HAGERS HANDBUCH

DER

PHARMAZEUTISCHEN PRAXIS.

IN ZWEI BÄNDEN.



HAGERS HANDBUCH

DER

PHARMAZEUTISCHEN PRAXIS

ren.

APOTHEKER, ÄRZTE, DROGISTEN UND MEDIZINALBEAMTE.

UNTER MITWIRKUNG VON

MAX ARNOLO-CHRIMITZ, G. CHRIST-BRELIS, K. DIETERICH-HELFERBERG, Ed. Gildwieisfer Leipzig, P. Janzes-Perleberg, C. Scriba-Darbetadz

VOLLSTÄNDIG NEU BEARBEITET UND HERAUSGEGEBEN

YON

B. FISCHER, UND C. HARTWICH,

MIT ZAHLREICHEN IN DEN TEXT DEDRUCKTEN HOLZSCHNITTEN.

ZWEITER BAND.

NEUNTER UNVERÄNDERTER ABDRUCK.

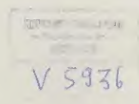


BERLIN.

VERLAG VON JULIUS SPRINGER 1920.

Dr. Ing. Kurt Elsenreich

Alle Rechte, inshesondere das der Übersstzung in fremde Sprachen, vorbehalten.



Drock von Oscar Brandstetter in Leipzig. Dr. Ing. Kurt Eisenreich

Haematoxylon.

Gattung der Caesalpinlaceae-Eucaesalpinleae.

Einzige Art: Haematoxylon Campechianum L. Heimisch von Mexiko bis zum nordlichen Südamerika, auch in Westindien; in Amerika und im tropischen Asien kultivirt. Baum mit paarig-einfach oder deppelt gefiederten Blättern, die Blätter wenig-jochig, Blätteben verkehrt-eiförmig. Nebenblätter zuwellen dornig. Bläthen klein, gelb, in achselständigen, lockeren Trauben. - Verwendung findet das Holz:

Lignum Haematoxyll (Austr.). Haematoxyll Lignum (Brit.). Haematoxylos (U-St.). Lignum Campechianum. Lignum coeruleum. - Campecheholz. Blauholz. Blauspane, Blutholz, Schwarzes Brasilienholz, - Bois de Campéche.

d'inde (Gall.). - Logwood. Campeachy-wood. Poach-wood.

Beschreibung. Kommt in den Handel in grossen, centnerschweren Blöcken und Scheitern, die aussen blauschwarz, innen rothbraun sind. Es ist hart und schwer, aber leicht spaltbar, von schwachem, eigenthümlichem Geruch und etwas herbem und zugleich stisslichem Geschmack. Spec. Gew. 0,9-1,0. - Der Querschnitt lässt abwechselnd hellere and dunklere Zonen erkennen und sehr nahe aneinander stehende, feine Markstrahlen,

Die Hauptmasse des Holzes besteht aus dickwandigen, verbogenen, zugespitzten Libriformfasern, die eine Länge von 2 mm und einen Durchwesser von 13 \u03b2 haben. Die Gefässe bilden kleine Gruppen, sie werden 170 µ weit und sind von ziemlich reichlichem Parenchym begleitet, dessen Zellen meist Einzelkrystalle von Kalkoxalat führen. Die Markstrahlen sind 2-7 Zellen breit, bis 40 Zellen hoch. Im Parenchym und in den Gefässen gelbbraune bis rothbraune Massen.

Bestandtheile. 9-12 Proc. Haematoxylin, ferner etwas atheriaches Oel, Harz, Gerbstoff, Asche.

Aufbewahrung. Für den pharmaceutischen Gebrauch eignet sich nur das unfermentirte Blauholz in der geschnittenen, pulverfreien, von den Drogisten als "verum Concisum" bezeichneten Form. Es als Pulver zu kaufen, ist nicht rathsam, dagegen sind die groben Raspelspäne der Handelswaare zur Extraktbereitung und für Färbereizwecke verwandbar. Aufbewahrung: In Holzkästen.

Anwendung. Blauholz wird wegen seines Gerbstoffgehalts besonders bei Durchfüllen, als Abkochung oder in der Form des Extrakts gegeben und selbst von Kindern gut vertragen, ist deshalb auch für längeren Gebrauch besonders geeignet. Man pflegt die Wirkung durch Rothwein zu unterstützen. Dosis 0,5-1,5 mehrmals täglich im Dekokt (5,0-15,0:150,0). Die Abkochung ist blutroth und fürbt eingenommen den Harn roth.

Bei Bereitung des Extraktes, von Aufgüssen und Abkochungen sind metallene Gerathe zu vermeiden.

Charta exploratoria Haematoxylini. Charta haomatoxylinata. Blauholapapier. Campeche- oder Haematoxylinpapier. 1) Man trankt schwedisches Filtrirpapier mit Campecheholztinktur und trocknet es an ammunakfreier Luft. Das Papier ist gelb und wird durch Alkalien violett. 2) Nach Distribuch. 4 Th. geraspeltes Blauholz zieht man 24 Stunden mit 100 Th. destillirtem Wasser aus, versetzt das Filtrat mit verdünntem Ammoniak, bis dunkel-blaurothe Farbung sintru, und tränkt damit säurefreies

Handb, d. pharm, Praxis, II

Filtrirpapier. Man trocknet und bewahrt es in braunen Stöpselgläsern auf. Empfindlich-

keit des frischen Papieros gegen NH, 1:80000-90000. Extractum Haematoxyll (U-St.). Extractum Ligni Campechiani. Campecheholz-Extrakt, Extract of Haematoxylon. U-St.: I Th. geraspeltes Blau-holz wird mit 10 Th. Wasser 48 Stunden ausgezogen; man kocht bis zur Halfte ein, seiht heiss durch und verdampft zur Trockne. — Diet.: 10 Th. grob gepulvertes Campeohe-holz zieht man 24 Stunden kalt, dann 2 Stunden im Wasserbade mit 40, hierauf nochmals zwei Stunden mit 30 Th. Wasser aus (keine Metallgerüthe!), dampft auf 2,5 Th. ein, seizt 1,25 Th. Weingreist zu nach verdampft zur Trocknet. setzt 1,25 Th. Weingeist zu und verdampft zur Trockne. Ausbeute 13-14 Proc. Roth-braunes, luftbeständiges, in Wasser trübe lösliches Pulver von süsslichem Geschmack. Die im Grossen hergestellten Extrakte, die nur zum Theil in Wasser löslich sind, dürfen zo arzneilichen Zwecken nicht verwendet werden.

Tinctura Ligal Campechiani. Tinctura Haematoxyli. Blauholztinktur. Campecheholztinktur. Blauholz-Indikator. 1) Nach Hauss. Blauholzspäne, die man einer frischen Spaltstache entnimmt, sieht man bei gelinder Wärme mit 45 proc. Weingeist aus, filtrirt in NH, freier Loft und fällt in Stopselgläser. 2) Nach Dietrance. 1 Th. geraspeltes Blanholz sieht man einige Tage mit 10 Th. 90 proc. Weingeist aus und versetzt das Filtrat tropfenweise mit verdentem Ammoniak (1:5), bis es sich dunkler färbt. Empfindliches Reagens auf Metallsalze (Fc, Cu), Indikator beim Titriren von Alkalien und Alka-loiden. Wird durch Säuren rothlichgelb, durch freies Alkali rosa, violett bis blau gefärbt. Haarfarbe. Todte Huare (Rosshaare u. s.) färbt man dauernd schwarz, wenn

man sie guerst mit Eisenvitriollösung behandelt, dann mit einer Lösung von Blauholz-

extrakt kocht.

Holzbeizen, schwarze. 1) Man beizt mit holzessigsaurer Eisenlösung, lässt trocknen, bestreicht mit 20 proc. Blauholzextraktlösung, lässt wieder trocknen und reibt mit Leinolein. 2) Mit 2 proc. Kaliumdichromat- und 10 proc. Blauholzextraktlösung ebenso.

Lederschwärze. Eine Lösung von 5 kg Eisenvitriol und 150 g Weinsäure in 40 l Wasser mischt man mit 50 kg Blauholzabkochung (aus 7,5 kg), worin 1 kg Stärkezucker und 125 g Aniliuschwars gelöst sind. Vor dem Auftragen ist das Leder mit 0,5 proc. Salmiakgeist abzureiben.

Nopptinktur, Nopptinte, zum Färben fehlerhafter Tuchgewebe. 1) Je 400 g fein geraspeltes Blauholz und grob gepulverte Gallapfel digerirt man 8 Tage mit je 1 1 Wasser und Weingeist, filtrirt, wäscht mit 1/2 1 Wasser nach, löst im Nachlauf 100 g reinen Eisenvitriol, mischt die Lösungen und fügt noch je 30 g Indigokarmin und Salmiak zu. 2) E. Dietreiich. 1,0 Oxalskare, 10,0 Blaubolzextrakt löst man in 180,0 Wasser, fügt nach 24 Stunden 1,0 (gelbes) Kaliumehromat und 8,0 Borax hinzu, erwärmt im Wasserbade bis zur dunkelblauen Farbung, bringt mit Wasser auf 170,0 und giebt nach und nach 30,0 Weingeist zu.

Tintenstifte. Eine durch Sättigen von Salpetersäure mit Chromoxyd bereitete Chromnitratiosung versetzt man mit starker Blauholzabkochung, bis der anfangs entstandene Niederschlag sich tiefblau gelöst hat, dampft zum Sirup ein und bringt diesen durch Zusatz von Thon und wenig Tragacauth zu einer Masse, aus der man Stiffe formt. — Die Tintenstifte des Handels bestehen gewöhnlich aus Graphit, Kaolin und einem Anilinfarbstoff.

Sie worden wie Bleistifte benutzt und geben kopirfähige Schriftzuge.

Decectum Hasmatonyll (Brit.). Decocilon of Logwood.

Rp. 1. Ligni Campechiani rasp. 50,0 2. Cort. Cincumom. zeyl. B.0 1200,0. B. Aquae destillatas

Man kocht i mit 3 zelsa Minuten, fügt gegon Ende des Kochens 2 hinzu, seiht durch und stellt 1000 ccm Flüssigkeit ber. Dosin: 15,0-60,0,

Ellxir Cumpechianum.

Rp. Extracti Ligni Campechiani 10,0 Acidi citrici 1.0 Tinct, Aurant, curt. 63 10,0 Glycerini. 70.0. Vini rubri

Glycerotatom haematoxyllnatum. Unguentum Ligni Campechiani.

Rp. Extract. Lign. Campech. subt. piv. 20,0 5,0 Acidi borici subt. pulv. Gircorini Aquae destillatas M 10,0 \$5,0 Unguenti Giyocrini L | n ungventum

Mixtura antidiarracies.

Decocti Light Campech 20,6 : 120,0 Elm. 50.0 Vini rabel Acidi hydrochlor, dilut (12,5 proc.) 5,0 1,6 Tines Opli simpl. \$4.0. Strupt almplicia

Mintura antidiarrholes von Bambunden.

Rp. Extract. Ligal Campoch. 6,0 Aquae Menthae piper. 175,0 Siropi Aurust, cort. 15,5 Tinck Opil crocatas Acidi hydrochloriel an 1,0.

Mixtura antidiarrhoica Lgazur. Rp. Decoct Light Campech. 7,4: 150,0 Sizupi gittamosi 50,0. Bei Durchfall der Kinder.

Purpareamentam.

Hp. 1. Ligni Campechiani 2. Aquan fervidae 1400,0 10,0-12,0 8. Stanni chiamil Man Obergieset 1 mit 2, digeriet 12 Stupden, sammelt 1000,0 Flüssigkeit und liet darin a. Metallgerathe and Stahlfedorn vermeiden t

Blachelz-Tinten.

Rp. 1. Extract Ligni Campech. 55,0 2. Aquae destillata: 900,0 3. Kalli chromici flavi 1,5 4. Aquae destillata: 106,0 6. Arddi carbolici 1,0

Man 15et 1 to 2, 5 in 4, fügt von letzterer Lösung zur ersteren bis zur thefbinuschwarzen Färbung, dum 5 hinzu.

II.

Blankois-Kopirtinte (Distinucii).

Kp. 1, Solut, Extract. Ligni Campechian.

	at the same of the	El fine
	gullici optim.	806,0
	2 Acidi sulfuric. (pond, spec. 1,855)	1,6
	5. Aluminii sulfurici	40,0
	4 Aquae (pluviatilis)	190,0
	5. Kalli carbonici	40,0
	6. Acidi oxalici	40,0
	7. Kalti dichromici	8,6
	". Aquae pluvint. q. s. ad	1000,0
	9. Acidi carbolici puri	1,0,
1	löst å unter gelindem Erwärmen	In do.

Man 18at å unter gelindem Erwärmen in 4, fügt 5 und, sobald keine CO, mehr entweicht, 6 binzu, erwärmt und rühet, bis der Niederschlag gelöst ist und die Gasentwicksiung aufhört. Nun setzt man 7 su und giesst im därnen Strahl unser Umröhren in die Lösung von 1 und 2, die vorber 12, Stande im Dampfbade erblist war, läset uoch 21, Stande im Dampfbade, beingt mit 8 auf 1004,0 und fügt 9 binnen. Kach sängigem Absetson füllt man auf Flasseben.

Löuing I wird aan I Th. bestein fransfalachens Haubolzeauraki und 5 Th. Begenwasser durch Erhlusen im Dumpfbade, Sugiges Absetzenlassen und Khumbgissen dargweilt.

Diese Three giebt his vier Abauge auf einmal. Bei theren Schriftstücken ist en nöthig, im Kopirwasser 0,1 Proc. Kalinnichtungs zu ibsen. 111

Schultinte (Distractor).

1		Charles of the later of the lat	U.B.A.
		(cfr. nulr. II)	200,0
	9.	Aquae	300,0
	8.	Kalil blebromici	2,0
	4.	Aluminials chronici	50,0
	6,	Acidi oxalici	10,0
	e.	Aquae	150,0
	7.	Acidi estbolici puri	1.0

Man erhitat i und 2 im Dampfonde, setzt broptenweise Lönung 4-6, nach 4½ Stunde Wasser q. s. zu 1000,0 und nach dem Erkalten 7 binau.

17.

Tinte für Kisten, Warenballen a. dergl.

Rp. 1. Kulii blebrundel 10,0
9. Extruct. Lign. Campech. 180,0
2. Borneis 180,0
4. Laceae in tabulis 45,0
5. Liq. Ammon. caust. 90,0.

Man 10st 1 in 240 g beisseun Wasser, dann 2 besonders, endlich 3 und 4 in q. s. beissem Wasser, mischt die drei Lösungen nach der Heibe noch heiss und fügt subeist 5 binwi.

Palria atramentarius. Tinten-Extrakt.

Rp. Extract Ligni Compreh galile. 190,0
Aluminit suffurici
Kalli oxalici neutralis 60,0
Kalli bichirmici 10,0
Kulli bichirmici 5,0
Acidi auticytici 1,5

werden als grebe Pulver gemischt und in gut schillessunden fliechbüchsen aufbewahrt. Obige blenge gieht, mit 1 i siedendem Wasser übergossen, bis auf völligen Lösung ungerührt, nach mehrtligigem Absetsen eine furtige Kopiraista.

II

Ep. Extract. Light Campech 17,5 Kalii chromic, flavi 2,5 mischt man in der Kälte. Zu 4 l Tinte,

Haematoxylinum. Haematoxylin C, oH, tOo.

Durstellung. Das käufliche Blauholzextrakt (das 9,5-12,5 Proc. enthält) wird gepulvert, mit Sand vermischt und wiederholt kalt mit dem 5-6 fachen Volum wasserhaltigen Aethers extrahirt. Die Auszüge werden zur Sirupsdicke koncentrirt, etwas Wasser zugegeben und der Krystallisation überlassen. Die Krystalle werden mit kaltem Wasser abgewaschen und aus kochendem Wasser, das etwas schweflige Säure enthält, umkrystallisirt.

Elgenschaften. Durchsichtige, glänzende Säulen des quadratischen Systems mit 3 H₂O, aus koncentrirten Lösungen zuweilen orthorhombische Krystalle mit 1 H₂O. In kaltem Wasser schwierig, in heissem reichtlich löslich, ferner löslich in Alkohol, schwierig in Asther. Schmilzt bei 100—120° U. Färbt sich an der Sonne röthlich. Reducirt Fernungsche und Silberlösung. Löst sich in ätzenden und kohlensauren Alkalien mit Purpurfarbe (daher seine Anwendung in der Alkalimetrie als Indikator).

Hamamelis.

Gattung der Hamamelidacene - Hamamelideldene.

Hamamelis virginiana L. Heimisch in Nordamerika östlich vom Mississippi, von Mexiko bis Canada. Bis 7 m hoher Strauch. Verwendung finden:

1) Die Blatter: Folia Hamamelidis (Erginzb.). Hamamelidis Folia (Brit.). Hamamelis (U-St.). - Hamamelisblätter. - Feuilles de Hamamelis (Gall Suppl.). -

Hamamells Leaves. Witch-Hazel Leaves.

Beschreibung. Kurzgestielt, eirundlich-rhombisch, am Grunde abgerundet oder herzförmig, spitz, am Rande angleich-gekerbt, 10-15 cm lang, mit jederseits 5-6 Sekundärgerven, die in den Kerbzühnen des Randes endigen. - Epidermiszellen beiderseits buchtigtafelförmig, Spaltöffnungen nur an der Unterseite, ebenfalls an der Unterseite in den Nervenwinkeln dickwandige Büschelbsare. Unter der oberen Epidermis eine Palissadenschicht, im Schwammparenchym stark verdickte, ästige Steinzellen. — Geschmack etwas berbe,

Bestundthelle. Bis 22,6 Proc. Extrakt (mit 1 Th. Alkohol und 2 Th. Wasser). Durch Perkolation mit Alkohol und Abdestilliren des letateren erhält man 7 Proc. eines

Extrakts: "Hamamelin".

2) Die Rinde: Cortex Hamamelidis. Hamamelidis Cortex (Brit.). - Hamamelisrinde. - Écorce de Hamamelis (Gall. Suppl.) - Hamamelis Bark. Witch-Hazel Bark.

Beschreibung. Röhren- oder bandförmige, faserig blätterige Stücke von blassröthlichbrauner Farbe, bis 2 cm breit, bis 3 mm diek. Auf der Ausseuseite zuweilen dunner, leicht ablösbarer Kork von röthlichbrauner oder silbergrauer Farbe. - In der Mittelrinde umfangreiche Gruppen stark verdickter Steinzellen, die zuweilen fast zu einem geschlossenen Ring zusammentreten. Im Bast einreihige Markstrahlen, dazwischen schmale Baststrahlen, in denon sich umfangreiche Gruppen stark verdichter Bustfasern finden, die von Krystallzellen, die Einzelkrystalle führen, umscheidet sind. Manche Zellen der Baststrahlen, seltner der Markstrahlen, treten mit braunem Inhalt hervor. Die Bastfasern sind lang, dünn, oft gezähnt, knorrig. Geruchtes, Geschmuck zusammenziehend.

Bestandtheile. Fett, bestehend aus dem Ester eines Alkohols Coo Hato. HaO und aus den Triglyceriden der Oelsäure und Palmitiusaure. Gallussaure, Gerbstoff (Hamamelitannin) CtaH,10u.5H2O oder 21/aH4O, ferner eine Glukosidgerhsäure, beide sind Derivate der Gallussäure, Glukose. - Liefert (vgl. oben) durch Perkolation 16 Proc.

cines Resinoids.

Anwendung. Rinde und Blätter werden sowohl innerlich als ausserlich in Form verschiedener Zubereitungen bei Ruhr, Durchfällen, innerlichen Blutungen und Hümerrheidalleiden augewendet, in letzterem Falle besonders als Ahkochung und als Salbe. Ein koncentrirtes, weingeistiges Destillat aus der frischen Rinde, gemischt mit dem Fluidextrukt, ist die unter dem Namen "Hazeline" bekannte, amerikanische Specialität.

Aqua Hamamelidis spirituosa (Nat. form.). Hamamelia Water. Witch-hazel Water. Witchhazel-Extract. 1000 g Hamameliaschösslinge und -zweige mace-rirt man 24 Stunden mit 2000 cem Wasser und 150 cem 91 proc. Weingeist und destillirt

Extractum Hamamelidis. Hamamelisextrakt. Extrait alcoolique de Hamamelis virginica. Münch. Vorschr.: 1 Th. mittelfein zerschnittene Hamamelisblüter lässt man mit je 5 Th. siedendem Wasser äbergessen sechs, dann drei Stunden stelsen, presst, lässt absetzen und dampft zum dicken Extrakt ein. — Gall. Suppl.: Aus mittelfein gepulverter Rinde und Blättern wie Extr. Colas, Gall. Suppl. Band I, S. 919.

Extractum Hamamelidis fluidum (Ergänzb. U-St.) s. liquidum (Erit.). Hamamelis-Fluidextrakt. Fluid or Liquid Extract of Hamamelis. Ergänzb.: Aus 100 Th. grob gepulverten Hamamelisblättern und q. s. einer Mischung aus Weingeist und Wasser äß bereitet man 100 Th. Fluidextrakt — wie Extr. Frangulae fluidum Germ. Band I S. 1181 — U-St.: Aus 1000 v. Hamamelisblättern (No. 40) und einer Mischung von 100 cem 8. 1181 — U-St.: Aus 1000 g Hamamelisblättern (No. 40) und einer Mischung von 100 ccm Glycerin, 500 ccm 91 proc. Weingeist und 800 ccm Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 350 ccm, erschöpft, zuletzt mittels eines Gemisches von 500 ccm Weingeist und 800 ccm Wasser, fängt zuerst 850 ccm auf und stellt 1. a. 1000 ccm Fluidextrakt her. Es sind etwa 5500 Th. Losungsmittel erforderlich. — Brit.: Aus 1000 g Hamannelisblättern (No. 40) und q. s. Weingeist (45 Vol. Proc.) im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 400 ccm, fängt nuerst 850 ccm auf und stellt L s. 1000 ccm Fluidextrakt her. Dosis 0,8 bis 0,9 (Brit.).

Liquor Hamamelidis. Solution of Hamamelis (Brit.). 1000 g frische Hamamelisblätter lässt man mit 2000 com Wasser und 200 com Weingeist (90 Vol. Proc.)

24 Stunden stehen, dann destillirt man 1100 ccm ab.

Helenium.

Tincinra Hamamelidis (Brit.). Tointure de Hamamelis virginios (Gall.).

Tincture of Hamamelia. Brit.: Aus 100 g Hamamelisrinde (Nr. 20) und q. s. Weingeist (45 Vol. Proc.) im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 50 ccm und sammelt 1000 ccm Tinktur. Dosis 2—4 ccm. — Gall. Suppl.: Aus 100 g grob gepulverter Hamamelisrinde und -blättern und 500 g 60 proc. Weingeist durch zehntägige Maceration.

Suppositoria Hamamelidis. Elixir Hamamelidis. Munch Vorschrift. Elixir de Virginie. Rp. Extracti Hamamelidia aques. 0,3 Ep. Extract Hamamelid fluidi 50,0 Olei Cacao Tineturae Vaniilae 20.0 Zu einem Stuhizspfehen. Ephritais (80 proc.) 150,0 Enguentum Hamamelfdls (Brit.). Aquae desillatas 270,0 Extract. Hamainel. liquid. (Brit.), 10 cem. Sirupi Aurantii Corticis 600,Q. Adipte Lanne hydrost (Brit.).

> Enguentum Hamamelidia album, Rp. Liquoria Hamamelidia 10-25 00-75 Adipin Latine

Helenium.

Inula Helenium L. (Familie der Compositae-Tubuliflorae-Inuleae). Heimisch von Mitteleuropa bis Persien, vielleicht auch in Japan; häufig kultivirt. Bis 2 m hoch, Stengel aufrecht, gefurcht, oberwürts zottig. Blätter ungleich-gekerbt-gezähnt, unterseits filzig, die unteren länglich-elliptisch, in den Blattstiel verschmälert, die oberen herzeiförmig, stengelunifassend. Blüthenköpfe doldenrispig, Strahlblüthen weiblich, einreihig, Scheibenblüthen zwittrig. Frucht kahl, vierkantig. - Verwendung findet die Wurzel:

Radix Helenil (Erganzb.). Inula (U-St.). Radix Inulae s, Enulae. Rad. Enulae campanae. - Alantwarzel. Alant. Glockenwarzel. Helenenwarzel. Ottwarzet. Edelherzwurzel. - Rhizome d'aunée officinale on de grande aunée (Gall.). - Elecampane-Root. Horscheel-Root.

Beschreibung. Die Droge, die von dem unterirdischen Axentheil und der Wurzel gebildet wird, kommt meist in geschälten Längsstücken, seltener in Querscheiben in den Handel. Sie ist braunlich oder weiss, trocken von hornartiger Beschaffenheit, im Bruch kurz und spröde, andernfalls zähe. Ungeschält zeigt die Droge aussen ein starkes Periderm, Rinde und Holz sind durch das deutliche Cambium von cinander getrennt und kaum strahlig. Im Holz kleine Gruppen von Gefässen und vereinzelt Faserbündel, in den Markstrahlen desselben und der Rinde grosse schizogene Sekretbehilter, die einen Durchmesser von 200 \(\mu\) erreichen und im Längsschnitt kuglig oder etwas in die Länge gostreckt erscheinen. Sie enthalten in der frischen Wurzel gelbbraunen Balsam, in der trocknen Droge Klumpen kleiner, farbloser Krystallnadeln. Im Parenchym der trockenen Droge Klumpen von Innlin.

Bestandtheile. 1-2 Proc. Alantol, eine krystallinische, von flüssigem Oel durchtränkte Masse. Dasselbe enthält Alantolacton CaHano, das in Nadeln krystallisirt, die bei 76°C, schmelzen, Alantolsäure CasHesOn, ebenfalls in Nadeln krystallisirend, die bei 94 ° C. unter Wasserabspaltung schmelzen, Alantol Cto H100, wahrscheinlich nur in ganz frischen Wurzeln vorkommend, ist flüssig und siedet gegen 200°C., Helenin (Alantkampfer) (C.H.O)x, krystallisîrt in vierseitigen Prismen, die bei 94 ° C. schmelzen. Ferner enthali die Droge 22-45 Proc. Inulin, dabei etwas Pseudo-Inulin Cius Hies Oise und Inuleain Com Host Orms

Einsammlung, Aufbewahrung. Man sammelt die Wurzel im Frühjahr oder im Rerbst, wäscht, spaltet und trocknet sie bei gelinder Wärme. 4 Th. frische Wurzel geben 1 Th. trockne. Man bowahrt sie an einem trocknen Orte in Holzkisten; in Blechbüchsen wird die Wurzel durch Ausscheidungen von Alantkampher leicht unanschalleh. (Des nämliche beobachtet man bei Pillen und Latwergen mit Alautpulver.)

Anwendung. Nur noch selten bei Hustenreiz und Brustleiden als Aufgoss (10-15:200), häufiger als Extrakt zu 0,5-2,0 in Pillen. Acusserlich bei Krätze und dergl. Wegen ihres Inulingehaltes hat man die Alantwurzel zur Bereitung von Gemilse oder als

Zusatz zu Kleberbrod für Diabetiker empfohlen.

Extractum Helenii. Alantwurzelextrakt. — Extrait d'aunée. Erganzb.; Wie Extr. Coffeae Erganzb. (Band I, S. 906). Ausbeute etwa 30 Proc. — Gall.; Wie Extr. Gentiauae Gall. (Band I, S. 1218). — Auch aus gepulverter Wurzel im Verdrängungswege. Harzige Ausscheidungen beim Eindampfen löst man durch Zusatz kleiner Mengen des abdestillirten Weingeistes.

Tinctura Helenil s. Enulae. Alantwurzeltinktur. Aus 1 Th. feingeschnittener

Wurzel und 5 Th. verdünntem Weingeist durch Digestion.
Vinum Helenii. Alantwein. Vin on Ocnolé d'aunée. Gall.: 20,0 geschnittene Alantwurzel, 60,0 Weingeist (60 proc.), dazu nach 24 Stunden 1000,0 Weisswein.

10 Tage zu maceriren. — Ex tempore: 1 Th. Alantextrakt, 100 Th. Spanischer Wein.

Conserva Welenii	
Rp. Radic. Helenii pulv.	10,0
Aquae destill.	5,0
Glycerini	25,0
	60,0.
Elixir Americanum Cou Amerikanisches Bru	HORLLINA.
b. Darmari Halanii	75.0

Succi Junipert inspisa. 20.0 Aquas Sambud 800.0 Tinctur. Opli simplicis 50.0 Tinctur, Aparl 50.0 600,0. Spiritas

Nur für Erwachsenet Theeloffelweise bei Hustenreis, Katarrh, Asthma.

Mixiura pectoralle Phonous. Rp. Extract. Helenli Sued Liquieit depar. 5.9 Aquae Forniculi 150.0 Liquer, Ammon anisat. 10,0.

> Ptisana Relenii (tjall.). Tisane d'aonée.

Rp. Radicis Releast cone. * Aquae destill, shullingt, 1000,0. Map thest 2 Stunden stehen and seibt durch

> Unquentum Holenii. Rp. Extracti Helenil 1,0 Adiple suffly

Alantol-Essenz, gegen Husten, Heiserkeit, Schwindsucht, wird durch Mischen eines weingeistigen Auszuges und eines Destillats aus Alantwurzel hergestellt. Zu 10-20Tropien auf Zucker.

Alautol-Cigaretten werden aus nikotinarmem Tabak hergestellt, der mit Alantol-

Essenz getränkt ist.

Alantel-Leberthran mit Kalk von G. Maremann. Mischung peptonisirter Fette mit Calciumphosphat, taurocholsauren Salzen, Alantel und Alantsäure (Hahn & Holfert). Helenin de Korab der Pharmacie Chares, gegen Schwindsucht, sind 30 Gallert-kapseln mit zusammen 2,5 g Alantpulver (3,50 Fres.). Helenol de Korab, ebendaher, ist eine weingeistige Helenin 1)-Lösung.

Heleninum. Helenin. Alant-Kampher, Alantsäurcanhydrid. Alantolakton. Mantlakton, C, Heo0; Mol. Gew. = 232. Diese früher als Helenin oder Alantkumpher bezeichnete Verbindung ist von Bagor als ein Lakton erkannt und Alantolakton genannt worden.

Darstellung. Bei der Destillation der Alantwurzel mit Wasserdämpfen erhält man eine krystallinische Masse, welche aus Alantolakton und Alantol besteht. Durch Alsaugen auf porösen Medien kann man letzteres entfernen, sodass dus Alautolakton zurück-

bleibt. Man reinigt dasselbe durch Umkrystallisiren ans verdinntem Alkohol.

Eigenschaften. Farblose prismatische Nadeln von schwachem Geruch und Geschmack, bei 76 ° C. (die Handelspräparate bei 68-70 ° C.) schmelzend. Sie suhlimiren schon bei mässigem Erwärmen und sieden bei 275 °C, unter theilweiser Zersetzung. In Wasser sind sie wenig, dagegen in Alkohol und in Aether leicht löslich. Von verdünnter Kalilauge werden sie beim Erwärmen gelöst, indem sie in das Kalisalz der Alantsäure (Alantolsäure) C14H20(OH)CO2H übergehen. Wird diese Salzlösung mit einer Mineralsäure angesauert, so fallt wieder das Alantolakton C., HaoO, aus.

Prüfung. 1) Es sei farblos, von nur schwachem Geruch. - 2) Es schmelze bei 68-70 ° C. bez. bei 76 ° C. - 3) Es verbrenne auf dem Platinbleche ohne einen Rückstand

za hinterlassen.

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Arzneimitteln.

¹⁾ Das Helenin des Handels ist nicht der oben so genannte Körper, sondern Alantolakton.

Anwendung. Das Helenin wird als innerliches Antisepticum bei Malaria, Tuberkulose, katarrhalischen Diarrhoen, Keuchhusten, chronischer Bronchitis angewendet. Man giebt es zu 0,01 g pro dosi in Pulverform und zwar 10 mal am Tage. Dem Urin zugesetzt, soll es denselben noch in einer Verdünnung von 1:10000 vor Fäulniss schützen.

Helleborus.

Gattung der Ranunculaceae-Helleboreae.

1. + Helleborus viridis L. Heimisch in Mittel- und in Südeuropa. Mit kriechendem, verzweigtem, 10 cm langem und 1 cm diekem Rhizom von braunschwarzer Farbe und durch die Blattnarben geringelter Rinde und bräunlichem Holze. Grundblätter gross, langgestielt, mit 7-12 fuseformig gestellten, oft noch gethellten Blättchen, die breit-lanzettlich und grob gesägt sind. Schaft bis zu 50 cm hoch, am Grunde mit einigen Niederblättern und am Grunde der Aeste mit getheilten Blättern. Kelch und Blumenblätter gelblich-grün. Verwendung findet das Rhixom mit den Wurzeln:

† Radix Hellebori viridis (cum herba). Rhizoma Hellebori viridis. Radix Hellebori. - Grüne Nieswurzel. Grüne Christwurz.

Beschreibung. Rhizom mit dicker Rinde, im Holz 4-6 oder mehr Kylembündel, die durch breite Markstrahlen getrennt eind. Die Wurzel ebenfalls mit dieker Rinde, die vom Centralcylinder durch die sehr deutliche Kernscheide getrennt ist. Die Geffissbündel las-en meist noch den primären, radialen Bau erkennen.

Geschunck intensiv bitter, hintennach scharf und brennend, Geruch der trischen

Droge rettigartig, beim Trocknen verschwindend.

Bestundtheile. 2 Glukoside; beide krystallisirbar: Helleborin (CaH100)x, wird mit koncentrirter Schwefelskure roth, liefert mit vardünnten Mineralskuren Glukose und Helleboresin CasHesO4. Hellebore'in Cr. HosO4s, wird mit koncentrirter Schwefelsaure braugroth, dann mehr violett, liefert mit verdünnten Mineralsäuren Glukose: Helleboretin C. H. O. und Essigsäure. Der Sitz der Glukoside in der Pflanze soll das Parenchym sein.

Verwechslungen. 1) Helleborus niger (vergl. unten). Da man die Droge

gewöhnlich mit den Grundblättern sammelt, ist sie leicht zu erkennen.

2) Actuen spicata L. Das Rhizom ist grösser, holziger, der Holzkörper der Wurzeln bildet ein Kreuz.

3) Adonis vernalis L. Rhizom schwarz, die Geffisse stehen in deutlichen, radialen

Reihen, Holzkörper der Wurzeln rund oder fünfstrahlig (vergl. auch Band, I S. 161).

Einsammlung, Aufbewahrung. Man sammelt die Droge im Mai und Anfang Juni, nach Ph. Germ. I im Frühjahr vor der Blüthe oder im Herbet, wilseht und trocknet eie. 3 Th. frische geben 1 Th. trockne. Das Pulvern ist mit den üblichen Schutzmassregeln (Gesichtsmaske etc.) vorzunehmen; die Wurzelblätter werden vorher beseltigt. - Vorelchtig aufbewahren.

Anwendung. Wirkt abnlich wie Digitalis. Grosse Dosen erzeugen Reizung der Schleimbäute, sie rufen Erbrechen und Durchfälle hervor. Diese Wirkungen kommen be-

sonders dem Helleborein zu, Helleborin wirkt lähmend.

Biswellen noch in der Thierheilkunde und als Bestandtheil von Niesepulvern. Innertich: Dosis maxima 0,3, pro die 1,2 (Ph. Germ. I).

† Extractum Hellebori viridis. Extr. Hellebori. 1 Th. grob gepulverte Nieswurzel digerirt man je 3 Tage mit 500 dann mit 300 Th. verdünntem Weingeist und dampft die filtriten Pressfüssigkeiten zum dicken Extrakt ein. Ausbeute etwa 14 Proc. Hochstgabe 0,1, auf den Tag 0,4. Vorsichtig aufzubewahren.

† Tinetura Hellebori viridis. Tinet. Hellebori. Ph. Germ. L.: Aus 1 Th. grob gepulverter Wurzel und 10 Th. verdünntem Weingeist (60 proc.) durch Digestion, Hochstgabe 3,0, auf den Tag 12,0. Vorsichtig aufzubewahren.

II. † Helleborus niger L. Heimisch in der Waldregion der östlichen und südlichen Alpen; häufig in Gärten. Grundblätter langgestielt, fussförmig, aus 7-9 kurzgestielten Blättchen zusammengesetzt, die bis zur Mitte ganzrandig und von da bis zur Spitze entfernt gesägt sind. Stengel 1-5 blüthig, am Grunde mit einigen schuppigen Niederblättern, unter den Blüthen mit eiförmigen Deckblättern. Kelchblätter weiss, Korolle gelb. Man verwendet ebenfalls das Rhizom mit den Wurzeln.

†Radix Hellebori nigri. Rad. Hippocratis. Rad. Melampodii. Rhizoma Veratri nigri. — Schwarze Nieswurzel. Christwurz. Weihnachtswurz. Krätz-

wurzel. - Beliebore noir (Gall.). - Christmas-Root.

Beschreibung. Der vorigen sehr ähnlich, doch ist die Rinde des Rhizons

schmiller und die Holzbundel sind mehr keilformig.

Bestandthelle. Wie bei I. Einsammlung etc. wie bei voriger. Dosis 0,15

bis 0,3 bis 0,6; Dosis maxima 1,0, pro die 5,5.

† Extractum Hellebori nigri. Extr. Melampodii. Wie Extr. Hellebori vi-

ridia. Ausboute etwa 20 Proc. Hachstgabe 0,25, auf den Tag 1,0.

† Tinetura Hellebori nigri. Tinet. Melampodii. Wie Tinet. Hellebori ri-

ridis. Höchstgabe 5,0, auf den Tag 20,0.

100-01-0		ī
RS.	20,0	
85		
	15.0	
	g. s.	
	AS	AS 10,0 15,0 q. s-

Extractum Hellsbort Bacune.

Bp. Extract. Hellebori nigri Kalif enrbonici puri aa.

Hp. Extract. Helisbor, virid. 1,0 Kalii carbonici puri 2,0

Mixtura autilippochondriaes lient.

Eg. Infani Radic, Hellobori virid. (8,0—8,0) 250,0 Karlt tarturisti Mellia depurati 80,0. Battandiich 1 Essintfel.

Mixture solvens BEREDT.

Ep. Ammonii chlorati 10,0 Extract. Hellebor, virid. 1,0 Extract. Absinthii 5,0 Aquao Menth, piperis. 184,0. Bui Wechnellieber essififelweise.

Pituine antaselticae WENDY.

lip. Radic. Hellebor. virid. 1,0
Anunonlaci
Extract. Chelldonil
Saponis reedicati 48 4,0
libisom: Rhei pulv. 3,0.
Za 100 Pillen.

Pilulae tonicae Racuna.

Pilulae Helleheri compositae.

Ep. Extract. Helleheri Bachen
Extract. Myrchae Al. 7,5
Rad. Gentlan. q. s.
Ze 100 Files.

Vinus antihydropleum FULLER.

Vinum Scillae compositum Fulles.

Rp.	Bullil Schlae		
	Radicis Helenii	8.5	2,0
	Corticis Sambool		
	Carticle Ebuli	- 首在	5,0
	Corticis Winternal		1,25
	Rhison, Iridia Florent.		
	Folior, Sennae	145	10,0
	Radicia Helleberi viridi	ip.	
	Tuber. Jalapse		
	Agarid	8.h	1,25
	Bpiritus		50,0
	Vini albi		1000,0

Durch Maceration on bereiten.

Yet. Pilulse anteplication. Hundepillen.

20 Radichs Hellebori viridia Zinci expisti 3h 8.0 Sufuris depunti Tuber, Jalapse an 6,0 Extract Chamomillus 5.0

Man tormt 100 Pitles. Kleinen Hunden utgilch 3-8, grossen 5 Pitlen. Bei Stanpe.

Vet. Pitulas digestivae.

Ep Radicis Hellobori viridis 5,0
Radicis Althonas 15,0
Tuber: Jalapas
Hadie, Valerianne 85 50,0
Bulfuris depurati 20,6
Mellis depurati Q. 8.

Man formt 50 grönnere oder 100 kleinere Pillen. Gronsen Hunden jeden niddern Tag eine grone, kleinen Hunden eine kleine Pille in Milch zertheilt. Bei Stanje.

III. † Helleborus foetidus L. Heimisch im südlichen und westlichen Europa. Lieferte früher Rhizoma Hellebori foetidi seu Helleborastri, an Wirksamkeit dem vorigen gleich.

IV. Radix Helleberi albi ist das Rhizom von Veratrum album L. (vergi. dort).

V. Radix Hellebori hiemalis seu Aconiti hiemalis ist das knollige Rhizom mit den Wurzeln von Eranthis hiemalis Salisb.

Helminthochorton.

Helminthochorton. Alga s. Conferva s. Muscus Helminthochorton. Muscus corsicanus. — (Corsicanisches) Wurmmoos. Wurmtang. — Mousse de Corse (Gall.). Mousse de mer. — Corsican Moss.

Alsidium Helminthochorton Ktzg. (Floridene-Rhodymeniales-Rhodomelaceae) ist eine kleine, 4 cm hohe, rasenförmig wachsende, aus berstigen, einfachen oder gabelig getheilten Thalluszweigen bestehende Alge. Frisch ist sie purparroth, trocken blassbräunlich. Kommt aus dem Mittelmeer über Triest oder Marseille in den Handel. Die Droge enthält ausser genannter Art reichlich andere Algen: Ceramium rubrum Ag., Corallins officinalis L., Furcellaria fastigiata Lam., Padina pavonia Grev., Polysiphonia-Arten u. a., ferner Steinchen, Stückehen von Korallen, Muschelschalen ste.

Die im atlantischen Ocean und in der Nordsee gesammelte Droge enthält die eigentliche Helmintbochorton-Alge überhaupt nicht.

Ein veraltetes, heute noch selten im Handverkauf gefordertes Wurmmittel, früher des Jodgehaltes wegen auch gegen Scrophulose angewendet.

4	E al	atlan de Relmis	thochorto.
Gel	ě n	de mousse de	Corse (Gall.)
Rp.	1.	Helminthochard	50,0
	2	Aquae destillatas	q. n.
	8	Saccharl albi	0,0
	4.	Vini albi	80,0

5 Ichthyocollae 5,0.

Man wärcht 1 mit kaltem Wasser, kocht mit 2
eine halbe Stunde, so dass man 200,0 Pressfibselgheit erhält, fügt 8 und 4, dann 5, in 30,0
Wasser erweicht, hinzu, kocht his zur Gallerte, selht durch und ziellt kalt. Die Ausberte soll 125,0 betragen.

Guintina vermifuga Marcellini, Bp. 1. Guintinae Helminthochorti nine

-	Faocisare		150,0
100	Extracti Fillde		3,0
8.	Trugacanth, palv.		5,6
4	Gummi Arabici		10,0
3.	Strupt Morerum		60,0.
200	been had bealedon	whiteht.	bed welling

5. Sirupi Marcrum 60,0.
Man emulgieri 1-5 und mischt bei gelinder
Wärme mit 1.

Poins anthelminthless.

Wurmtrank får Eluder.

Ep.	1.	Helminthochorti	8,0
	11.	Floren Class	4,6
		Lactia vaccin, ferrid.	195,0
	4.	Sirupi Mannae	80,0

i und 3 mit 3 infundiran, Selkfüssigkeit mit 4 mischen. Morgens nüchtern zu geben.

Sirepes de Helminthocherte. Sirep de mousse de Corse (Gall.).

Rp	1,	Helminthochorti	200,0
	2,	Aquine destillat ebuil.	Q. E.
	B.	Snecharl albi	1000.0

Man infundirt 1 sechs Stunden mit 500,0, dann nochmals mit q. s. von 2, sodass man 530,0 filtrirte Schiffinsigkeit erhält. Man bringt mit 5 sum Strap.

Herniaria.

Gattung der Caryophyllaceae—Alsinoideae—Paronychieae, Dem Boden anliegende Kritater mit kleinen sitzenden Blättern mit Nebenblättern, und kleinen grünen Bläthen in axiliären, dichten Büscheln.

Herniaria glabra L., gelbgrün, kahl, mit ungewimperten Kelchblättern, und Herniaria hirsuta L., beide auf Sandboden nicht selten. Sie enthalten ein Saponin C₁₀H₂₀O₁₀, ferner in einer Menge von 0.2 Proc. Herniarin, das ein Methyläther des Umbelliferous ist. H. glabra enthält ausserdem ein füssiges Alkaloid: Paronychin. Sie liefern, besonders die erste: Herba Herniarlae (Austr. Ergäuzb.). Hb. Herniarlae multigranae s. Millegranae. — Bruchkraut. Dürrkraut. Harnkraut. Tausendkorn. Windkraut.

Einsammlung, Ancendung. Man sammelt das ganze, blühende Kraut ohne die Wurzel von den genannten Arten — nach Ergänzb. nur von Herniaria glabra. Es wird, wenn auch selten, bei Leiden der Harnwege, Blasenkatarrh, Nierenkolik, als Aufguss (10,0—20,0:200,0 auf den Tag), als Extrakt oder Sirup gegeben.

Extractum Herniariae. Das getrocknete Krant zieht man mittels Weingeist und Wasser au und dampft zum dicken Extrakt ein.

Sirupus Hernlarine. 100 g Bruchkraut fibergiesst man mit 400 g siedendem Wasser, setzt nach einer Stunde 100 g Weingeist (87 proc.) hinzu, presst nach 3 Stunden, filtrirt und kocht 400 g Filtrat mit 600 g Zucker zum Sirup.

Lux, ein Mittel gegen Gicht, Rheuma und Blasenleiden, besteht nach Bedall aus dem Kraut von Herniaris hirsuta, das mit Pottosche und Citronersture getränkt ist.

Thee des Prof. Dr. Walderska, gegen Blasenleiden, ist Herbs Herniariae glabrae.

Hexamethylentetraminum.

1. † Hexamethylentetraminum. Hexamethylenamin. Urotropinum (Ergänzb.). Formin. Aminoform Colling Na. Mol. Gow. = 140. Ein Kondensationsprodukt von Formaldehyd mit Ammoniak. Es wird im Grossen durch Ueberleiten von trockenem Ammoniak über erwärmten Paraformaldehyd gewonnen, kann aber auch im pharmaceutischen Labora-

torium mit Vortheil dargestellt werden.

Darstellung. Man bringt in einen Kolben 100 Th. Formaldehydlösung (von 40 Proc. CH4O), fügt unter guter Kühlung (1) in kleinen Portionen (1) nach und nach (1) etwa 70 Th. Ammoniak von 25 Proc. NH, hinzu, sodass dieses deutlich vorwaltet. Dann verstopft man den Kolben und stellt ihn 2 Stunden zur Seite. Nach dieser Zeit prüft man durch den Geruch, ob noch freies Ammoniak vorhanden ist. Wenn dies der Fall ist, so fügt man noch 10 Th. der obigen Ammoniakflüssigkeit hinzu und lässt die Flüssigkeit in wohlverschlossener Flasche über Nacht stehen. Hierauf glesst man sie in etwa 4/4 cm hoher Schicht auf Porcellanteller, bedeckt diese lose mit Papier und stellt sie an einen warmen Ort, z. B. auf den Schrank in einem geheizten Zimmer. Nach einigen Tagen ist ein aus sechseckigen Blättehen bestehender Krystallrückstand vorhanden. Man krystallisirt ihn unter Zusatz von etwas Thierkohle aus siedendem Alkohel um, wascht die Krystalle mit etwas Aether nach und trocknet sie an der Luft.

Eigenschaften. Aus Alkohol krystallisirt farblose Krystalle (kurze, sechsseitige Sanleu) ohne Geruch, von sässlich, hinterher bitterlichem Geschmack. In Wasser leicht, in Alkohol weniger leicht, in Aether nur wonig löslich. Die wässerige Lösung schmeckt susslich-salzig und reagirt gegen Lackmus alkalisch. Wird sie mit verdlinater Schwefelsaure erhitzt, so entwickelt sie Formaldehyd. Fügt man hierauf Natronlange im Ueberschuss hinzu, so entweicht beim Erwärmen Ammoniak. Die wässerige Lösung wird durch Quecksilberchlorid weiss gefüllt. Der Niederschlag geht bald in Krystallnadeln über. Silbernitrat erzeugt weissen Niederschlag, welcher im Ueberschuss von Hexamethylentetramin gelöst wird. Diese Lösung kann erhitzt werden, ohne dass sie sich verändert. Cuprisulfat giebt hellblane, Ferrichlorid braune, schleimige Fällung. - Durch Gerbsäure entsteht ein gelblich-weisser Niederschlag, dagegen wird durch Gallussaure keine Fallung erzeugt. Die wässerige Lösung giebt noch in starker Verdinnung, mit gesättigtem Bromwasser im Ueberschuse versetzt, einen orangegelben Niederschlag. Diese Reaktion eignet sich auch zum Nachweis des Hexamethylentetramins im Urin. Mit Jod-Jodkaliumlösung entsteht braune, krystallinische Fällung. - Mischt man etwa 0,1 g Hexamethylentetramin mit 0,1 g Salicylsaure, fügt 5 ccm konc. Schwefelsaure hinzu und erwarmt vorsichtig, so fürbt sich die Flüssigkeit prachtvoll karminroth. - Wird das feste Hexamethylentetramin auf dem Platinblech erhitzt, so vergast es ohne zu schmelzen, die Dämpfe verbrennen mit fahlblauer Flamme.

Prüfung. Es sei farbles, in Wasser leicht und mit alkalischer Reaktion löslich, Es verbrenne auf dem Platinbleche ohne einen Rückstand zu hinterlassen und löse sich in kone. Schwefelsiture ohne Färbung.

Aufbewahrung. Vorsichtig aufzubewahren. Lichtschutz ist nicht erforderlich. Anwendung. Das Urotropin wird in Gaben von 1-2,0 g täglich (in wässeriger Lösung) als Harnsäure lösendes Mittel bel harnsaurer Diathese, ferner wegen seiner antibakteriellen Eigenschaften als inneres Antisepticum bei Cystitis mit ammoniakalischer Harngührung in Anwendung gebracht. In Gaben von 4-6.0 g täglich tritt vorzugsweise dieretische Wirkung ein.

† Hexamethylentetraminum salicylicum. Urotropinum salicylicum. Saliformin ((CB₂)₀N₄]. C₂H₆O₂. Mol. Gew. = 278.

Zur Darstellung übergiesst man 10 Th. Hexamethylentetramin und 10 Th. Salicylsaure mit 25 Th. destillirtem Wasser und lässt stehen, bis Auflösung erfolgt ist. Man filtrirt die Lösung, dunstet sie bei 50-60° C. ein, trocknet den Rückstand im Exsicoator nach and zerreibt ihn zu Palver.

Farbloses, krystallinisches Salzpulver von ekchaft süsslich adstringirendem Geschmack, in Wasser und in Alkohol sowie in Chloroform leicht löslich. Die wässerige Lösung reagirt sauer und wird durch Ferrichlorid intensiv rothviolett gefürbt, mit Kupfersulfat giebt sie grasgrüne Färbung. Wird sie mit verdünnter Schwefelsäure erhitzt, nach dem Erkalten mit Natronlauge übersättigt und nochmals erhitzt, so erfolgt Entweichen von Ammoniak.

— In kone. Schwefelsäure löst sich das Salz ohne Färbung. Wird diese Lösung versichtig erwärmt, so färbt sie sich prachtvoll karminroth. — Die wässerige Lösung giebt noch in starker Verdünnung, mit gesättigtem Bromwasser im Ueberschuss versetzt, einen hellgelben Niederschlag

Das Salz verbrenne auf dem Platinbleche ohne einen Rückstand zu hinterlassen. — Man giebt es in Dosen von 1—2 g als Harnsäurelösendes Mittel wie das vorige.

Galloformin - Hexxing. Gallussaures Hexamethylentetramin CoH, (OH),

 CO_4H $(CH_4)_0N_4$ = 310.

Entsteht durch Zusammenbringen von 19 Th. kryst Gallussaure mit 14 Th. Hexamethyleutetramin. Es krystallisirt in barten, stark lichtbrochenden Nadeln, ist verhältnissmässig schwer löslich in kaltem Wasser, desgl. in Alkohol, Aether und Glycerin, unlöslich in Chloroform. Benzol und Olivenöl. Beim Kochen der wässerigen Lösung tritt unter reichlicher Entwickelung von Formaldehyd Zerestzung und Abscheidung eines unlöslichen Produktes nin. Die Verbindung war als innerliches und Ausserliches Desinficiens in Aussicht genommen, hat sich aber in der Praxis nicht bewährt.

II. † Hexamethylentetramin-Aethylbromid. Bromalin. Bromalinu. Bromoformin. BromBthylformin. [(CH₂)₀N₄] C₂H₂Br. Mol. Gew. = 240. Ein Additions-

produkt von Hexamethylentetramin und Aethylbromid.

Zur Darstellung übergieset man in einem niedrigen Cylinder, welcher verschlossen werden kann, 10 Th. Hexamethylentetramin mit 10 Th. absolutem Alkohol und 10 Th. Bromathyl. Man lässt die Mischung unter gelegentlichem Umrühren stehen, bis sie sich in eine aus nadelförmigen Krystallen bestehende Masse umgewandelt hat, und lässt sie an einem warmen Orte trocken werden.

Parblose Krystalle (Nadeln oder Blättchen), oder ein krystallinisches Pulver, leicht löslich in Wasser zu einer kaum alkalisch reagirenden Flüssigkeit von süsslich salzigem Geschmack. Sie schmelzen bei etwa 200° C. unter Zersetzung. Beim Erhitzen auf dem Platinbleche blüht sich die Kohle auf, ühnlich wie diejenige des Rhodanquecksilbers. Löst man die Verbindung in Natronlauge, giebt Jod hinzu und erwärmt, so tritt der Geruch nach Jodoform auf. — Die wässerige Lösung giebt noch in starker Verdünnung, mit gesättigtem Bromwasser im Ueberschuss versetzt, einen orangegelben Niederschlag. Beim Erhitzen mit Natronlauge allein werden ammoniakalische Dämpfe in Freiheit gesetzt. Zum Nachweis des Broms löst man das Präparat in kone. Schwefelsäure, setzt einige Tropfen rauchende Salpetersäure hinzu und schüttelt mit Chloroform aus; letzteres färbt sich alsaufgeblähten Kohle ohne einen Rückstand zu hinterlassen. Vor Licht geschützt aufzube wahren.

Man gicht es in Gaben von 2-4 g in Pulverform oder Lösung 3-4mal täglich als Sedativum nervosum an Stelle des Bromkaliums bei Epileptikern und Neurasthenikern. Es ist etwa die doppelte Gabe wie von dem Bromkalium erforderlich.

[I]. Tannopinum. Tannon. Hexamethylentetramin — Tannin. $[(CH_t)_bN_d]$. $[C_{1,c}H_{1,0}O_b]_a$. Mol. Gew. = 1106.

12 Hirudo.

Zur Darstellung löst man 13 Th. Hexamethylentetramin in Wasser und fällt diese Lösung mit einer frischbereiteten Lösung von 87 Th. Gerbsäure (Acidem tannicum). Der entstehende rehfarbige Niederschlag ist in viel Wasser zunächst löslich. Es wird daher durch Erhitzen auf 100—110° C. bei Gegenwart von Glycerin gehärtet, d. h. unlöslich gemacht, alsdann ausgewaschen, getrocknet, gemahlen und gesieht.

Ein rehbraunes, geruchloses und geschmackloses, feines, nicht hygroskopisches Pulver, das in Wasser, schwachen Säuren, Weingeist, Acther fast unlöslich ist, sich dagegen in verdünnter Natriumkarbouatlösung oder verdünuter Kalilauge langsam auflöst. Durch Wasser, bez. Alkohol werden dem Präparat nur Spuren von Gerbsäure entzogen, welche durch Ferrichlorid (blaue Färbung) nachweisbar sind.

Tannon wird vom Magen aus nicht, dagegen vom Dann resorbirt. Der Harn giebt nach Tannongebrauch mit gesättigtem Bromwasser den für das Urotropin bekannten orangegelben Niederschlag. Man giebt es Erwachsenen 3—4 mal täglich zu 1,0 g. Kindero zu 0,2—0,5 g als adstringirendes Mittel bei Darmerkrankungen, z. B. bei akuten Darmkatarrhen, Typhus.

+ Chloral-Hexamethylendiamin. D.R.P. 87998. (Formel?)

Entsteht durch Einwirkung von Hexamethylentetramin auf Chloral. Farblose, bei 189-140°C. schmelzende Nadeln, die beim Erwärmen mit Säuren in Formaldehyd und Chloral zerfallen. Vorsichtig aufzubewahren. Die Indikationen und die Dosirung sind noch nicht fastgestellt.

IV. Ferrostyptinum. — Eichesbrüs. Die Angabe Aufrechts, dass das Präparat aus Ammonium-Ferrichlorid und Acestanilid bestehen solle, hat sich als nicht zutreffend erwiesen. Ein uns vorliegendes Präparat ist ein Doppelsalz von salzsaurem Hexamethylentetramin-Ferrichlorid. $(CH_2)_0N_4$. HCl. FeCl₃. Mol. Gew. = 339.

Zur Darstellung mischt man eine Lösung von 14,0 Th. Hexamethylentetramin in 14,6 Th. Salzsäure von 25 Proc. mit 56,0 Th. Risenebloridlösung (spec. Gew. 1,280—1,282). Diese Mischung giesst man in die 4—5 fache Menge Alkohol ein, sammelt die ausgeschiedenen Krystalle und trocknet sie nach dem Absaugen bei gewöhnlicher Temperatur.

Gelbbräunliche, würfelförmige Krystulle, vom Schmelzp. 111° C., unlöslich in kaltem Alkohol, Aether und Aceton, in Wasser leicht löslich zu einer bräunlichgelben, klaren, sauer reagirenden Flüssigkeit, in welcher Silbernitrat einen weissen Niederschlag (AgCl) erzeugt. Die Lösung trübt sich beim Erhitzen. Durch Erwärmen mit Ammoniak wird das gesammte Eisen als Ferrihydroxyd gefällt. Der Gehalt an metallischem Eisen beträgt rechnerisch 16,5 Proc., an Eisenoxyd 28,6 Proc. Thatsüchlich entbält das Präparat rund 22—23 Proc. Eisenoxyd, entsprechend etwa 15—16 Proc. metallischem Eisen. Durch Erwärmen mit Säuren wird aus der wässerigen Lösung Formaldehyd abgespalten, und nach daranffolgendem Uebersättigen mit Natronlauge wird beim Erwärmen Ammoniak in Freiheit gesetzt.

Das Ferrostyptin besitzt antiseptische Eigenschaften; es wird ferner als Stypticum an Stelle des Eisenchlorids, namentlich in der Zahnheilkunde verwendet; im Gegensatz zum Eisenchlorid wirkt es nicht ätzend, sondern nur styptisch.

Hirudo.

Gattung der Kieferegel (Gnathobdellidae), Unterfamilie der Discophora oder Hirudines. Sie bilden die höchst organisirte Klasse der Plattwürmer (Platoda).

Hirudines (Austr. Germ.), Hirado (Brit. Helv.). Blutegel. — Saugsue médicinale (Gall.). — Leeches.

Als Blutegel im engeren Sinne bezeichnet man diejenigen Arten, bei denen die Zähne der Kiefern so zahlreich verhanden und so fein sind, dass sie beim Anbeissen nur eine seichte und leicht vernarbende Wunde verursachen. Andere Arten, die vermöge der viel grösseren Zähne tiefere Wunden verursachen oder wegen der stumpferen oder fehlenden Zähne überhanpt kein Blut saugen können, sind nicht zu verwenden.

Hirudo. 13

Beschreibung. Hirudo medicinalis L. (Sanguisuga medicinalis Savigny) und Hirudo officinalis Savigny, der zweite offenbar nur Varietät des ersteren. Ursprünglich in ganz Europa, dem südwestlichen Asien und Nordafrika heimisch, gegenwärtig an vielen Orten ausgerottet. Bis 20 cm laug, mit 95 deutlichen Ringela, von denen die ersten 9-10 dem Kopf angehören, dessen 1., 2., 3., 5. und 8. Ringel auf der Rückenfläche je 2 schwarze Augen tragen. Die 4 vordersten Ringel bilden einen löffelförmigen Körper, der als Haftscheibe dient, und in desseu Grund die dreistrahlige Mundöffnung liegt, hinter der die 3 grossen, halblinsenförmigen Kiefernplatten liegen, die auf ihrer konvexen Seite bis 90 feine, bewegliche Zähnchen tragen. Das Saugen geschieht dadurch, dass der Egel den Kopf gegen die betreffende Stelle drückt, einen Theil der Mundhöhle nach aussen sehiebt, wodurch eine genau anhaftende Scheibe sich bildet, durch die er die Kiefern nach vorne schiebt und durch wiederholte Bewegungen mit denselben eine Wunde macht. Das austrotende Blut wird durch Saugen in die entferntesten Ausstülpungen des Magens geleitet, die Gerinnung des Blutes wird durch eine in der Mundhöhle des Egels secernirte Substanz verhindert.

Das aufgenommene Blut wird in 5.—18 Monaten verdaut, doch stellt sich die Saugfähigkeit schon nach 2.—4 Monaten oder nach künstlicher Entleerung in einigen Tagen wieder ein. Die Menge des aufgenommenen Blutes kann das Sechsfache vom Gewicht des Egels betragen.

Rücken grün bis bräunlich, jederseits mit 3 gelben oder rothen Längsbinden, die meist schwarzgesieckt sind, auch oft unter einander zusammensliessen. Leibesrand heller, Bauch einfarbig hell oder schwarz, oder dunkelgesiecht. Färbung ausserordentlich variirend, man unterscheidet danach 64 Varietäten. H. medichaalls, der deutsche Blutegel, Sangsue grise, Sprengkled leech, im nördlichen und mittleren Europa, Rücken grünlichgran, jederseits mit 3 rostrethen Binden, desen mittlere auf jedem Segment einen schwarzen Tupfen bat. Bauch grünlichgelb, schwarz gesteckt. H. ofstelnalis, Sangsue verte, Green leech, im südöstlichen und südlichen Europa, Rücken mit grünem Mittelstreisen, jederseits davon eine rothe oder braune Längsbinde, Banch grünlichgelb, meist ungesteckt. Im allgemeinen sangt der erstere besser, bleiht aber kürzere Zeit sitzen und nimmt daher wenig Blut aus. — Der grösste Theil der im Handel besindlichen Egel besteht aus H. ofsteinalis.

Man unterscheidet Mutter- oder Zuchtegel, die schlecht saugen, 8-15 g schwer, granze Egel: 2-3 g schwer, mittlere Egel: 1-3 g schwer, kleine Egel oder Spitzen: 0,5-1,0 g schwer. Die mittleren Sorten entsprechen den Anforderungen der Arzneibücher am besten, die Spitzen finden allenfalls bei Kindern Verwendung. Der grösste Theil der Egel wird gegenwärtig von Zuchtanstalten geliefert, welche die Egel in 1,5 m tiefen Teichen halten, die stets Zofluss von frischem Wasser erhalten müssen; Gerbahre und Kalk ist aus diesen Teichen fernzuhalten. Alle 6 Monate werden die Egel gefültert, indem man mit frischem Blut gefüllte Blasen in das Wasser hängt. Werden dem Apotheker in der Freiheit gefängene "wilde Egel" zum Kauf angeboten, so soll er sich durch Vergleichung überzengen, dass wirklich die officinelle Art vorliegt.

Andere Arten. Hirudo troctina Johnson, Forellenblutegel, Dragon sangsuo, Trontleech. Ziemlich glatt, auf dem Rücken mit sechs Reihen gelber Flecken, Körperrand gelb mit schwarzem Saum. Bauch einfarbig oder gesteckt. Heimisch in Algier und der Berberei, zuweiten nach Europa (Frankreich) importirt. Hiermit identisch sollen H. verbana und H. carena im Lago maggiore und bei Nizza sein, die ebenfalls verwendet werden.

Hirado mysomelas Henry, tief olivgrün mit drei gelblichen, schwarz gestumten Binden, Seiten gelb, Bauch gelb, schwarz gesteckt, der Rücken auch ohne Binden. Am Senegal, nach Frankreich importirt. Hirado granulosa Savigny. Um Pondichery, auf Bourbon und Manritius angewendet. Hirado sinica Blainville. In China heimisch und dort verwendet. Hirado javanica Wahlberg. In Java ebenso. Hirado quinquestriata Schmarda. In Australien heimisch und verwendet.

14 Hirado,

Zuweilen werden verwandte Arten in der Apotheke zum Kauf augeboten, so Hirudo sanguisuga L., der Pfordegel, Rücken schwarzgrün, Bauch gelbgrün. Seiten zuweilen auch der Rücken, braun gefleckt. Hirudo fusca L. grünlich oder grünlich-chokoladenfarbig, auf dem Bauche gran- oder olivengrün, walzenförmig. Hirudo octouulata Berger flach, gran-, grünlich- oder gelbbraun.

Einkauf. Versendung. Nur selten werden Blutegel von Landieuten gefangen und zum Kauf angeboten; in diesem Falle hat man sich durch genaue Besichtigung zu überzeugen, dass es wirklicht die officinellen Egel sind und dass sich nicht etwa solche darunter befinden, die bereits gesogen haben. In der Regel ist der Apotheker darauf angewiesen, sie von Händlern oder Blutegelzüchtereien zu boziehen, deren es in Deutschland (G. F. Stöltzer-Hildesheim"), Glückmans Korach-Konigsberg i. Pr. u. A.), Frankreich, Ungarn und anderen Ländern verschiedene giebt. Von hier werden die Egel gewohnlich in Helzkisten, die mit sogen. Mattererde gefüllt sind, oft noch in leinene Säckehen verpacht, ohne Nachtheil auf weite Entfernungen, selbst nach überseeischen Ländern verschiekt. Indessen ist es doch rathsam, grössere Vorräthe wornoglich im Herbst oder Frunjahr einzukaufen, in der heissen Jahreszeit aber nur mässige Bestände zu halten, da dann die Sterblichkeit der Thiere am grössten ist. Eine im Winter bei Frostwetter eintreffende Sendang darf nicht sogleich in einen gebeizten Raum gebracht werden; es ist vielmehr dafür Sorge zu tragen, dass, falls die Egel in Wasser aufbewahrt werden, auch dieses durch längeres Verweilen am Aufbewahrungsorte dessen Temperatur angenommen hat, ehe sie hineingesetzt werden. Denn die Blutegel erträgen zwar vorübergehend eine Kälte bis zu —8°C. ohne Schaden, dagegen ist ihnen grössere oder anhaltende Kälte oder plötzlicher Temperaturwechsel schädlich.

Aufbewahrung. Der Verbrauch der Blutegel ist gegen früher im aligemeinen geringer geworden, so dass viele Apotheker mit 100—200 Stück längers Zeit auskommen. Diese vertheilt man auf 2—3 Vorrathsgefasse und benutzt als solche Hafengläser oder nedens, innen glasirte Kruken, die man mit grober, ungebleichter Leinwand überbindet; dabei hat man sorgfältig darauf zu achten, dass diese nicht schadhaft ist und am Rande keine Falten schlägt, denn die Egel entweichen auch durch die kleinste Oeffnung. Die Geftase nussen so gross gewählt werden, dass je 100 Egeln etwa ein Raum von 10 I zur Verfügung steht; sie erhalten ihren Platz an einem recht kühlen, Temperaturschwankungen möglichst wenig ausgesetzten, durchaus frostfreien, doch nicht geheinten Ort, in dessen Nähe sich weder Kiechstoffe (Ohtorkalk, Kampfer) befinden, noch saure oder ammoniakalische Dämpfe entwickeln können; in der Regel stellt man sie auf den Boden eines kühlen,

luftigen Kellers.

Die gebräuchlichste Aufbewahrung der Blutegel ist diejenige in reinem Wasser, dessen Temperatur und Bestandtheile hierbei von grossem Einfluss auf das Befinden der Thiere sind. Es soll 8—10° C. warm, möglichst frei von Kalk, Magnesia und Eisen sein; man nimmt also im Sommer Brunnenwasser, im Winter klares Flusswasser, das natürlich nicht durch Abwässer aus Fabriken verunreinigt sein darf und auf die richtige Temperatur gebracht ist (siehe oben). Das Erneuern des Wassers geschieht in der külteren Jahreszeit wöchentlich ein- bis zweimal, im Sommer einen Tag um den andern, nöthigenfalls noch ofter, d. h. sobald man Schleimfäden, Trübung, todte Thiere wahrnimmt, was nach Gewittern öfter der Fall ist. Hierbei ist die peinlichste Sauberkeit nothwendig, dean die Egel sind such in dieser Hinsicht sehr empfindlich; die Hände müssen sorgfältig mit Seife und danach mit Wasser gereinigt sein; die Geräthe dürfen nicht zu andern Zwecken benutzt werden. Zunächst schüttet man die Egel auf einen kleinlöcherigen Durchschleg, reinigt die Wandungen des Gefüsses von angesetztem Schleim, ebenso die Blutegel durch behutsames Uebergiessen mit Wasser, entfernt auch hier etwaige Schleimfäden, besonders aber kranke und todte Thiere und bringt die übrigen wieder in das mit frischem Wasser besohiekte Gefäss zurück.

Diese einfachs Behandlung genügt bei stärkerem Verbrauch, die Egel frisch und saugfühig zu erhalten. Bei geringem Bedarf ist der Apotheker aber nur mit grossem Verlust in der Lage, der gesetzlichen Forderung des Vorrüthighaltens von Blutegeln zu genügen, und es mangelt deshalb nicht an Vorschlägen für deren angeblich zweckmässigste Aufbewahrung. Man hat empfohlen, die Thiere in ständig fliessendem Wasser zu halten, oder dem Wasser Holzkohle, Sand, Kieselsteine, Thou, Holzwolle, Pferdeschwämme, Carrageen, Stroh (sogar Salicylsäurel) zuzusetzen, um ihnen das Abstossen der Häute und des Schleimes zu erleichtern; auch Anlagen von fürmlichen Aquarien mit Wasserpflanzen, wie Elloden canadensis, Ceratophyllum u. a. und Aufstellung derselben in hellen, luftigen Räumen

⁴) Diese im Jahre 1840 gegründete Blutegelzuchtanstalt empfängt, da die selbst-gezüchteten Egel dem Bedarf nicht genügen, grosse Sendungen aus andern Ländern, verschickt die Thiere aber erst nach 1—1½ jährigem Aufenhalt in besonderen Konservirungsteichen.

Hirudo. 15

werden gerühmt - diesen Rathschlägen gegenüber möge man bedenken, dass alle jene Vorrichtungen den Thieren nicht die natürlichen Lebensbedingungen bieten. Die Blutegel gehören nicht zu den Fischen, sondern zu den Würmern, und diese leben nicht im Wasser, So sauber und übersichtlich also die Aufbewahrung in reinem Wasser sein mag, jedenfalls ist es zweckmässig, in dasselbe einige grosse Stücke Torf zu legen, der den Egeln bezonders zusagt und der auch das Wasser langer frisch hält, sobald man ihn nur beim Wasserwechsel sergältig von Schleimtheilen reinigt. Noch besser eignet sich Torf in zerriebenem, massig angefenchtetem Zustande, womit man die Gefässe zu ½ beschickt, in der Weise, dass man die Egel in 4—5 Schlehten dazwischen verheilt. Die der Lebensweise der Blutegel am meisten entsprechende, daher zweckmässigste und am besten bewährte Aufbewahrung ist aber die in feuchter Erde. Man mischt Thon oder Lehm mit 1/2 zerrie-benem Torf, setzt wohl auch etwas gepulverte Lindenkohle zu, befeuchtet diese Masse mit soviel Regenwasser, als sie aufzunehmen vermag und legt sie in kleinen Brocken in das Vorratiegefiks, bringt die mit Wasser abgewaschenen Egel darauf und setzt das mit Leinwand verbundene Geliss der Zugluft aus; nach einiger Zeit öffnet man, um die etwa an whole Verdatabe Gellss der Zugunt aus; nach siniger Zeit diese man, im die etwa au den Wandungen sitzenden Thiere auf die Erde zurückzubringen und wiederholt dies so lange, bis sich sämmtliche Egel verkrochen haben. Bei diesem Verhahren ist der lästige Wasserwechsel ab gut wie überfüssig. Die Thiere worden nur wenig gestort, halten sich erfahrungsgemäs sehr lange gesund und saugfähig, so dass Verluste auf das geringste Masse beschränkt bleiben. Das genannte Hildesheimer Geschäftshaus liefert die Blutegel auch bereits in Blechkübeln mit Erdmasse, die man bei Bedarf einfahr untsuscht. Ein Liebelstand diese Aufgeben gestort ist er festlich, dess man den Varenth nicht zu über-Uebelstand dieser Aufbewahrungsurt ist es freilich, dass man den Vorrath nicht zu über-sehen vermag. Dem hilft man durch Aufstellung zweier Gefässe leicht ab, wovon das eine suerst geleert sein muss, ehe vom Inhalt des andern entnommen wird.

Abgabe. Um das hanfige Oeffnen der Vorratbsgefüsse und das Beschmutzen der Häade bei Entuahme von Blutegeln zu vermeiden, hält man einen kleinen Vorrath in einem Porcellangefässe mit siebartig durchlöchertem Deckel und aus diesem nimmt man je nach Bedarf die einzelnen Egel mittels eines besonderen, nur hierzu benutzten Porcellan- oder Holzlöffels. Man giebt sie in reinen Salbentöpschon oder in Glashafen ab, die man mit sauberer Gaze uder Leinwand überbindet. Ein Wasserzusatz ist nicht nothwendig.

Nicht salten werden völlig gesunde Blutegel zurückgebracht, weil sie angeblich nicht saugen wollen. Man setzt sie dann kurze Zeit in kaltes, frisches Wasser und macht die Empfänger darauf aufmerksam, dass vor dem Ansetzen die Hautstelle sorgfältig durch Abwaschen und Abtrocknen mittels sauberer Leinwand gereinigt werden muss, dass man die Thiere nur mit feuchter Leinwand oder mit sehr reinen Händen anfassen darf, dass dagegen Seife und sogenaante Reizmittel durchaus zu vermeiden sind. Sollen Blutegel an schwer zugänglichen Körperstellen, z. B. am Gaumen, an der Zunge, angesetzt werden, so benatz: man hierzu Blutegelröhren, 15 mm weite, an dem einen Ende gebogene und etwas verjüngte Glasröhrchen, in welche man die Egel hineinschiebt und auf die Saugstelle aussetzt. Ein Abreissen des Egel vor dem freiwilligen Abfallen ist nicht rathsam, man veraniasse sie hierzu durch Bestreuen mit Salz oder Asche.

Blutegel, die einmal abgegeben sind, dürfen unter keinen Umständen zurlickgenommen werden, auch wenn sie angeblich nicht benutzt sind. Ebenso sollten Blutegel, die einmal gesogen haben, nicht nochmals von andern Personen benutzt werden, da die Gefahr der Uebertragung von Krankheitsstoffen nabe liegt. Wenn in Militärspitälera für die Kunst, die Egel vom Blut zu befreien, sie wieder "aufzufrischen". Preise ertheilt

warden, so dürfte diese Art Sparsamkeit nicht gerade zu billigen sein.

Zum Stillen der Blutung nach Egelbissen dienen Druck, kaltes Wasser, Eis, Alaun, verdünnte Säuren, Eisenchloridwatte, Fliesspapier, Feuerschwamm (s. Band I, S. 1186) und Penguawar Djambi (a. Band I, S. 827), auch wohl Actz- oder Glühstifte, während warmes Wasser oder warme Umschläge die Nachblutung unterstützen. Die letztere ist, besonders bei Kindern oder schwächlichen Personen, mit grösster Aufmerksamkeit zu überwachen.

Anwendung. Bei Entzündungen aller Art, wo Bintstockungen zu heben sind, besonders bei entzündlichen Leiden am Kopfe, bei Quetschungen, Hämorrhoiden n. s. w. -doch überlasse man die Entscheidung dem Arzte.

Extractum Hirudinum. Blutegelextrakt ist nach E. Menck der wasserige, sterilisirte Auszug aus den in Alkohol gehärteten, getrockneten Köpfen der officinellen Blutegel. 2 ccm enthalten die wirksamen Bestandtheile eines Egels. Es soll die Gerinnung des Blutes verhindern, dasselbe gegen Fäulniss widerstandsfähiger machen und wird deshalb bei Transfusionen, ferner bei Verletzungen oder Quetschungen zur Verhinderung der Thrombenbildung empfohlen. Für einen erwachsenen Menschen wären 150—200 ccm Extrakt oder ein Infusum von 80—100 Blutegeln erforderlich.

Holocainum hydrochloricum.

† Holocainum hydrochloricum. Salzsaures Holocain. $C_aH_aOC_aH_bNH_aC(CH_a) = N-C_aH_a.OC_aH_a$. Mol. Gew. = 298.

Unter dem Namen Helocain wird das p-Dilthoxyaethenyldiphenylamidin veratanden; das salzsaure Salz der Base ist das oben genannte Praparat.

Darstellung. Dieselbe erfolgt fabrikmässig nach D.R.P. 79868 durch Einwirkung von Phosphorchlorid auf ein Gemenge von Phenacetin und p-Phenetidin. Da das Phosphorchlorid die Rolle eines wasserentziehenden Mittels spielt, so lässt sich der Endverlauf der Reaktion durch folgende Gleichung ausdrücken.

Die Base wird aus 60 procentigem Alkohol umkrystallisirt und alsdann in das salzsaure Salz verwandelt.

Etgenschaften. Ein weisses Krystallpulver, aus rhombischen Saulen und deren Trömmern bestehend, geruchles, von schwach bitterlichem Geschmack, sehr bald die Zungennerven stark anästhesirend.

Es löst sich in 40 Th. Wasser von 15° C. zu einer farblosen, neutralen Flüssigkeit. Aus dieser scheidet Natronlange die freie Base zunächst als milchige Trübung ab, welche später zu Krystallen erstarrt; diese schmelzen bei 121° C. — Die wässerige Lösung giebt mit Ferrichlorid keine auffallende Färbung; durch Chromalure entsteht ein orangegelber, harzartiger Niederschlag. — In konc. Schwefelsäure löst sich das Salz ohne Färbung; bringt man zu dieser Lösung einen Tropfen Salpetersäure, so färbt sie sich braungelb. — Kocht man 0,1 g salzsaures Holocaïn während 1 Minute mit 1 ccm Salzsäure, fügt nach dem Erkalten 2 ccm Karbolsäurelösung (1:20) hinzu, so soll diese Mischung auf Zugabe von filtrirter Chlorkalklösung zwiebelrothe Fürbung annehmen, die durch Uebersättigen mit Ammoniak in Indigoblau übergeht. (Indophenol-Reaktion s. Band I, S. 4)

Prüfung. 1) Das Salz sei farbles, von fast neutraler Reaktion, im Wasser klar löslich und löse sich ohne Färbung in kone. Schwefelsäure. — 2) Es verbrenne auf dem Platinbleche, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. — 3) Scheidet man aus der wässerigen Lösung durch Natronlange die freie Base ab, so schwelze diese nach dem Waschen und Trocknen bei 121°C.

Aufbewahrung. Vorsichtig. Anwendung. Als örtliches Anästheticum bez als Ersatz des Cocaïns bei Augenoperationen. Nach einmaliger Einträufelung von 2-3 Tropfen einer I procentigen Lösung tritt eine etwa 10 Minuten andauernde Unempfindlichkeit der Augapfeloberfläche ein.

Homatropinum hydrobromicum.

I. †† Homatropinum hydrobromicum (Germ. Helv.). Bromhydrate d'Homatropine (Gall.). Homatropinae Hydrobromidum (Brit.). Homatropinbromhydrat. Bromwasserstoffsaures Oxytoluyltropeïn. G. H. N. N. A. H. R. Mol. (iew. = 356. Unter dem Namen "Homatropin" versteht man den von Lanesburg synthetisch aus Mandelsäure und Tropin dargestellten Mandelsaure-Tropinester. Das obige Salz ist das bromwasserstoffsaure Salz dieses Esters.

Darstellung. Man stellt zanächst eine möglichst koncentrirte, neutrale Lösung von mandelsaurem Tropin dar, fügt dieser etwa die Halfte ihres Volumens 10-12 proc. Salzsäure zu und erwärmt mehrere Tage lang auf dem Dumpfbade unter zeitweiligem

Ersatz der verdampften Salzsaure. Der Reaktionsmasse, welche neben dem gebildeten salzsauren Homatropin noch grössere Mengen unverändertes mandelsauren Tropin und Zersetzungsprodukte desselben euthält, wird das erstere durch Fällen mit Ammoniak

nud Ausschütteln mit Chloroform entzogen. Das Tropin bleibt in der Lauge, da Tropinsalze durch Ammoniak nicht zersetzt werden. Die mit kohlensaurem Kalium entwüsserte
Chloroformlosung des Alkaloids hinterlässt nach dem Abdestilliren des Lösungsmittels das
robe Homatropin als dunkelbraunen Sirup, welcher nach einiger Zeit krystallinisch erstartt.
Um daraus das bromwasserstoffsaure Salz zu gewinnen, neutralisirt man genau mit verdünnter Bromwasserstoffsaure, verdunstet die Lösung bei gelinder Wärme, am besten im
Vacuum, zur Trockne und krystallisirt das Salz aus Weingeist mehrmals um. Die freie
Base wird am besten aus dem reinen Hydrobromid dargestellt.

Ligenschaften. Farblose, klaine rhombische Krystalle, löslich in 4 Th. kaltem oder 1 Th. siedendem Wasser, auch in 18 Th. Weingeist; in absolutem Alkohol ist es schwer löslich, fast unlöslich in Chloroform. Von Aether wird es nicht aufgenommen. Fa schmilzt bei 210-212° C., nachdem es vorher schon etwas zusammengesintert war. Die Lösungen sind neutral. Die wässerige Lösung giebt mit Silbernitrat einen gelben Niederschlag. Versetzt man sie mit etwas Chlorwasser und schüttelt alsdann mit Chloroform aus, so wird dieses gelb gefarbt. Von allgemeinen Reaktionen sind folgende anzugeben: Das salzsaure Salz giebt mit Goldchlorid ein in Wasser schwer lösliches, in Prismen krystallistrendes Golddoppelsalz. Die mit Salzslure schwach angesauerte Lösung der Homatropinsalze giebt mit Kaliumquecksilberjodid und Phosphorwolframslure weisse Niederschläge, durch Phosphormolybdilasäure entsteht eine geibe, durch Jodiösung eine braune Fällung. Gerbsäure und Platinchlorid fällen die schwach angesänerte Lösung nicht. Alkalien und Ammoniak geben nur in koncentrirten Lösungen Niederschläge, welche sich im Ueberschuss des Fällungsmittels wieder auflösen, verdünste Lösungen werden nicht gefällt. Pikrinsiture füllt nus der schwach salzsauren Lösung des Homatropins ein Pikrat, welches sich anlangs harzig abscheidet, nach einiger Zelt aber krystallinisch wird und aus heissem Wasser umkrystallisirt werden kann. Es bildet gelbe, glünzende Blätteben. Wenn man Homatropin oder ein Saiz desselben mit etwas rauchender Salpeterslure übergiesst und auf dem Dampfbade verdonstet, so hinterbleibt ein kaum gefärbter Rückstand, welcher sich nach den Angaben in der Litteratur beim Uebergiessen mit alkoholischer Kalilauge vorübergehend violett färben soll. Diese violette Färbung schlägt jedoch, wenn sie überhaupt auftritt, momentan in eine rothe um, in den meisten Fällen ist nur letztere zu bemerken. Beim Erwärmen mit verdünuter Saure oder Alkali geht das Homatropin leicht wieder in Tropin und Mandelsaure über. Zur Erkennung des Homatropins dient ausser den angegeführten Identitätsrenktionen noch die Eigenschaft, auf die Pupille des Auges (Katzenaugel) erweitered zu wirken. Vergl. auch Atropia. Bd. I, S. 427.

Prüfung. 1) Vor allem empfiehlt es sieh, den Schmelzpunkt des Salzes festrastellen. Derselbe muss bei 210-212° C. liegen. 2) In kone. Schwefelslure muss sieh das Handb. 4 pharm. Praxis U.

Hordeum. 18

Salz in der Kälte ohne Färbung auflösen. Erhitzt man die Lösung, 50 bräunt sie sieh; fligt man derselben alsdann mit Vorsicht etwa ein gleiches Volumen Wusser zu, so tritt Blumengeruch auf (s. Baud I, S. 426). 3) Eine Verwechslung mit Atropin- oder Hydscyaminhydrobromid, welche immerhin möglich ist, füsst sich erkonnen, wenn man eine kleine Menge des fraglichen Praparates in einem Reagiroylinder mit etwas Chloroform übergiesst and gelinde erwärmt. Während Atropin- und Hyoscyaminhydrobromid sieh mit Leichtigkeit in jedem Verhältniss in diesem Lösungsmittel lösen, ist Homatropinhydrobromid darin fast unlöslich. Oder man löst eine kleine Menge in Wasser auf, setzt die Base mit etwas Sodaldsung in Freiheit und schüttelt sie mit Acther aus. Die mit kohlensaurem Kalium entwisserie Actheriësung hinterlässt bei langsamem Verdunsten au einem lauwurmen Orte das Alkaloid in kleinen Krystallen, welche bei etwa 50°C, getrocknet und dann durch Bestimmung des Schmelzpunktes identificirt werden. Homatropin schmilzt bei 95-96° C., Hvosevamin bei 1080 C. und Atropin bei 115,50 C.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig. Da es durch Feuchtigkeit und die Einwirkung der Luft allmählich zersetzt wird, so werde es auch in gut verschlossenen, nicht

zu grossen Geffissen aufbewahrt.

Anwendung. Das Homatropin wirkt fast chenso energisch erweiternd auf die menschliche Papille wie Atropin; die Wirkung verschwindet aber verhältnissmässig sehr rasch wieder. Bei Einträufelung einer 1 proc. Lösung von Homatropinhydrobromid erreicht die Mydriasis nach etwa einer Stunde ihr Maximum und ist nach 20 Stunden wieder verschwunden, während die mydriatische Wirkung selbst einer sehr zehwachen Atropinlösung viel länger, etwa 6-9 Tage andauert. Achnlich verhält es sich auch mit der Accommedationslähmung. Es wird daher das Homatropin bei Untersuchung des Auges mit dem Augenspiegel dem Atropiu vorgezogen. Zur Verwendung gelangt meist das Hydrobromid in I proc. Lösung. Nach Einträufelung von Homatropin tritt im Munde ein bitterer Geschmack auf, die Trockenhuit des Schlundes, ein Hanptmerkmal der Atropinhehandlung, zeigt sich dabei nicht.

Hochstgaben: pro dosi 0,001 g (Germ., Helv.), pro die 0,002 g (Helv.), 0,008 g

(Germ.).

II. †† Homatropinum. Homatropine (Gail.). Oxytoluyltropin. C14H21NO3-Mol. Gew. = 275. Die freie Base. Man gewinnt dieselbe am zweckmässigsten, ladem man die wässerige Lösung des bromwasserstoffsauren Salzes mit Natriumkarbonat zersetzt. und die freie Base wie unter Prüfung sub 3 angegeben mit Aether ausschüttelt. -

Farblose, prismatische Krystalle, bei 28° C. schmelzend, ohne Geruch, von bitterem Geschmack, leicht läslich in Alkohol und in Chloroform, weniger löslich in Acther und Benzol, fast unlöslich in Wasser, aber hygroskopisch. Die Lösungen sind mark alkalisch und optisch inaktiv. Ueber die Reaktionen s. verher.

†† Homatropinum hydrochloricum. Salzsaures Homatropin. C₁₀H₂₁NO₁.

HCl = 311,5. Farblose Krystalle, in Wasser and in Alkohol leicht loslich.

†† Homatropinum sulfuricum Schwefelsaures Homatropin. (C₁₀H₂₁NO₂).

H₂SO₁ = 648. Farblose Krystalle, in Wasser and in Alkohol leicht kesiteh.

†† Homatropinum salicylleum. Salicylsaures Homatropin.

C₁₀H₂₁NO₂.

C₁₀H₂₁NO₃.

Die vorstehend aufgeführten Salze werden gelegentlich unter den gleichen Indikationen und in den nämlichen Dosen wie das Bromhydrat angewendet, haben aber vor diesem keinen Vorzog.

Hordeum.

Gattung der Gramineas - Hordese.

Man verwendet die Karyopsen der verschiedenen Formen von Hordeum sativum Jessen, das von dem im Kankasus und westlichen Asien beimischen H. spontaneum C. Koch abstammt. Die Kulturrassen sind: H. distichum, die zweizellige Gerste, in

Mitteleuropa kultivirt, H. hexastichum, die sechszeilige Gerste, in Südeuropa, selten in der Schweiz und Deutschland kultivirt, H. vulgare, in verschiedenen Formen in Europa und Nordafrika kultivirt.

Beschreibung. Die Frucht ist mit der Deck- und Vorspelze verwachsen, länglich, nach beiden Enden verschmälert, kuntig, am Rücken etwas flach, an der Bauchflüche gewölbt und mit einer Längsrinne versehen, strohgelb, nach Beseitigung der Speizen glatt, röthlich-gelb. Fruchthaut mit Samenschale innig verwachsen, sie umschliessen das grosse Endosperm, an dessen Grunde der kleine Embryo sich befindet,

Die Gerstenfrucht unterscheidet sieb, auch im fein zerkleinerten Zostande, leicht vom Weizen und Roggen durch die Gegenwart der Gewebselemente der Spelzen, dagegen ist zu bemerken, dass Hafer und Reis ebeufalls von den Spelzen umschlossen sind.

Ueber das Stärkemehl vergt. Band I, S. 295.

Bestandthelle unch Kosm: Wasser 14,05 Proc., Stickstoffaubstanz 9,66 Proc., Fatt 1,93 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 66,99 Proc., Robfaser 4,95 Proc., Asche 2,42 Proc. In der Trockensubstanz: Stickstoffsubstanz 11,24 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 77,94 Proc., Stickstoff 1,79 Proc. Die Asche ist reich un Kieselsaurs (25,9 Proc.), die besonders in den Spelzen ihren Sitz hat.

Anwendung. Mag verwendet die geschälte Frucht Semen Hordel decorticatum (Ergünzh.). Fructus Hordel excorticati. Hordeum perlatum s. mundatum. tleschalte Gerste. Gersten- oder Perlgraupen. - Orge monde. Orge perlé (Gall.). - Barley-pearl. In Theemischungen, als schleimiges Getrank in Abkochung (15,0-80,0: 200,0), ausserlich zu Gurgelwässern und in Klystieren.

Ptisana de Hordeo. Tisane d'orge (Gall.). Aus 20 g mit kaltere Wasser ab-gewaschener Gerstengraupe bereitet man durch Kochen mit q. s. Wasser and Durchseihen

Farina Hordel praeparata (Erganzb.). Praparirtes Gerstenmehl - Farine d'orge préparée. Gerstemmehl drückt man in ein hohes walzenformiges Zinngefass bis zu 1/2 des Ranmes fest ein, verschliesst und erhitzt 30 Standen im Dampfbade. Die obere, mehlartige Schicht wird entfernt, die röthlich-gelbe Masse gepulvert und trocken aufbewahrt. Der Verlust lässt sich vermeiden, wenn man nach je 10 Stunden den Inhalt des Geffisses gut durchmischt. Ausbeute etwa 90 Proc. — Dierenich empfiehlt, um die Gewähr für ein reines Mehl übernehmen zu können, 1000 g Gerste mit 50 g Wasser 6 Stunden der Dampf. den quellen zu lassen, durch 6ständiges Erhitzen in verschlossenem Gefüss auf dem Dampf-bade aufzuschliessen, dann zu trocknen, hierauf 30 Stunden wie vorhin angegeben, zu behandeln, and endlich zu pulvern. Ausbeute 75-80 Proc. Ein mit Unrecht in Vergessenhuit geralbenes, leicht verdauliches Nährmittel.

Ferculum Saxuaine. P.p. Farinae Hordel praep. 700,0 Saccharl abli pulv. 205,0 Corde. Cinnamon pulv. 5,0. Anwendung wie bei Farien Hordei pp.

Pasta Cacao Rordel prasparati. Gersten-Chokolade (Durranica). Rp. Farine Hordel pracp. 100,0 Sacchari albi puly, 450,0 Pretise Causa 450,0. Bereitung wie bei Pasta Causo arom. Bd. J. S. 526

Sano, ein Nährmittel der Sano-Gesellschaft in Berlin, angeblich dextrinirtes Gerstenmehl, enthalt (abgerundet) in 100 Th.; 14 Wasser, 12 Proteinstoffe, 1,5 Fett, 4 lest. Koblehydrate, 65 Starks (AUFRECUT).

Hydrargyrum.

Hydrargyrum. Mercurius vivus. Argentum vivum. Mercure (französ.). Mercury (eagl.). Quicksilver (eagl.). Hg. Atomg. = 200. Ein adles Metall, welches in der Natur nur selten gediegen (als "Jungfernquecksilber") vorkommt, in grösseren Mengen als Zinnober (Mercurisulfid HgS) gefunden wird. Seine Gewinnung geschicht hüttenmannisch durch Rösten der Zinnobererze bei Zutritt von Luft oder durch Erbitzen der Zinnobererze mit Eisen oder Autzkalk

L. Hydrargyrum venale seu technicum. Technisches Quecksilber. Mercure du commerce (Gall.). Das Quecksilber des Handels ist niemals ganz rein, sondern enthalt bis zu 2 Proc. fremde Metalle wie Biei, Wismut, Kupfer, Antimon, Zinn, Silber, auch Sand, Staub und andere Unreinigkeiten. Ein erheblicher Gehalt an vernnreinigenden Metallen giebt sich dadurch zu erkennen, dass die Oberfläche des Quecksilbers beim Stehen matt wird (bisweilen sieht man sogar eine matte, beim Schütteln Falten bildende Haut), dass das Metall beim Laufen über eine Porcellan- oder Papierfläche längliche Metallpartikel (Schwänzehen) bildet bez. eine gefärbte "Spur" hinterlässt, dass es ferner beim Schütteln in einer trockenen Flasche in ein schwärzliches Pulyer verwandelt wird oder — bei geringer Verunreinigung — matte Metalipartikel an den Wandungen der Flasche hängen lässt.

Ein durch Fremdmetalle nicht zu stark verunreinigtes Quecksilber ist diejenige Sorte, welche man im Handverkaufe abgiebt, wenn nicht vorausgesetzt werden muss, dass der

Käufer reines Quecksilber erwerben will.

Wägung und Dispensation. Das Abwägen des Quecksilbers nehme man stets aus Porcellan in Porcellan vor, d. h.: Man tarire eine Porcellanschale und wäge in diese das Quecksilber ein, welches man vorher in eine andere Porcellanschale eingegossen hatte. Man wäge niemals direkt aus dem Standgefässe. Unter allen Umständen giesse man Quecksilber stets in dünnem Strahle und aus möglichst geringer Höhe aus, weil sonst das Quecksilber sehr leicht verspritzt wird. Ueber die Gefahren des verspritzten Quecksilbers siehe weiter unten.

Für die Zwecke des Handverkaufes werden kleine Mengen Queckeilber in bekannter Weise mit Gänsefederkielen abgemessen und in Federposen abgefüllt, welche mit Siegellack oder Harzeerat verschlossen werden. Grössere Mengen werden in besonders starkwandigen Glasflaschen oder Thonkrucken mit engem Halse oder in besonderen Quecksilberstandgefässen abgegeben. Beim Hantiren mit grösseren Quecksilbermengen unterschätze man nicht das Gewicht der Gefüsse.

Aufbewahrung. Man bewahrt das Quecksilber in starkwandigen Flaschen aus Glas, Steinzeug oder Porcellan auf, die man mit Korken verschliesst. Grössere Vorräthe hält man auch in den eisernen Flaschen, in denen das Quecksilber verzendet wird. — Man stelle Quecksilbergefasse nicht in die oberen Theile der Regale, sondern bringe sie thunlichst nahe am Erdboden unter.

Anwendung. Das technische Quecksilber kann, wenn es nicht mehr als 2 Proc. fremde Metalle enthält, zur Bereitung käuflicher Salben und Pflaster verwendet werden. Für die Receptur und für chemische sowie physikalische Zwecke benutzt man die folgende, reinere Sorte.

II. Hydrargyrum (Austr. Germ. Helv. Brit. U-St.). Mercure purifié (Gall.). Hydrargyrum depuratum sen puram. Gereinigtes Quecksilber. Reines Quecksilber.

Das reine Quecksilber wird aus dem Quecksilber des Handels gewonnen, inden man die veranreinigenden Metalle entweder durch Oxydation oder durch Destillation beseitigt. Weder die eine noch die audere Methode liefert unter allen Umetänden ein abselut reines Quecksilber. Z. B. geben bei der Destillation, welche im allgemeinen die besten Resultate giebt, Wismut und Zinn in kleinen Mengen über. Wirklich reines Quecksilber erbilt man, wenn man das technische Quecksilber zuerst einem oxydirenden Verfahren unterwirft und es alsdann noch destillirt.

Reinigung. 1) 1000 Th. kaufliches Quecksilber werden in einer starkwandigen (I) Flasche mit einer Mischung von 70 Th. Salpetersäure (von 25 Proc.) und 70 Th. Wasser 24 Stunden lang stehen gelassen und während dieser Zeit häufig und kräftig geschüttelt. Die verunreinigenden Metalle (Bi, Sa, Pb, Zo) werden von der Salpetersäure zum grössten Theile in Lösung gebracht. Nach 24 Stunden trennt man das Quecksilber von der wässerigen Flüssigkeit mittels Scheidetrichters und wäscht und trocknet es, wie unten angegeben. Die saure Flüssigkeit kann zur Reinigung einer weiteren Menge Quecksilber benutzt werden.

2) 1000 Th. küufliches Quecksilher werden in einer starkwandigen (!) Flasche mit einer Mischung aus 20 Th. Ferrichloridiosung (spec. Gew. 1,232) und ca. 80 Th. Wasser so lange kräftig durchgeschüttelt, bis die Mischung einen Schlamm von feinvertheilten Quecksilberkügelchen darstellt. Man stellt die Flasche 1—2 Toge zum Absetzen, gieset die über dem Quecksilber stehende Flüssigkeit ab, wüscht das Metall zunächst mit

verdünnter Salzsaure, dann mit heissem und kaltem Wasser und trocknet wie unten an-

3) Nach einer anderen Methode von Butht behandelt man das Quecksilber mit dem gleichen Volumen einer Lösung von 5 g Kalbundichromat in I Liter Wasser, die mit etwa 10 eem kone. Schwefelsäure angesäuert ist. Man schüttelt so lange, bis das zuerst entstandene Quecksilberchromat verschwunden und die wässerige Flüssigkeit durch Chromisulfat grün gefärbt ist. Man schlämmt nun mit einem kräftigen Wasserstrahl das graus Pulver der Metalloxyde ab und wäscht unter Umrühren so lange, bis grauer Schlamm nicht mehr abgesondert wird, schliesslich trocknet man und verführt wie unten augegeben.

Diese Reinigungsmethoden lassen sich sehr bequem auch in dem von L. Meyen angegebenen Apparate ausführen, in welchem das Quecksilber in sehr feinen Tröpfeben durch eine I,5—2,0 m hohe Schicht einer der oben angegebenen Reinigungsflüssigkeiten hindurchfällt und durch eine Hebervorrichtung automatisch abfliesst.

Waschen, Trocknen und Filtriren des Quecksilbers. 1) Waschen, Hat man nach einer der oben angegebenen Verfahren das Quecksilber mit Chemikalien behandelt, so bringt man das Quecksilber in eine starke, geräumige Porcellanschale, stellt diese unter eine Wasserleitung und lässt, während man das Quecksilber umrührt, auf dieses einen Wasserstrom laufen so lange, bis das noch feuchte Quecksilber blaues Lackmuspapier nicht mehr röthet. Man wäscht alsdann noch einige Male mit destillirtem Wasser nach, giesst die Hauptmenge des Wassers ab und führt nun das Quecksilber (Trichter aufsetzen!) in einen Scheidetrichter über, in welchem man es von dem Reste des Wassers scheidet.

2) Trocknen. Das vom Wasser nach Möglichkeit befreite Quecksilber bringt man in eine Porcellauschale, welche mit einer 2 his 3 fachen Lage Filtrirpapier ausgelegt ist. Wenn nöthig führt man es in eine zweite Schale über, welche mit neuem Filtrirpapier (auch Abfällen desselben) ausgelegt ist. — Man kann das Quecksilber auch in einer Porcellauschale im Wasserbade trocknen, muss diese Operation alsdann aber im Freien ausführen.

Beim Erwärmen würde alsdann auch das nach der Ferrichlorid-Methode gereinigte Quecksilber, falls es noch einen Schlamm darstellen sollte, zu füssigem Quecksilber zusammendiessen.

3) Filtriren. Um das Queckeilber von mechanisch beigemengten Unreinigkeiten zu befreien, wird es filtrirt. Zu diesem Zwecke giesst man es durch einen lose mit reiner Watte verstopften Glastrichter. Oder man giesst es auf ein glattes Filter aus starkem Filtrirpapier, welches an seinem Grunde mit einigen sehr feinen Nadelstichen durchbohrt ist. — Oder man schneidet von einem Glastrichter den Hals ab und kittet mittels Siegellack in die Ablauföffnung ein von Internodien freies Stück von sogen, spanischem Rohr so ein, dass der obere und der untere Querschultt frei bleiben. Giesst man in den Trichter Quecksilber ein, so fliesst es durch die Poren des spanischen Rohres ab und wird hierdurch filtrirt. Oder. Man giesst es in ein eisernes Rohr, dessen untere Oeffnung durch einige Scheiben von sämisch-garem Leder verschlossen ist, die durch eine Ueberfangschraube festgehalten werden.

Destilliren. Wie schon bemerkt erhält man ein reines Quecksilber mit einiger Sicherheit dann, wenn man das käufliche Quecksilber zunächst den oben angeführten oxydirenden (nassen) Verfahren unterwirft, es alsdann wäscht, trocknet und zum Schlass noch destillirt. Die Destillation war früher eine sehr unangenehme Aufgabe. Gegenwärtig wird sie ohne Schwierigkeiten im Vacuum und zwar automatisch und kontinnirlich ausgeführt. Bei dem Kansten'schen Apparat, welcher ca. 90 Mk. kostet, destilliren bei einem Leuchtgasverbrauch von 40 Liter pro Stande — 250 g Quecksilber über.

Absolut reines Quecksilber erhält man durch Destillation einer Mischung aus gleichen Theilen reinem, gefälltem Mercurisulfid und gebranntem Kalk oder Eisenfeilspänen. Diese Sorte wird voraussichtlich nur für sehr feine physikalische Untersuchungen benutzt bes. verlaagt werden und ist alsdann bei chemischen Fabriken unter nitherer Darlegung der Verhältnisse zu bestellen.

Eigenschaften. Das gereinigte, bez. reine Quecksilber ist bei gewöhnlicher Temperatur flüssig, von silberweisser Farbe mit einem Stich ins Bläuliche und starkem Metallglanz, ohne Geruch und Geschmack. Stark erhitzt, verfüchtigt es sieh vollständig, Das spec, Gewicht ist bei 15° C. = 13,578, bei 0° C. = 13,595. Das Quecksilber erstarrt bei -39,4° C, ist dann hämmerbar, bez. geschmeldig wie Blei, und krystallisirt in regelmässigen, nadelförmigen Oktaädern. Es siedet bei +357° C. und verwandelt sich dabel in einen farblosen Dampf, doch verflüchtigt es sich schon auf dem Wasserbade beträchtlich und sogar noch bei gewöhnlicher Temperatur merklich, desgleichen mit den Dampfen des siedenden Wassers. - An trockener Luft verändert sich das reine Quecksilber nicht, das unreine überzieht sich alimühlich mit einer trüben Haut. Aber auch das reine Quecksilber überzieht sich an fenchter Laft nach längerer Zeit mit einem Häutchen von Queekzilberoxydul, wie man an dem kürzeren Schenkel eines Heber-Barometers leicht beobachten kann. - Wird das Quecksilber an der Luft bis nahe an seinen Siedepunkt erhitzt, so verwandelt es sich allmählich in Quecksilberoxyd (Mercurius praccipitatus per se). Durch Schutteln mit Flussigkeiten, wie Wasser, Terpentinel, Aether, Essigsfure, Salmiaklösung etc., vielmehr noch durch Reiben mit pulvrigen Stoffen lässt es sich zu einem matten grauen Pulver (Acthiops) gertheilen. Dasselbe besteht aus kleisen, mit dem blossen Auge nicht unterscheidbaren Kügelchen, welche durch die Zwischenlagerung von Theilen des damit vermischten fremden Körpers getrennt sind. Das feine Zertheilen des Quecksilbers in dieser Art neant man das Todten (mortificatio) oder die Extinktion (extinctio) des Quecksilbers.

Von Salzsäure oder kalter Schwefelsäure wird es nicht gelöst. Heisse kone, Schwefelsäure löst es unter Freiwerden von Schwefeldioxyd SO₄ zu Mercurisulfat HgSO₄ oder Mercurosulfat Hg₂SO₄. Von kalter verdünnter Salpetersäure wird es unter Auftreten von Stickoxyd zu Mercuronitrat, von heisser kone, Salpetersäure zu Mercurinitrat gelöst. — In Königswasser löst es sich leicht zu Mercurichlorid. Mit Chlor, Brom und Jod vereinigt es sich schon bei gewöhnlicher Temperatur. Desgleichen mit Schwefel bei gewöhnlicher Temperatur zwar langsam, rascher beim Erwärmen.

Es bildet zwei Salzreihen, welche sich vom

ableiten und scharf auseinunder zu halten sind.

Prüfung. 1) Das reine Quecksilber muss bei Aufbewahrung in einem gut geschlossenen, trockenen Glase stets eine blanke, metallisch glänzende Oberfläche zeigen. Wird es in einer sauberen, trockenen, starkwandigen Flasche kurze Zeit mit Luft durchschüttelt, so muss es vollkommen blank bleiben. Unreines Quecksilber überzieht sich dabei mit einer Haut, welche z. Th. an den Glaswandungen haften bleibt. Hierdurch sollen zich noch ½ 1/40 Proc. Blei zu erkennen geben. — 2) Es löse sich in verdünnter Salpetersilure ohne Rückstand zu einer klaren Flüssigkeit auf (ungelöst würden bleiben: Antimon, Zinn und Gold). — 3) Es sei ferner beim Glühen in einem blanken Porcellantiegel (Vorsicht, im Freien auszuführen!) ohne wahrnehmbaren bez. wägbaren Rückstand flüchtig. — 4) Kocht man ca. 5 g Quecksilber mit 5 cem Wasser und 4,5 g Natriumthiosulfat in einem Probirrohre etwa l Minute lang, so soll das Quecksilber seinen Glanz nicht verlieren und höchstens einen schwach gelblichen Schein annehmen (U-St.). Diese Probe gestattet, reines Quecksilber von ungereinigtem zu unterscheiden; bei mehr als einer Spur verunrelnigender Fremdmetalle verliert das Quecksilber seinen Metallglanz und erscheint grau.

Aufbewahrung. In starkwundigen Glasgefüssen, die mit Korkstopfen oder Glasstopfen geschlossen sind. Man stellt die Flaschen zweckmässig auch noch in eine Holzbüchse ein und bringt die Standgefässe nicht in den oberen Plätzen des Regals, sondern möglichst nach dem Erdboden zu unter. Man schütze das Quecksilber vor den Dämpfen von Chlor, Broin, Jod.

Hantiren mit Quecksilber. Bei dem Hantiren mit Quecksilber hat man alle Vorsicht anzuwenden, damit Quecksilber nicht auf den Fussboden rollt. Ist es erst einmal in die Dielenritze eingedrungen, so würde es ausserordentlich schwierig sein, es von dort wieder vollständig zu entfernen. Ist aber trotz aller Vorsicht Queckeilber auf den Fussboden gelangt, so kann man es am besten dadurch unschädlich machen, dass man es mit Zinnfolie (Stanniol) bedockt, nach einiger Zeit mit fenchten Sagespänen überstreut and mit Schippe und Handleger aufkehrt.

Auch vermeide man es, Quecksilber in bleierne Wasserabzugerohre zu giessen. Das Quecksilber sammelt sich an den tiefsten Stellen dieser Rohre an und durchlochert diesa durch Bildung von Amalgamen. — Ferner lege man beim Arbeiten mit Quecksilber gol-dene Schmuckgegenstände, auch die Uhr, ab, da erstere leicht verquickt werden, letatere

Quecksilber, welches in einem Raume verschüttet worden ist, der zum dauernden Ansenthalte für Menschen bestimmt ist, bildet eine lange wilhrende gesundheitliche Gefahr, da das Quecksilber schon bei gewöhnlicher Temperatur merklich flüchtig ist, und die mit der Athemluft aufgenommenen Quecksilberdämpte eine langsam verlaufende (chronische

Vergiftung erzeugen, gegen welche manche Personen sehr empfindlich sind.

Erkennung. 1) Alle Quecksilberverbindungen geben, wenn man sie mit wasserfreiem Natriumkarbonat gemischt im einseitig geschlossenen Rohre glüht, ein Sublimat von metallischem Quecksilber, welches sich au den kalteren Theilen des Rohres als grauer Belag bez. in Form metallglänzender Tröpfehen absetzt. 2) Blankes Kupferblech oder Messing, blech in eine queeksilberhaltige Flüssigkeit eingestellt, bedeckt sich nach einiger Zeit mit einer grauen, pulvrigen Quecksilberschicht, welche durch sanftes Reiben Metallglanz anulmmt; darch Erhitzen verflüchtigt sich das Quecksilber von seiner Unterlage. 3) Zink scheidet aus Quecksilberlösungen das Quecksilber als pulverigen Metallschlamm ab, ohne sich mit demselben zu amalgiren. 4) Stannochlorid fällt, wenn es im Ueberschuss zugesetzt wird, das Quecksilber aus seinen Verbindungen als Metall in Form eines grauen, pulverförmigen Niederschlages.

Für die analytische Erkennung hat man die Queckzilberoxydulsalze (Mercurosalze)

und die Quecksilheroxydsalze (Mercurisalze) zu unterscheiden.

A. Mercurossize oder Quecksilberoxydulssize. 1) Kalilauge, Natron-A. Mercurossize oder Quecksilberoxyduissize. 1) Kaitauge, Natron-lauge, Kalkwasser fällen schwarzes, im Ueberschuss des Fällungsmittels unlösliches Mer-curooxyd (Quecksilberoxydul Hg₂O). — 2) Ammoniak fällt schwarze Amidverbindungen, z. B. Mercurochloramid Hg₂Cl. NH₂. — 3) Alkalikarbonate fällen in der Regel schmutzgweisse Niederschlage, welche beim Erhitzen dunkel werden. — 4) Kalium-chromat erzeugt grangerothe bis ziegelrothe Niederschläge. — 5) Durch Salzsbure oder Alkalicaloride wird weisses Mercurochlorid (Calomel) gefällt. — 6) Durch Kaliumjodid entscht ein prünlichgelber Niederschlag (Hg. L). Joshah im Usbarschusse des Fällungs-

entsteht ein grünlichgelber Niederschlag (Hg₀J₂), lüslich im Ueberschusse des Fällungemittels. — 7) Schwefelwaseerstoff und Schwefelammonium fällen einen schwarzen Niederschlag, welcher aus Mercurisulfid + metallischem Quecksilber (HgS + Hg) besteht.

B. Mercurisalze oder Quecksilberoxydsalze. 1) Kalilauge, Natroniauge, Kalkwasser erzeugen, in kleinen Mengen zugesetzt, zunächst dunkle Fällung (von Oxysalzen), im Ueberschuss zugesetzt gelbe Fällung von Mercurioxyd. — 2) Ammoniak fällt weisse Amidverbindungen. R. Hall NH. — 3) Albalikashonate füllen heggereiche weisse Amidverbindungen, z. B. HgCl. NH₂.— 3) Alkalikarbonate fallen braunrothe Oxysalze, die durch Kochen in gelbes Mercurioxyd übergehen.— 4) Kaliumehromat falle orangegelbes Mercurichromat, leslich in Salpetersäure.— 5) Kaliumjodid erzeugt ausen scharlachrothen Niederschlag von Mercuribijodid, der im Ueberschuss von Kaliumjodid zu einer farblosen Flüssigkeit löslich ist.— 6) Durch Salssäure und Alkalichloride entsteht keine Flühung.— 7) Schwefelwasserstoff, in kleinen Mengen zugesetzt, erzeugt zunächst einen weissen Niederschlag, der durch Einwirkung weiterer Mengen Schwefelwasserstoff in Gelb, Rothlich, Braun, schliesslich in Schwarz übergeht. Der schwarze Niederschlag ist Mercurisulfid HeS und unlöslich in Salvatersauen, dangen bestieb schwarze Niederschlag ist Mercurisulfid HgS und unlöslich in Salpetersaure, dagegen löslich in Konigswasser.

Bestimmung. Man bestimmt das Quecksilber entweder als Metall, oder als Mercurisulfid oder als Mercurochlorid. Man beachte, dass die Bestimmung sub I (als Me-

tall) unter allen Umständen einwandfrele Ergebnisse liefert.

1) Als Metall. Die zu bestimmende Verbindung wird mit Aetakalk gemischt in em Verbrennungsrohr von ca. 50 cm Länge gebracht und dieses mit Actakalk in Stücken gefällt. In das Rohr setzt man mit Hilfe eines Stopfens ein zu einem dännen Schnabel ausgezogenes Gissrohr ein, welches man in Wasser eintauchen lässt. Beim Glähen des Rohres destillirt metallisches Quecksilber über, welches gesammelt und nach dem Abspülen mit Alkohol und Asther getrocknet und gewogen wird. - 2) Als Mercurisulfid. Mer-

curiverbindungen können direkt verwendet werden, Mercuroverbindungen müssen zunächst durch Abrauchen mit Königswasser in Mercuriverbindungen übergeführt werden. In die erwarmte milssig saure Mercurilösung, welche freies Chlor nicht enthalten soll, leitet man Schwefelwasserstoff bis zur Sättigung ein. Dann sammelt man den Niederschlag auf gewogenem (I, Filter, wäscht ihn zunächst mit Schwefelwasserstoffwasser vollständig, dann nach einander je dreimal mit Alkohol, Aether und Schwefelkohlenstoff aus, trocknet und wägt. ${\rm HgS} \times 0.86207 = {\rm Hg.} - 3)$ Als Mercurochlorid. Zu der Quecksilberlösung, welche Salpetersäure enthalten darf, aber stark verdünnt werden muss, fügt man Salzsäure. ferner phosphorige Saure im Ueberschuss, lässt 12 Stunden lang bei gewöhnlicher Tem-peratur oder in gelinder Wärme (nicht über 60° C.I) stehen, filtrirt das ausgeschiedene Mercurochlorid auf gewogenem Filter ab, wäscht mit heissem Wasser aus und trocknet. HgCl > 0.84987 = Hg.

Toxikologisches. Das Quecksilber wird bisweilen in größeren Mengen (250 bis 500 g auf einmal) innerlich gegeben, um die Darmwege frei zu machen. Es geht dann im günstigsten Falle mit dem Darmkoth ab, ohne resorbirt zu werden und Vergiftungserscheinungen zu machen. Quecksilber in Dampfform eingesthmet wird sehr leicht resorbirt und bewirkt in kürzerer oder längerer Zeit Intoxikation. Die Quecksilberverbindungen gelten durchweg als giftig. Als relativ ungiftig werden Zinnober und gefälltes schwarzes Schwefelquecksilber angesehen. Die Quecksilberverbindungen sind um so giftiger, je leichter löslich bez. resorbirbar sie sind, und sie wirken örtlich um so zerstörender, je stärker ihre Aetzwirkung ist, d. h. je leichter sie sich mit Eiweiss verbinden. Zahlreiche organische Quecksilberverbindungen z. B. Methylquecksilber, Aethylquecksilber, Knallquecksilber, wirken ganz besonders toxisch.

Die Resorption der leicht flüchtigen Quecksilberpraparate erfolgt schon von den Lungen aus, diejenige der nicht leicht flüchtigen von Magen und Darm, ja von allen Schleimhäuten aus (also s. B. nach Waschungen, Einreibungen), auch vom Unterzellgewebe aus (z. B. in subkutanen Injektionen). Von der Haut aus werden diejenigen Queeksilberverbindungen resorbirt, weiche ätzend wirken. Die Aufnahme des feinvertheilten Queck-silbere aus der grunen Quecksilbersalbe soll zum Theil als Quecksilberdampf durch die Lunge, zum Theil infolge Aufnahme durch die Haarfollikeln erfolgen. — Im Organismus eirkulirt das resorbirte Quecksilber wahrscheinlich als Quecksilber-Albuminat.

Bei der skuten Queckeilbervergiftung werden von den meist ätzenden Prä-paraten zunächst die Schleimhäute des Mundes, Schlundes, der Speiseröhre und des Magens afficirt. Es kommt zu heftiger Magen- und Darmentzundung. Im Dickdarm treten diphtherische Geschwüre (von resorbirtem Quecksilber) auf. Der Tod kann schnell oder nach mehreren Tagen eintreten.

Bei der chronischen Quecksilbervergiftung kommt es in der Regel zunächst zu einer entsündlichen Erkrankung der Mundschleimhaut (Stomatitis mercurialis, Leuco-plakia oris), zur Erkrankung der Schleimhaut der Nahrungswege, Störungen der Empfin-dung, desgl. der Bewegung (Tremor mercurialis) ferner des Gehirns.

Chronische Vergiftung kann z. B. eintreten durch längeren Aufenthalt in Räumen, in welchen Quecksilber verschüttet worden ist. Man weist das Verhandensein von Queckailberdämpfen in der Luft dadurch nach, dass man in den betreffenden Räumen Goldbleche längere Zeit aufhängt, diese dann zusammenrollt und in Glasröhren glüht. Siehe

Bei tödtlich verlaufenen akuten oder ehronischen Vergiftungen wird man verauchen, das Queeksilber in den Leiehentheilen nachzuweisen. Man wird die Organtheile wie unter Arsen angegeben mit Salzsäure und Kaliumchlorat in Lösung bringen, das Chlor durch Erwärmen auf dem Wasserbade austreiben und die Lösung alsdann mit Schwefelwasserstoff sattigen. Den abgeschiedenen Niederschlag sammelt man auf einem Filter, wascht ihn mit Schwefelwasserstoffwasser bis zur Chlorfreiheit (I) und bringt alsdann etwa vorbandenes Schwefelquecksilber nach der auf S. 405 und 406 Bd. I angegebenen Methode durch Erwarmen mit kong. Schwefelsaure in eine leicht zu behandelnde Form.

Ueber den Nachweis des Quecksilbers im Urin a. unter Urina.

III. Unguentum Hydrargyri (Austr. Brit. U-St.). Unguentum Hydrargyri cinereum (Germ. Helv.). Pommade mercurlelle (Gall. s. aber weiter unten). Unguentum mercuriale. Unguentum Neapolitanum. - Quecksilbersalbe. Mercurialsalbe. Graue Salbe. - Blue ointment.

Man versteht bierunter eine verhältnissmässig hochprocentige Mischung von Fett mit Quecksilber, in welcher letzteres so fein verrieben ist, dass man mit blossem Auge oder bei 2-8 facher Vergrösserung Quecksilberkügelehen nicht mehr wahrnehmen kann. - Die Verreibung (extinctio, das Abtödten) des Quecksilbers geschicht in der Weise, dass man dasselbe in einem Mörser aus Porcellan oder in einer ausgedrehten eisernen Schale mit

einem Theile des Fettes oder der Fettmischung verreibt, bie eine in dünner Schicht ausgestrichene Probe bei Betrachtung mit unbewassnetem Auge oder bei 2-8 facher Vergrösserung Quecksilberkligelehen nicht mehr erkennen lässt. - Sobald dies der Fall ist, wird dieses abgetödtete Quecksilber mit dem Reste des Fettes bez. der Fettmischung vermischt, wobei darauf zu achten ist, dass geschmelzene Mischungen fast erkaltet sein müssen, bevor man ihnen das getödtete Quecksilber zusetzt.

Es ist unter allen Umständen wichtig, dass man die Bereitung der Quecksilbersulbe möglichst ohne Unterbrechung ausführt. Man beginne also in aller Frühe mit dem Verreiben des Quecksilbers und mache die Salbe wenn möglich in einem Tage vollkommen fortig. Mess man die Quecksilberverreibung über Nacht stehen lassen, so rühre man am nächsten Morgen nicht eher in der Mischung, bevor man diese nicht durch Einstellen in Wasser von 40° C. schwach angewilrmt hat, sonst vereinigt sich das Quecksilber wieder zu grossen Tropfen. Dies ist namentlich in der Winterkalte zu beachten.

Als Hilfsmittel, die Tödtung des Quecksilbers zu befördern, benntzte die frühere Apothekerkunst eine grosse Anzahl: Alte graue Salbo, Terpentin, Terpentinöl, Aether, Beuzocather, Chloroform, Benzin. Diese Hilfsmittel sind zum Theil (z. B. Terpentin und Terpentinel) direkt verwerflich, well die mit ihnen bereitete Salbe später stark reizend wirkt, und hierhin rechnen wir auch die von mehreren Autoren vorgeschriebene Benzoëtinktur, jedenfalls aber entbehrlich bez. überflüssig. - Die Verreibung des Quecksilbers verursacht keine Schwierigkeiten, wenn man sie mit wasserfreiem Wollfett (Lanolin) ansfilhrt. Man arbeitet am besten in einem Zimmer von 18-20° C. Wärme. Ist alsdann noch ein Zusatz nöthig, so kann man, um die Mischung leichter bearbeitbar zu machen, etwas Aether zufügen. - Die Vorschriften der einzelnen Pharmakopöen weichen ziemlich stark von einander ab.

Austr. Man verreibt 200 Th. Quecksilber mit 200 Th. Wollfett und mischt schliesslich 200 Th. Unguentum simplex (aus Adeps 200,0 und Cera alba 50,0) dazu. Quecksilbergebalt 33 Proc.

Brit. Man verreibt 160 Th. Quecksilber mit einer Mischung aus 160 Th. Schweine-

schmalz und 10 Th. Hammeltalg. Quecksilbergehalt 48,5 Proc.
Germ. Man bereitet eine Mischung aus 13 Th. Schweineschmalz und 7 Th.
Hammeltalg. Hierauf verreibt man 10 Th. Quecksilber mit 8 Th. der vorerwähnten Mischung und fügt nach vollständiger Abtödtung des Quecksilbers den Rest der Fettmischung Quecksilbergehalt 33 Proc.

Helv. Man verreibt 34 Th. Quecksilber mit 6 Th. Wollfett unter Zusatz von etwas kiherischer Benzoötinktur und rührt alsdann ein fast erkaltetes Gemisch von 45 Th.

Schweineschmalz und 15 Th. Hammeltalg dazu. Quecksilbergehalt 33 Proc.
U-St. Man verreibt zunächst 500 Th. Quecksilber mit 20 Th. Mercurieleat und setzt alsdam eine fast erkaltete Mischung aus 250 Th. Schweineschmalz und 230 Th. Hammeltalg hinzu. Quecksilbergehalt 50 Proc.

Pommade mercurielle à parties égales (Gall.). Louvrier'sche Salbe. Unguentum Hydrargyrl duplicatum. 100 Th. Quecksilber werden mit 100 Th. Benzobfett der Gall. (s. Band I, S. 159) verrieben. Quecksilbergehalt 50 Proc.

Pommade mercurfelle faible (Gall.). 1 Th. der vorigen, 50 procentigen Salbe wird mit 3 Th. Benzoufett der Gall. (a. Band I, S. 159) verrieben. Quecksilbergehalt 12,5 Proc.

Hydrargyrum extinctum-Helfesberg. Durch maschiselle Hilfsmittel fein vertheiltes Quecksilber zur Bereitung der grauen Salbe. 400 g entsprechen = 334 g metallischem Quecksilber.

Sapolentum Hydrargyrl einereum ist in Gelatinekapseln abgefüllte, überfettete

Kali-Quecksilberseife, demnach also Quecksilbersalbe, mit Mollin bereitet.

Unguentum Hydrargyri cinereum Adipe Lanae paratum (Erganzb.). Grane Quecksilbersalbe mit Wollfett. 10 Tb. Quecksilber werden mit einer Mischung aus 18 Th. Wollfett und 2 Tb. Olivenol verrieben. Hamb. Vorsehr.: Hydrargyri 1,0, Lanolini 2,0.

Euguentum Hydrargyri cinereum in globulis. Quecksilbersalbe in Kugeln. Quecksilbersalbe wird in Kugeln von 1-2-3-4 g Gewicht gebracht und jede einzelne mit einem Ueberzug von Kaknobutter versehen. Zweckmässige Receptur-Erleichterung. Unguentum Hydrargyri einerenm in Gelatinedärmen. Quecksilbersahe wird in Gelatinedärme gefüllt. Leistere besitzen eine Eintheilung, welche je 1 g Salbe markirt. Unguentum Hydrargyri einereum in capsulis ist in Gelatinekapseln abgefüllte graus Quecksilbersalbe.

Unquentum Hydrargyri cinercum dilutum. Unguentum contra pediculos. Reltersalbe. Läusesalbe etc. Man bereitet sie zweckmässig aus Unguenti Hydrargyri einerei 200,0, Sebi ovilis 150,0, Adipis suilli 250,0. Will man sie färben, so kann dies mit

ein wenig feinstem Russ (siebenmal gebrannt) geschehen,

In einigen Apotheken werden aus missverstandener Sparsamkeit zur Bereitung dieser Salbe alte Salbenreste verwendet. Dies sollte unter allen Umständen unterlassen werden, Nur die frischesten Fettmaterialien sollten für diesen gangbaren Artikel verwendet werden. (I) Wer einmal in eine Klinik für Hautkrankheiten kommt, kann sich dort überzeugen, welche starken Reizungserscheinungen gerade solche ranzige Läusesalben verursachen. Daher vermeide man auch das Parfümiren und Fürben derselben mit reizenden Zusätzen.

Weiberbaum'sche Salbe auf Behandlung der Variola. Rp. Unguenti Hydrar-

gyri cineral 1,0, Saponis kalimi 2,0, Glycerini 4,0.

Feststellung des Quecksilbergehaltes. Man bringt 3,0 g Quecksilbersalbe in ein trockenes, gewogenes Kölbchen, übergiesst mit 80 cem Aether und lässt unter gelegentlichem Umschwenken bis zur Auflösung des Fettes stehen. Dann giesst man die Aetherlösung sorgfilltig ab, behandelt den Rückstand noch 2-3 mal in gleicher Weise, dunstet die letzten Antheile des Aethers bei etwa 40° C. ab, trocknet alsdaan 5 Minuten im Wasserbadtrockenschranke und wägt. Das erhaltene Gewicht mit 33,33 multiplicht giebt direkt den Procentgehalt der Salbe an Quecksilber an. Sollte eine Beimengung fremder Substanzen möglich sein, so würde das Quecksilber in Salpetersäure zu lösen und nach Seite 24 No. 8 zu bestimmen sein.

Amalgame. Man versteht hierunter Aufläsungen anderer Metalle in Quecksilber. Diese sind zum Theil nicht blosse Mischungen, sondern stehen jedenfalls den chemischen Verbindungen nither.

Amalgame für Elektrisirmaschinen. I. Kiesmeyen's Amalgam. Zinn und Zink, von jedem 30,0, werden in Gestalt kleiner Raspelspane in einem eisernen Pillenmörser im Wasserbade erhitzt, mit 60,0 Queckulber versetzt und mit dem Pistill zerrieben, morser im Wasserbade erhitzt, mit 60,0 Quecksilber versetzt und mit dem Pistill zerrieben, bis sie eine gleichmässige metallische, breitge Masse bilden. (Das Zerreiben ist an der freien Luft vorzunehmen.) Das Amalgam wird in einem verschlossenen Glasgefasse aufbewahrt. — II. Zink-Amalgam. 100,0 in feinere Raspelspäne verwandeltes Zink, circa 200,0 reines Brennpetroleum, hierauf 200,0 gereinigtes Quecksilber werden in einem porcellanenen Mörser zusammengerieben, bis eine breitge Masse entstanden ist. Diese wird in einem leinenen Kolatorium ausgedrückt, um sie von überschässigem Quecksilber und Petroleum so viel als möglich zu befreien und einige Tage an einen freien Ort gestellt, damit sie erhärte. Zum Gebrauch wird das Amalgam zu Pulver zerrieben und mit Schweinefett oder Paraffinöl gemischt.

IV. Emplastrum Hydrargyri (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). Emplastrum merouriale. Quecksilberpflaster. Mercurial-Pflaster.

Austr. Hydrargyri 100,0 werden verrieben mit Lanolini (cum aqua) 50,0 und mit Emplastri adhaesivi (Austr.) 350.0, die geschmolzen und fast wieder erkaltet sind, gemischt. Brit. Man löst unter Erwarmen Sulfuris depurati 0,5 in Olei Olivarum 3,5, tödtet

damit Hydrargyri 82,0 und mischt dies zu fast erkaltetem Emplastri Plambi 164,0. Germ. Hydrargyri 200,0 werden mit Terebinthinae 100,0 unter Zusatz von wenig

Terpentinol getolitet und mit einer geschmolzenen und wieder fast erkalteten Mischung von Emplastri Plumbi 600,0 und Cerae flavae 100,0 verreihet.

Helv. Man todtet Hydrargyri 20,0 mit Adipis Lanae 10,0 und Tincturae Benzoës aetherea 1,0 und vermischt mit Emplastri Plumbi 50,0. Cerae flavae 10, Elemi, Terebin-

thinae ää 5,0.
U-St. Man tödtet Hydrargyri 300,0 mit Hydrargyri olemici 12,0 und vermischt mit Emplastri Plumbi simplicis q. s. sum Gesammtgewicht 1000,0.

V. Amalgame zur Zahnfüllung. Man kann im allgemeinen zwei Arten unterscheiden. Die eine umfasst diejenigen Mischungen, welche bereits soviel Quecksilber enthalten, dass sie durch leichtes Erwärmen plastisch werden, also die fertigen Amalgame.

Die andere umfasst diejenigen Mischungen, welche entweder gar kein oder doch noch nicht genügend Quecksilber anthalten. Diese Legirungen kommen als feine Feilspäne in den Handel. Vor ihrem Gebrauch mischt sie der Zahnarzt in einem Porcellantiegel unter Erhitzen mit der zur Amalgambildung nothwendigen Menge Quecksilber. Etwa überschüssiges Quecksilber entfernt er durch Drücken zwischen den Fingern oder durch Pressen zwischen Leder. Hieraus erklärt es sich, dass in den folgenden Vorschriften für Amalgame Quecksilber zum Theil aberhaupt nicht entbalten ist. Auf 60 Th. der gefeilten Legirung werden zur Bildang eines guten Amalgams rund 40 Th. Quecksilber zugesetzt.

Kupfer-Amalgam. Nach Ab. zun Napden. Man löst 200 g kryst. Cuprisulfat in 1 Liter destillirtem Wasser, welchem vorher 75 g Schwefelsäure zuzusetzen sind. Aus dieser Lösung schlägt man das Kupfer entweder durch Zink- oder durch blanke Eisen-bleche nieder. Das so gewonnene pulverförmige Kupfer wird mit 160 g Mercurosulfat unter heissem Wasser zu einem Teige zusammengerührt und unter beständigem Ernedern des beissen Wassers his zur Entfernung der Schwefelsäure gewaschen. Der Amalgamteig wird durch leichtes Auspressen von überschüssigem Quecksilber befreit und zwischen zwei Serviciten zu einem dannen Kuchen ausgewalzt, welcher noch vor dem Erstarren in passende Stücke geschnitten werden kann.
Asn's Filling. 1 Th. Gold, 4,5 Th. Zinn, 4,5 Th. Silber (giebt mit 7 Th. Quock-

silber sin Amalgam).

Dollingen's Zinn-Cadmium-Amalgam. 2 Th. Zinn und 1 Th. Cadmium. Evans' Zinn-Cadmium-Amalgam. 3 Th. Zinn und 1 Th. Cadmium. HARRISON'S Gold-Amalgam. 20 Th. Gold, 2 Th. Kupfer, 2 Th. Quecksilber.

JAMESON'S Amalgam. 1 Th. Gold, 10,5 Th. Zinn mit 8 Th. Quecksilber.

BORERTSON'S Amalgam. 1 Th. Gold, 2 Th. Zinn, 2 Th. Silber.

TOWNSEND'S Amalgam. 5 Th. Zinn und 4 Th. Silber.

Amalgamirung des Eisens. Das mit verdünnter Salzsaure abgeriebene und gereinigte Eisen wird 15 Stunden hindurch in einer Flüssigkeit aus 10 Th. Kupfervitriol, 2 Th. Salzsaure und 350 Th. Wasser untergetaucht gehalten, alsdaan mit einer starren Borstenbürste abgerleben und nun in eine Lösung von 10 Th. atzendem Mercurichlorid in 2 Th. Salzsaure and 350 Th. Wasser gelegt etc.

Amalgama cretaceum. Pulvis albificans. Mützenpulver. Um Messing oder

Kupfer metallisch weiss zu machen. 5 Th. Zinn und 6 Th. Quecksilber werden unter gefinder Erwarmung zusammengeschmolzen und dann mit 8 Th. Schlämmkreide zu einem

Pulver zerrieben.

Mercurlol. Ein Amalgam aus Aluminium und Magnesium, welches 40 Proc. metallisches Quecksilber enthält.

Acthlops animaliz. Bydrargyrl 10,0 Onnium Sepine 15,0. Six sur Todung so verreiben.

> Acthiops crotaceus. Mercurius alkalinus. Rp Hydrargyri Calcil carboniel 15,0.

Asthlops graphiticus. Moreurina carbonatua. Rp. Hydrargyri

Graphitae inevigates 20,0. Unter Zumir einiger Tropfen Wasser zu todien.

Aethiops gusamorius. Mercurius gammosus Plenkit. Rp Hydrargyrt 10,0 Gunmi arabici pulv. 20,0. Unter Zusatz von etwas Aether zu tödten.

Asthiops magazaleus, Ra Arthiopia succharati 30,0 Magnesil enrionici .0,01 Man mischt sie, wäscht die Mischung mit Wasser and und trocknet wieder.

Asthiops martistus. Mercurius ferratus Hydrargeri Perri oxydati fusci 20,0. Worlen his our Todiung vertichen

Asthlops succharatus. Mercurius saccharatus. Saccharum mercuriale

Rp. Hydrargyri 10,0 Saccharl a(b) 20,0, Werden unter Musatz von etwas Aether bis zur Todoung verrieben.

Acthlops tartarisatus. Hp. Hydrargyrl 10,0 Tartari depurati Man verreibt noter Zusatz von etwas Albohol bla Bur Todung.

Aqua mercarialis simplex. Decoctum Hydrargyri. Rp Hydrargyri Aquae destillatae 1500,0. Man kocht i Stunden in einem Glaskollen und glesst nach dem Erkelten klar ab. Die Kolatur betrage 1000,0

Ratsamum mercurials Prays. hp Ungeenti Hydrargyri cineral Unguenti Elemi Calometanos

Caratum Hydrarayri compositum. Scott's Dressing. Ep Unguenti Hydrargyri cinerel Emplastri Hydrargyri Emplastri saponati Camphurae trius 40.

Hydrargyram.				
Collamplastrum Hydrargyrl einerenm	PFP Plan			
(E. DIETERICE).	III. Gall. Ep. Emplastri Plumbi simplicis 1000,0			
Rp. 1. Massas Collectplastri 800,0	Ceran flavane			
2. Rhisomatis Iridis puly, 80,0	Colophonii ai 10,0			
L Sandarucia	Bdellli			
4. Olei Resinae 44 20,0	Ammoniaci depurati			
5. Hydrargyri 60,0 6. Authoria 160,0	Olibani Myrrhae 53 5/0			
7. Rhisomatis Iridis palv. 5,0.	Croci 2,0			
Mon todiet 5 mit 4 unter Zusatz was 7 and and				
filhri aladann wie bei Coliemplastrum Action				
Bd. I S. 385,	Terebinthinae venetae 10,0 Old Lavandulae 1.0.			
Collemplastrum Hydrargyri carbolisatum	Old Lavandulps 1,0.			
E. DINTERICH.	Emplastrum Hydrargyri molle (Hamb V.),			
Rp. Marsan Collemplastri 800,0	Rp, 1, Hydrargyri 8,0			
Bhisomatis Iridis pulv. 65,0	2. Terebinthinas 4,0			
Eandaracia pale,	8. Olei Ricini 4. Terebinthicae 43 3,0			
Olei Restone An 20,0 Acidi exrbolici 15,0	5. Emplastri Plumbi 24,0			
Hydrargyri 60,0	Man verreibt i mit 2 und rührt das fast erkultete			
Aetheria 150,0.	Gemisch von 6-5 dazu,			
Bereltung wie das vorige,	Emplastrum resolvens (Gull.).			
Electuarium vermifugum Humuna.	Emplaire résolutif (Gall). Emplaire dep			
Rp. Aethiopia gummosi 15,0	quatre fondants.			
Corticle Chinas	Ep. Emplastri saponati			
Saccharl pulv. 55 10,0	Emplastri Plumbi compositi			
Strupt Bacebart q. a.	Emplastri Hydrargyri Emplastri Conti 34.			
Flat electuarium.	and the state of t			
Emplastrum Ammoniaci cam Hydrargyro (U-St	Emplantrum resolvens litter,			
Rp. 1, Gummi Ammoniael 720,0 g	Rp. Emplantel Hydrargyri 20,6			
2. Acetl (6°14) 1900,0 ccm	Camphorse tritae Opli pulverati ah 1,0.			
B. Hydrargyri 180,0 g				
Hydrargyri oleinici 8,0 Empleatri Plumbi q a.	Hydrargyrum com Creta.			
Man erwirmt i mit i, dampft die durchgeselhi	Mercury with Chalk Grey-l'owder.			
Emulsion ein, bis eine Probe beim Erkalten ei	L. Brik.			
hartet, saist der Mischung eine Verreibung vo				
5 mit 4 zu und bringt das Ganze mit geschmo senem Elleipfisster auf 1900.				
season precipitation and proof.	II. U-SL			
Emplastrum de tribus.	Rp. 1. Hydmrgyri 88,0			
Rp Emplanti Conli	2. Mellie dépurati 10,0 2. Caleli carboniel 57,0			
Emplestri Hydrargyri Emplestri Meliloti 68.	4. Aquan q. a. ad 100,0			
	Man bringt 1 and 2 mit 2 Th. Wasser in eine starke			
Emplastrum Gallicum.	Finsche, tödtet i durch andauerndes Schüttein. Dann reibt man 3 mit Wasser zu einem Brei			
Franzosenpflaster	an, glesst die getidtote Hg-Miechung zu, mischt			
Rp. Emplastri Plumbi compositi	gut and trocknet auf dicken Lagen Filtrirpapier,			
Emphatri Hydrargyri && 40,0 Olai Tarebinthiane sulfurnti 20,0.	schliesslich in einer Porceilanachnie bis en 100 Th.			
	ela und puivert oline stark au reften.			
Emplastrum Hydrargyrl composition (Helv.).	Linimentum Hydrargyri (Brit.),			
Emplastrum Vigo cum Mercurio.	lip. Unglienti Hydrargyri cinarel			
1 Helv.	(Brit.) \$0,0 g			
Ep. Emplastri Hydrargyri (Helv.), 75,0	Liquoria Ammonth constict			
Styracia Equidi 8,0 Emplantri Plumbi compositi	sp. Gow. 0,891 10,0 ccm			
Emplastri oxycrocel	Linimenti Camphorus (Brit.) s. Band I. S. 581 q. s. sd 90,0 ccm.			
Cerno flavaco às 5,0				
Olef Lavandulae 0.5	Linkantum Hydrargyri compositum.			
Otto: Lavandulae 0,5,	Rp Unguenti Hydraegyri cinerel Linimenti ammuniati			
II, Münch, ApV, und E. Diktrick.				
Bp. Emplasiri Hydrargyri (Germ.), 60,0	Massa Hydrargyri .U.Stl.			
Emphastri Plantol compositi 15,0	P inine Hydrargyri, Blue Mara, Blue Pilit.			
Emplastri Croci 15,0	Rp. I. Hydrargyri 83,0			
Cerne flavas 2,5 Storacis 5,0	R. Mellis rosati 31,0 5. Glycerini 3,0			
Tereblathinae	5. Glycerini 5,0 4. Radicin Liquirities 5,0			
Ollowni polverati	5. Radicis Althaese 35,0			
Bennote polyerati an 1,0 Olei Lavandulae CA	Man todiet 1 mit 9 und 3 und bildet mit 4 und			
Olet Larandulae U.A.	5 eine Masse,			

Massa pilniarum llydrargyri Londinessis	Sapo Hydrargyrl
(Hamb. Vorschr.).	I. (Bad. Taxe.)
Bine Pitts. Pilutae Hydrargyri (Brit.).	Rp. 1. Hydrorgyrl 100,0
Rp Hydrargyrl 2,0	2 Unguenti Hydrargyzi cinerel 20,0
Conservan Rosae 5,0	3. Saponia kalini tao,0
Radicia Liquiritian 1,0.	4. Saponis medicati poly. 90,0
Oleum sineraum.	5. Adiple suilli 20,0
	Man verreibt 1 mit 9 und mischt dann 3-5 dasu.
L Nach Land	II. Münch, Ap. V.
Rp Hydrargyri 5,0	Rp. 1. Hydrargyrl 100,0
Lanolini anhydrici 3,0 Olei Olivae 4,0,	a. Seb) ovilla
Ofei Olivae 4,0.	3. Adiple benenati & 10,0
IL Nach NEISERS.	4. Saponia kalini 150,0
Rp. L Hydrargyri 5,0	5. Saponis medicati 20,0.
2. Aetherie Benzole (z. Bd. I B, 479) 1,0	Man verreibt 1 mit 2 und 8 und mischt schliess- lich 4 und 5 dazu,
3. Paraffini liquidi 10,0.	
A wird mit 2 extingirt, nach dem Abdunaten des	Napo mercurialis Schuttur.
Asthern fligt man 3 mi.	fip. 1. Hydrargyrl 55,5
III. Nuch Vinter	R. Adiple suilli 36,0
	8. Sobi ovills 18,0
Rp. Hydrargyri 10,5	4 Saponia elescri puiv, 12,7. Man verreibt 1 mit der Mlachung von 2 und 3
Unguenti Hydrargyri zinerei 1,5 Vascilni 9,0	und fügt 4 kinna.
Paraffini liquidi 20,0,	
Authorite polyment holy.	Sparadrapum mercuriale.
IV. Such CLARSERS and MIRRIES.	Rp. Emplastri Hydrargyri 75,0
Diese bereiten aundehnt aus 1 Th. Wollfett u. 1 Th	Emplastri adhaesivi 20,0
Queckeliber unter Zusatz von etwas Chieroform	Olel Olivac 5,0.
eine soproc. Salbe und verdünnen diese dann	Werden bei gelinder Wärme geschmolzen, die halb-
durch Zugabe von Mandelöl, Olivanöl und Pa-	erknitate Mischung wird über Shirting gestrichen.
caffind and 50 Proc.	Suppositoria mercurialia.
Pilulas Acthiopicas.	Suppositoria Hydrargyrt.
Pilulas hydrargyrico-stibleas.	Rp. Cerae Daviss 8,0
Rp. 1. Hydrargyri 6,0	Olel Cacao 5,0
E. Stibil sulfurnti surstitled 4,0	Unquenti Hydrargyri 5,0. Front amppositoria 10.
8. Saponts moderati	
4. Resignar Guajach Al 4,0	Unguentum Hydrargyrl cinereum fortins.
d. Sirupi Succhari q. a.	(Mauch, Ap. V.) loco: Unguentum Hydrargyri
Flant pilolae ponderia 0,15 g.	Lunonur.
Dilates Medanaval Drawn	Rp. Hydraegyri 50,0
Pilulae Hydrargyri Pizna.	Adiple benzonti Sebi ovilis & 25,0.
Pilulae mercuriales gummonae PLENE.	
Rp. Acthoris gummont 15,0 Mellis 80,0	Unguentum lightargyri cinereum mite.
Amyll 10,0	Topron Queckeitherealbe (Münch. Ap. V.).
Radicia Atthouge 5,0	Rp Unguenti Hydrargyri cinerel Germ. 30,0
Tragacauthae q s.	Adipie sulli
Fiant pitulae ponderia 0,15 g.	Sehi ovilis 20,0,
	Unguentum Hydrargyrl compositum (Brit).
Pilules mercuriolles purgatives (Gall.).	Compound Mercury olutions
Piluise Bellostit Pliuise Nespolitanse	Rp. Unguenti Hydrargyri ein. (Brit.) 150,0
RESAUD, RENAUDOT.	Curae flavae Olei Olivae 55 90,0
Ep. Hydrargyri depurati	Olei Olivae 45,0.
Mellia	
Aloks pulv. 25 5,0 Piperts pleri 1,0 -	Unguentum Hydrargyri einereum Lanouvy.
Tiperis nigri 1,0 - Rhisomatis Elisi 3,0	lip. 1. Hydrargyri 1000,0
Sensimonti Halepennia 1,0,	2 Actheria Benzoda (s. Bd. I S. 479) 65,0
Finnt pilaise ponderis 0,2 g.	B. Adiple 920,0
	4. Cerns flavae 80,0
Plinies mercuriciles agrounceses (Gall.)	1 wird durch Schützeln mit 2 getödtet, alsdann
Pilules Dr. Sapillor.	mit der geschmolzepen und halberkalteten Mi- schung von 3 und 4 zusammengemischt.
Rp Unguenti Hydrargyri gin. (50 Proc.) 50,0	
	Unguentum liydrargyri cam Resorbino paratum.
Saponis medicati 20,0	
Radicle Liquirities 10,0.	(Munch ApV.) Henorbin-Queckellber.
	(Münch ApV.) Resorbin-Queckelloss. Ep. Hydrargyri 30,0
Radicle Liquirities 10,0.	(Münch ApV.) Hesorbin-Quecksilber. Ep. Hydrargyri 30,0 Hesorbini 60,0.
Radicia Liquirithne 10,0. Finnt piluine ponderia 0,2 g.	(Münch ApV.) Henorbin-Queckelloss. Ep. Hydrargyri 80,8 Resorbini 60,8 Unguentum Hydrargyri cum Vasogeno paraium.
Endicis Liquiritiae 10,0. Finat pilvine pondacis 0,2 g. Pilvine mercurisiles simples (Gall.).	(Münch ApV.) Henorbin-Queckelloss. 2p. Hydrorgyri 80,0 Hosorbini 60,0 Ungecetem Hydrargyri cum Vasogeno paralum. Queckellberynsogen (Münch ApV.).
Radicis Liquirithme 10,0. Finnt pilvine ponderis 0,2 g. Fileles mercurislies simples (Galt). Filuies bicues. Rp. Rydnurgeri depurati 5,0 Conservae Rosae 7,5	(Münch. ApV.) Henorbin-Queckellber. Rp. Hydrorgyri 50,0 Henorbini 60,0. Unguestum Hydrargyri cum Vasogeno paratum. Queckellbervanogen (Münch. ApV.). Rp. Hydrargyri 40,0
Radicis Liquiritiae 10,0. Finnt pilvine ponderis 0,2 g. Pilvine mercuriciles simples (Gall.). Pilvine bieves. Rp. Hydrargyri depurati 5,0 Conservae Rosae 7,5 Radicis Liquiritiae 2,5	(Münch ApV.) Hesorbin-Quecksilbes. Ep. Hydrargyri 20,0 Hasorbini 60,0. Unguectum Hydrargyri cum Vasogeno paratum. Quecksilbervasogen (Münch ApV.). Rp. Hydrargyri 40,0 Adipla Lanse 20,0
Radicis Liquirithme 10,0. Finnt pilvine ponderis 0,2 g. Fileles mercurislies simples (Galt). Filuies bicues. Rp. Rydnurgeri depurati 5,0 Conservae Rosae 7,5	(Münch. ApV.) Henorbin-Queckellber. Rp. Hydrorgyri 50,0 Henorbini 60,0. Unguestum Hydrargyri cum Vasogeno paratum. Queckellbervanogen (Münch. ApV.). Rp. Hydrargyri 40,0

Unguentam mercuriale opiatum firmenter.

Ep. Opil pulverall 5.0

Aquae 55. X

Unguenti Hydrargyri cinerel 8.0.

Enguentum morenriale opiatam Giusar. Rp. Unguenti Hydnargyri cinerei 45,0 Unguenti perei 15,0 Tineturae Opii crocutae 1,5.

Yot. Ouquent resultiff Traspor (Galt.).

Bp. Unguenti resimtorii Lebas a DJ, I S, 600
Unguenti Hydrargyri cinerei conc. (Galt.) 64.

Vi. Hydrargyrum colloïdale. Hyrgol. Colloïdales Quecksilber.

Darstellung. Eine stark verdünnte Mercuronitratiösung wird in eine ebenfalls stark verdünnte Stannonitratiösung unter Umrühren eingegessen, wobei heide Lösungen nur so viel freie Salpetersäure enthalten dürfen, dass es nicht zur Abscheidung basischen Salzes kommt. Es entsteht eine tiefbraune Flüssigkeit. Diese wird mit einer kone. Lösung von Ammoniumeitrat versetzt, wodurch das colloidale Quecksilber ausgesalzen wird. Die braune Farbe der Flüssigkeit geht in schwarz über, und man erkennt einen feinen schwarzen Niederschlag. Dann wird mit Ammoniak unter Umrühren und Vermeidung starker Erwärmung neutralisirt. Nachdem der Niederschlag sich abgesetzt hat, wird die überstehende Flüssigkeit abgehebert, noch etwas Flüssigkeit durch Absaugen auf porösen Thonunterlagen entfornt und die noch ziemlich dünnflüssige Paste im Vacuum-Ersiccator über Schwefelsäure getrocknet.

Eigenschaften. Matte, sehwarze, poräse Stückchen, welche nur stellenweise Metallglanz zeigen. Mit Wusser geben sie eine dunkle Flüssigkeit, welche etwa wie eine Verreibung von chinesischer Tusche aussicht. In dieser Flüssigkeit ist das Quecksilber zweilelsohne in ausserst feiner Vertheilung. — Durch Erhitzen der Flüssigkeit wird die Fürbung silbergrau, die nämliche Aenderung bewirken Natronlauge sowie einige Säuren. Salpetersäure wirkt kräftig auflösend. Unter dem Mikroskop zeigen sich bei 400 facher Vergrösserung kleine gelbbraune Körnchen, keine metallischen Kügelchen. Auf Papier kann das colloidale Quecksilber zu einem feinen, schwarzen Pulver verrieben werden, beim trocknen Reiben im Porcellanmörser kommt es leicht zur Bildung von Quecksilberkügelchen. Daher muss das Präparat behufs Darstellung von Salben verher mit Wasser augerieben werden.

Das colloidale Quecksilber ist nach den Untersuchungen von Hönzen nicht reines metallisches Quecksilber, es enthält von letzterem vielnehr nur etwa 73—SC Proc., ausserdem Zinnsalze, Ammonsalze, Salpetersäure und Citronensiere in gebundenem Zustande.

Anwendung. Man wendet das colioïdale Quecksilber an in Form der Salben und der wässerigen Anreibung (sog. Auflösung) äusserlich zu antisyphilitischen Einreibungen und Pinselungen, innerfich in Form von Pillen überall da, wo man das fein vertheilte regulinische Quecksilber benutzt. Ueber die Vorzüge des colloïdalen Quecksilbers lässt sich ein abschliessendes Urtheil noch nicht abgeben.

Collempiastrum Hydrargyri collofidalla Wenten. Collempiastrum Mercurosilofd. Ist auf dichte weisse Leinwand gestrickense Kantschukflaster, weiches 15 Proc. colleidates Queck-allber soulatt.

Pilulas Hydrargyrl colloidells Waster. Mercurcolloid pillen.

I.

Rp. Hydrargyri colloidalla 0,3—1,0

Argillae albae

(Bycerhaus aA q a

Fiant pitulas No. 30, comapergundan Talco veneto.

II.

Rp. Unguenti hydrargyri colloidalla
(10 Proc.)

Argillae albae

Flant pilufan No. Bû, conspergendan Taloo venete.

Solutio liydrargyrt cellendalla. Rp. Hydrargyri cellendalla 0,1—0,2 Aquae destillatas 100,0. Zu Pinselungen. Vur dem Gebrauche umraschüttein. Unguestam Hydrargyri colloïdalla WERLAR. Mercurcollojänalbie,

Rp. Hydrargyri colloidalis

Aques destillatae 24 10,0

Adipla suilli 60,0

Ceras albas 15,0

Astheris 2,5

Astheris bensoati 3,5.

Unquentum Hydrargyri collofidatia. Mercurcollofid Unquentum Hyrgoli 10 Proc.

Rp. 1. Hydrargyri colloidalia 5,0 2. Aquan 8,5 3. Corporis Unguenti 43,5.

Man reibt 1 mit 2 an und mischt mit 3. Als Salbengrundlage kann Schweineschmält mit 10 Proc. Wachs, oder Lanollo mit 20 Proc. Vaselin, auch Mollin gewählt werden.

Hydrargyrum aceticum.

l. †† Hydrargyrum acetleum oxydulatum. Mercurius acetleus. Hydrargyrum acetleum. Mercuroscetat. Essigsaures Quecksilberoxydul. Terre foliće mercurielle. $\mathrm{Hg}_4(C_4\mathrm{H}_3\mathrm{O}_4)_4$. Mol. Gew. = 518.

rielle. Hg₄(C₄H₂O₄). Mol. Gew. = 518.

Darstellung. Man löst 20 Th. krystall. Mercuronitrat ohue Anwendung von Warms durch Anreiben mit 120 Th. destillirtem Wasser, welches mit 4 Th. Salpetersäure (von 25 Proc.) angesäuert ist. Die filtrirte Lösung versetzt man unter Umrühren mit einer Lösung von 15 Th. krystall. Natriumacetat in 50 Th. destillirtem Wasser und lässt die Mischung etwa 24 Stunden an einem kühlen Orte, vor Licht geschützt stehen. — Man sammelt alsdann die ausgeschiedenen Krystalle auf einem Filter, wäscht sie mehrmals hintereinander mit kleinen (!) Mengen kalten Wassers, zum Schluss mit etwas Alkohol und trocknet sie vor Licht und Staub geschiltzt auf porösen Unterlagen bei mittlerer Temperatur. Ausbeute 17—18 g.

Eigenschaften. Weisse, atlasglänzende, fettig anzufühlende, schuppenformige Krystalle, löslich in 330 Th. kaltem Wasser, unföslich in Alkohol und in Asther. Beim Kochon mit Wasser zersetzen sie sich unter Graufürbung in Metcurisectat und metallisches Quecksflber. Die ufimliche Zersetzung und Graufürbung erfolgt unter dem Einflusse des Lichtes, namentlich bei gleichzeitiger Anwesenheit von Feuchtigkeit.

Prafung. Dieselbe erstreckt sich namentlich auf die Gegenwart von Mercurincetat. Man verreibt 1 g des Salzes mit 1 Th. Natriumchlorid und 20 Th. destillirtem Wasser und filtrirt nach dem Absetzen durch ein genässtes doppeltes Filter. Das klare (!) Filtrat soll auf Zusatz eines gleichen Volumens starken Schwefelwasserstoffwassers gar nicht oder nur mässig braun gefärbt werden.

Aufbewahrung. Es worde völlig getrocknet in trockne, gut zu verschliessende Gefässe gefüllt und vor Licht geschützt, sehr versichtig aufbewahrt.

Anwendung. Bei Hautkrankbeiten ausserlich in Waschungen 1:300-500, in Salben 1:10-20. Innerlich in Gaben von 0,01-0,03-0,06 zwei bis dreimal täglich. Cave: Säuren und Salze. Höchstgaben: pro dosi 0,1 g. pro die 0,3 g.

II. †† Hydrargyrum aceticum oxydatum. Mercuriacetat. Essigsaures Quecksilberoxyd. Hg(CII_aCO_a)_a. Mol. Gew. = 318.

Darstellung. 10 Th. Mercurinxyd werden in einem Kölbehen mit 20 Th. verdünnter Essigsäure (von 30 Proc.) auf dem Wasserbade digerirt, bis Anflösung erfolgt ist. Die durch Glaswolle filtrirte Lösung lässt man in einem Schälchen an einem warmen Orte stehen, bis die Lösung zu einer Krystallmasse eingetrocknet ist. Ausbeute 14,5 Th.

Etgenschaften. Farblose, glänzende, tafelförmige Krystalle von metallischem Geschmacke, in 4 Th. Wasser von mittlerer Temperatur, auch in Alkohol und in Acther löslich. Die wässerige Lösung rongirt suuer. An der Luft dunstet das Salz allmählich atwas Essignaure ab und nimmt oberflächlich gelbliche Färbung an, infolge Bildung eines basischen Mercurincetates.

Profeting. 1) Das Salz sei beim Erhitzen auf einem Porcellandeckel völlig flüchtig.
2) Die wasserige Lösung werde durch Natronlauge rothgelb, durch Ammoniakflüssigkeit rein weise und durch Salzsäure nicht gefällt.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig und vor Licht geschützt.

Anwendung. Aeusserlich zu Waschungen gegen Sommersprossen 1;300. Innerlich als Antisyphiliticum wie das Queckeilbersublimat in Gaben von 0,01-0,03-0,95 g zwei- bis dreimal täglich. Höchstgaben: 0,05 g pro dosi, 0,2 g pro die.

virdant matebuetrated	No.
Antophelidea.	
Rp. Hydrargyri acotlei ozydati	0,5
Acidl benzolel	2,0
Tales renett	6,0
Aquae Bonne	200,0.
teusserlich such Betwiesen der Sc	mmersproses
and Labortholes. En doct nor of	where Basellada

Aufzicht gebruocht werden.

Pitulas mercuriales Kryssi.

Rp. Hydratgyri acetici oxydulati 1,0
Trugacanthas pulveratas 2,0
Glycoriai (6,0) q s.
Flant pitulas 100, compergendas Saccharo Lactia.

Dragdes de Kwysen. Aus 1,0 g Mercuriscotat und 15,0 g Manna canellata werden 100 Stück angelertigt.

Hydrargyrum bromatum.

 † Hydrargyrum bromatum. Hydrargyrum bromatum mite. Protobromarctum Hydrargyri. Quecksilberbromür. Quecksilberprotobromid. Mercurobromid. Bromure de Mercure. Hg₁Br₂. Mol. Gew. = 560.

Darstellung. A) 100 Th. krystallisirtes Mercuronitrat werden zerrieben, in einem Becherglase mit einer Mischung aus 25 Th. Salpetersäure (von 25 Proc.) und 800 Th. Wasser übergossen und unter Umrühren, aber ohne Anwendung von Wärme, bis zur Autlösung stehen gelassen. Die wenn nöthig durch Glaswolle filtrirte Lösung wird unter Umrühren in kleinen Antheilen in eine filtrirte Lösung von 50 Th. Kaliumbromid in 300 Th. Wasser eingegossen. — Der Niederschlag wird nach dem Absetzen zunächst durch Dekanthiren, später auf dem Filter mit Wasser, schliesslich noch 2—3 mal mit Alkohol gewaschen und unter Lichtabschluss auf porösen Unterlagen bei 30—40° C. getrocknet und zerrieben. Ausbente etwa 100 Th. — B) Man gewinnt das Mercurobromid auch durch Sublimation eines Gemisches von 5 Th. Quecksilber und 9 Th. Mercuribremid.

Elgenschaften. Das durch Sublimation bereitete Mercurobromid ist dem sublimirten Kalomel ahnlich. Das durch Fällung nach A. dargestellte ist ein zurtes weisses Pulver, geruchles und geschmackles, unlöslich in Wasser, Alkehol und in Aether, beim Erhitzen völlig flüchtig, überhaupt dem Kalomel in seinem chemischen und physikalischen Verhalten sehr ähnlich; nur liefert es beim Schütteln mit Chlorwasser infolge Ausscheidung von freiem Brom eine gelbe Flüssigkeit.

Prüfung. Diese richtet sich hauptstehlich gegen in Wasser leicht lösliche Queck-

silbersalze und ist in gleicher Weise wie diejenige des Kalomels auszuführen.

Aufbewahrung. Ver Licht und anmoniakalischer Luft geschützt, vorsichtig.

Anwendung. Das Mercurobromid ist ein mildes Quecksilberpräparat, welches ziemlich ebenso wie Kalomel wirkt. Man giebt es — verhältnissmissig selten — bei den gleichen Indikationen und in den gleichen Gaben wie Kalomel, nämlich zwei- bis dreimal täglich zu 0,05—0,1—0,2 g oder ein- bis zweimal täglich zu 0,2—0,3—0,5 g.

II. †† Hydrargyrum bibromatum (corrosivum). Hydrargyrum perbromatum. Hydrargyrum bromatum solubile. Deuterobromuretum Hydrargyri. Queck-silberperbromid. Mercuribromid. Bromide de Mercure. Bromide of Mercury. HgBr., Mol. Gew. == 360.

Durstellung. Man bringt in einen Glaskolben 126 Th. destillirtes Wasser sowie 8,5 Th. reines Brom, ferner 10 Th. reines Quecksilber und schüttelt so lange, bis das Quecksilber in eine weisse, pulverige Masse verwandelt ist. Dann wird bis zum Aufkochen erhitzt und die klar abgegossene Flüssigkeit filtrirt. Auf den nicht gelösten Rest giesst man 80 Th. Wasser, erhitzt nochmals zum Aufkochen und filtrirt. Die Filtrate werden zur Trockne verdampft. Der Salzrückstand kann auch noch aus heissem Alkohol umkrystallisirt werden.

Eigenschaften. Ein weisses, krystallinisches Pulver oder, aus Wasser krystallisirt, dünne, farblose, glänzende Blättehen, oder aus Weingeist krystallisirt, nadelförmige Prismen, ohne Geruch, von ekelhaft metallischem Geschmack. Das Salz ähnelt in allen Eigenschaften sehr dem Mercurichlorid, nur ist es in Wasser, Alkohol und Aether weniger löslich als dieses. Zur Auflösung bedarf es etwa 10 Th. siedendes oder 80 Th. Wasser von gewöhnlicher Temperatur. Wird die wässerige Lösung mit Chlorwasser vermischt, so fürbt sie sich infolge Ausscheidung von freiem Brom braungelb.

Prüfung. Dieselbe erfolgt in analoger Weise wie diejenige des Mercarichlorid.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig, in gleicher Weise wie das Mercurichlorid.

Anwendung. Das Mercuribromid wird innerlich und Husserlich unter den gleichen Indikationen und in den gleichen Gaben angewendet wie das Mercurichlorid, doch ist sein Gebrauch sehr viel seltener.

Aqua Rydrargyri bihromati Wansuck.

Ep. Hydrargyri bihromati 0,3

Aquas destilatas 800,0.

Zon: Befeschton der Komprossen bei syphilitischen Geschwürzen.

Gallas antisyphiliticae Wennick.

Rp. Hydraryri bibromati 0,05

Aquae desillatae 30,0.

Aninga siglich 90 Tropico, allmählich steigend
bis auf 200 Tropica.

Pilalae com Hydrargyro bibromato Guarge.

Rp. Hydrangyri bibromati 0,05 Extracti Liquiritiae Radicia Liquiritiae £2 q. a. Fiant Pilulae 50, Drel Pillen tāglich.

Unguentum flydrargyri bibromati P. Smcrn.

Rp. Hydrargyri bibromati 0,25 Unquenti lenientis 80,0,

Hydrargyrum bichloratum.

1. †† Hydrargyrum bichloratum (Germ. Helv.). Hydrargyrum bichloratum carrosivum (Austr.). Hydrargyri Chloridum corrosivum (U-St.). Chlorure mercarique (Gail.). Mercurichlorid. Quecksilberchlorid. Aetzender Quecksilbersublimat. Aetzenblimat. Sublimat. Subli

Das Präparat wird in chemischen Fabriken durch Sublimation aus einer Mischung von Mercurisulfat und Kochsalz dargestellt.

Eigenschaften. In den Haudel gelangt das Mercurichlorid (wenn es schnell unblimitt worden ist) als weisse, durchscheinende, strahlig krystallinische, specifisch schwere, leicht zu zermalmende Massen (spec. Gew. 5,32), welche beim Zerreiben ein rein weisses Pulver geben. (Unterschied von den Massen des Kalomels.) Es ist ohne Geruch, von widerlich-scharfem Metallgeschmack und sehr giftig. Ueber die Löslichkeit in Wasser werden von Poodalis folgende Angaben gemacht:

100 Th. Wasser lösen:

bei 0° 10° 20° 30° 40° 50° 60° 70° 80° 90° 100°C. Theile HgCl₂ 5,73 6,57 7,89 8,48 9,62 11,34 13,86 17,29 24,3 87,05 53,96.

Mercurichlorid schmilzt gegen 265° C. und siedet gegen 295° C. Es löst sich in 16 Th. kaltem Wasser oder in 3 Th. siedendem Wasser, ferner in 3 Th. Weingeist oder 4 Th. Aether oder 15 Th. Glycerin. Die wässerige Auflösung reagirt gegen Lackmus nehwach sauer; die saure Reaktion wird indessen durch Zusatz von Alkalichloriden (NaCl, KCl, NH₄Cl) in neutral verwandelt. Vom Lichte wird Mercurichlorid in Substanz nicht zursetzt; dagegen scheiden sich aus seinen wässerigen Lösungen nach längerer Belichtung Niederschläge von Kalomel aus. Organische Substanzen wie Zucker, Gummi, Fette, Harze, zersetzen das Mercurichlorid langsam unter Abscheidung von Kalomel. Die Zersetzung wird durch Einwirkung von Licht und Wärme begünstigt.

Das Mercurichlorid ist ein Oxydsulz des Quecksilbers. Als solches giebt es mit Natronlauge im Ueberschusse einen gelben Niederschlag von Mercurioxyd, mit Kalium-jodid einen scharlachrothen Niederschlag von Mercuribijodid, der im Ueberschuss von Kaliumjodid zu einer farblosen Flüssigkeit löslich ist. Durch Stannochlorid entsteht zunächst ein weisser Niederschlag von Kalomel, später erfolgt Ausscheidung eines grauen Niederschlages von metallischem Quecksilber. —

Mit Eiweiss geht das Mercurichlorid unlösliche Verbindungen ein. Dies ist der Grund für die Etzenden Eigenschaften desselben, aber auch der Grund dafür, dass man Eiweiss als Antidot bei Sublimat-Vergiftungen anwendet. — Auch mit den meisten Alkaloïden giebt das Mercurichlorid unlösliche Verbindungen. Man besutzt diese unlöslichen Verbindungen häufig zur Reindarstellung der Alkaloïde, auf ihre Bildung hat man aber anderselts Rücksicht zu nehmen, wenn Mercurichlorid und Alkaloïdsalze (vergl. Cocaïn Band I, S. 875) susammenverordnet werden.

Priliping. 1) Das Mercurichlorid muss sich in der Hitze ohne zu verkohlen vollständig verflüchtigen und in 6 Th. Alkohol oder Aether vollkommen und ohne Färbung Hande, d pharm. Praxis. II.

anflösen lassen. Die wässerige Lösung muss mit überschüssiger Natronlange einen gelben, mit Ammoniakstüssigkeit einen weissen Niederschlag geben. Ein in der Hitze nicht flüchtiger Rückstand würde fenerbeständige Substanzen anzeigen, deren Natur näber zu untersuchen wäre. Ein in Alkohol oder Aether unlöslicher Rückstand würde Kalomel oder andere in diesen Lösungsmitteln unlöslichen Verunreinigungen anzeigen. Kleine Mengen Kalomel sind fibrigens in jedem Actzsublimat des Handels enthalten.

2) Nachdem das Quecksilber aus der wässerigen Lösung durch Schwefelwasserstoff gefällt worden ist, darf das farblose Filtrat nach dem Verdampfen keinen Rückstand hinterlassen (Erden, Alkalisalze). — Wird das so erhaltene Schwefelquecksilber mit verdlinnter Ammoniakflüssigkeit geschüttelt, so zeige das Filtrat nach dem Ansauern mit Salzsäure weder eine gelbe Farbe, noch einen gelben Niederschlag (Arsen). - Gelbliche bis röthliche Stellen an den Krusten des Sublimats können unter Umständen von dem Eisen der

Sublimirgefässe herrühren und müssen sorgfältig abgekratzt werden.

Aufbeweahrung und Dispensation. Quecksilberchlorid ist sehr vorsichtig, unter den direkten Giften, in der Abtheilung "Mercurialia" aufzubewahren. In Substanz wird es, wie schon erwähnt, vom Lichte kaum verändert, seine wässerigen und alkoholischen Lösungen dagegen werden durch den Einfluss des Lichtes unter Abscheidung von Mercurochlorid (Kalomel) zersetzt. Das Pulvern von Quecksilberchlorid bewerkstellige man zur Verbütung des Stäubens unter Zusatz einiger Tropfen Weingeist im Mörser aus Percellan.

Sollte Quecksilberchlorid in Substanz in Form abgetheilter Pulver verordnet werden, so gebe man diese niemals in Papierkapseln, sondern stets in Präparatengläsern ab, deren jedes mit einem "Aeusserlich" und der Aufschrift "Gift" signirt ist. - Pastillen zum ausserlichen Gebrauche, welche als wesentlichen Bestandtheil Quecksilberchlorid enthalten werden gefärbt, um sie von andern Pastillen zu unterscheiden. Vergl. Pastilli Hydrargyri bichlorati, S. 36.

Wirkung und Anwendung. Quecksilberchlorid coagulirt, wie schon erwähnt wurde, Eiweiss. Aenasorlich wirkt es in Substanz oder in konc. Lösung ätzend, in verdünnter Lösung adstringirend. Es ist nach Koon das stärkste Antisepticum, da es noch in einer Verdlinnung von 1:20000 Milzbrandbacillen todtet. Bei einer Verdlinnung von 1:1000 bis 5000 erfolgt die Todtung sehon nach wenigen Minuten. Innerlich in kleinen Gaben gegeben, wird Quecksilberchlorid resorbirt und zeigt dann allgemeine Quecksilberwirkung. Nach grossen Gaben treten örtliche Erscheinungen auf; durch Resorption grösserer Mengen kommt es zu ausgedehnten Geschwüren im Darm, welche in der Regel tödtlichen Ausgang nehmen.

Man benutzt Quecksilberchlorid: Acusserlich in Substanz oder konc. Lösung ale Actzmittel bei syphilitischen Affektionen, in verdünnten Lösungen (1:500 bis 1:1000) in ausgedehntestem Maassstabe als Antisepticum in der Wundbehandlung. Man beachte, dass Intexikationen auch nach äusserlicher Anwendung zu Stande kommen können. Innerlich meist in Pillenform, seltener in Mixturen, und zwar in Gaben von 0,003 bis 0,01 g als Antisyphiliticum, bei Typhus etc. Grösste Einzelgabe 0,02 g; grösste Tagasgabe 0,1 g. Man lasse es niemals bei leerem Magen, sondern stets nach der Mahlzeit nehmen. Gegenmittel bei Intoxikationen sind Milch, Eiweiss, Eisenpulver.

†† Hydrargyrum bichloratum recrystallisatum. Da sowohl die Krusten als auch das aus diesen dargestellte Pulver, also die Formen, in denen das Quecksilberchlorid gewöhnlich im Handel vorkommt, stets kalomelhultig sind, so empfiehlt as sich, für den Receptur-Gebrauch eine gewisse Menge Quecksilberchlorid aus Wasser umzukrystallisiren und in dieser Form oder als Pulver vorräthig zu halten.

Essig-Sublimatmischung. Haarmittel von Usna. Rp. Acidi acetici 1,0, Hydrargyri bichlorati 0,1, Spiritus 1,0, Aquas 99,0.

Jod-Sublimatlösung. Haarmittel von Usna. Rp. Hydrargyri bichlorati 0,2, Glycerini 10,0, Tincturae Jodi 30,0.

†† Hydrargyrum bichloratum cum Chinino hydrochlorico. S3 Th. Hydrargyrum bichloratum corrosivum werden mit 67 Th. Chininum hydrochloricum au einem feinen Pulver zusammengerieben. Es emptiehlt sich nicht, die Selze unter Befeuchten zu mischen und einzutrocknen oder etwa gar zusammen krystallisiren lassen zu wollen. (Französische Spielerei!)

†† Hydrargyrum bichloratum cum Morphino bydrochlorico. 60 Th. Hydrargyrum bichloratum corrosivum werden mit 40 Th. Morphinum bydrochloricum gemischt.

Im ührigen gilt genau das Gleiche wie bei dem vorigen.

ROTTER'S antiseptische Lösung. Rp. Hydrargyri bichlorati 5,0, Natrii chlorati 25,0, Acidi carbolici 200,0, Zinci chlorati, Zinci sulfocarbolici ää 500,0, Acidi borici 200,0, Acidi salicylici 60,0, Thymoli, Acidi citrici ää 10,0, Aquae 10000,0. Vorstehende ist die Vorschrift zur starken Lösung. Die Vorschrift zur schwachen Lösung ist die nämliche, nur werden das Queck-übersublimat und die Karbolsäure weggelassen.

SPIEGLER'S Reagens. Hydrargyri bichlorati 8,0, Acidi tartarici 4,0, Aquae destil-

latas 200,0, Glycerini 20,0.

Sublimatmull und -Watte der preussischen Kriegs-Sanitats-Ordnung. Hydrargyri bichlorati 50,0 g, Spiritus 6500,0 g, Aquae 7500,0 g, Glycerini 1000,0 g, Fuchsini 0,5 g. Für 400 Meter Mull oder 10-12 kg Watte. Abgeänderte Vorschrift von 1890.

	cotum Hydrargyrl ble blimat-Essig nach	
Ep.	Hydrargyri bleblorati Acetl (6 Proc.)	1,0 300,0.
011.00	Aqua antophelidi	

Lait antépholique. Sommeraprosses

	WHITELY,		
Rp.	Hydrargyri bichlorati Ammonti bydrochlorici	M	1.0
	Aquas Rosas	80	night
	Glycerini	All	150,0
	Spiritus Coloniensis		50,0
	Spiritus comphorati		10,0
	Talei veneti praeparati		5,0.
	Agus antiquesmica Six	Marin.	LING.

Hp. Hydrargyri bichlorati Ammonil hydrochlorici Acidl ettrici as 10

Animoni nyaroenoriei
Acidi ettrici 83 1,0
Euroleiouti Amygdalerum amarerum 800,0
Tincturae Beneolei 20,0

Aqua anrea divina Franci.
Ep. Hydrorgyri bichlorati 1,8
Aquae Calcis 160,0.
Umgeschützeit zu Umschlägen.

Aqua cosmetica Guerlain. Eau de Guerlain.

Rp	Hydrargyri bichlorati	0,05
	Aquae Ceranorum	500,0
	Spiritus (00 Proc.)	20,0
	Liquoris Flumbi subscetici	10,0
	Tincturae Bensula	1,0,-

Umgeschüttelt zum Beatreichen von Hitzblätterchen.

Aqua mercurialla Fallora.
Aqua aluminosa Fallora.
Bp. Hydrargyri bichlorati
Aluminia 83 1.0

Zum Verbande bösartiger Wunden.

Aqua ophthalmica Coman.

Ep. Hydrargyri bichlorati 0,05
Aquae Bome 150,0
Tincturae Opil crocatae 1,A.

Aqua ophthalmira neonatorum Evizzenzoa. Ep. Hydrargyri bishlorati 0,08

Aqune destillater 180,0. Bel Ophthalmin reconstorum knowarm umsuschlagen,

Aqua orientalis Hebra.

Ep. Hydrargyri bichlorati 0,05
Essuislonis Amygdalarum amararum 800,0
Tinoturas Benzoës 1,5.

Watchwaner gegon Hauthlötheben.

Aqua phagedsenica (flava).

Phagedinisches Wasser. Enu phagédenique (Gall).

Bp. Hydrargyri bichlorati 1,0 Aquae Calds 800,0.

Nur saf Verordnung su bereiten.

Charta Hydrargyri bichlorati. Sublimat-Papiez.

Vergi. unter Charta, Rand I 724.

Cigaretae mercuriales.

Ep. Hydrargyri bichlorati 0,5
Kalii nitrici 1,5
Aquae destillatae 15,0

Man trünkt mit der Lieung Filtrirpopier und formt was diesem 20 Cigaretten. a. Bd. I 830,

Collemplastrum Sublimati E DIETERICH.

-	or harmony or over their publishment T	4 15 1 16
Ep	Massac Collemplastri	800,0
	Rhicomatic Iridia	90,0
	Sandaracis	20,0
	Hydrargyri bleblorati	2,0
	Olei Resinne	25,0
	Acthoria	180.6

Colledium corresivam.

Collodium eausticum. Collodium essharoticum. Actreollodium.

Rp. Hydrargyri bichlorati 1,0 Collodii elastici 9,0

Erzengt auf der Haut einen Schorf, welcher nach 5-6 Tagen abfüllt.

Colladium cum Hydrargyro bichlorato corrento.

Rp. Hydrargyri bichloratt 1,0 Collodii elastici 100,0.

Garcariama antisyphiliticum Bierr

Ep.	Hydrargyri bicklorati	0,15
	Ammonli hydrochlorici	1,25
	Tinchema Opili crocatas	4,0
	Aquae destillatae	150,0
	Mucilaginia Gummi arabici	
	Mollie demorati ka	15.0

Zusate su Gurgelwasser bei Angina syphilitica.

Gargarisma antisyphiliticom GREEK.

Ep.	Hydrargyri bieldorad	0,1
	Spiritus (90 Proc.)	2,0
	Tincturae Myrrhan	100,0
	Dececti coeficia Chimno	150,0
	Maria consti	45.0

Zum Gurgein bei syphilitischen Ulterationen des Mundes und der Bachens.

Gargariama antisyphilliteum Surva.	†† Liquor Hydrurgyrl bichlorail earhamidati.
Rp Hydrargyri blebtorati 0,05	Queckeltherchiorid-Harnstottlesung
Extracti Opli 6,9	Ep. 1, Hydenegyrl bichlorati 1,0
Gammi ambiel 10,0 Mellis deparati 50,0	2 Aquae destillatue fervidae 100,0
Mellis depurati 50,0 Lactia vaccini 50,0	5. Urme puras 0.5. Man lost 1 in 2 und setzs nach dem Erkalten 5 km.
Decocal fractor Hordel 250,0,	Die Losung halt eich etwa 5 Tage unsersetzt
Gelatina Hydrargyri bichlorati UNNA. Sublimus-Gelatine.	†† Liquor flydrargyri peptonati (Erginab.). Peptonqueckaliberidanng (Humb. V.)
Rp. Gelatinae alime 10,0	Ap. 1. Hydrargyri bichlomail 1,0
Aquae destiliztas 40,0 Olycerini 50,0	2. Aquae destillatae 20,0
Hydragyri bichiorati 0,1	B. Peptoni sicel 3,0
Olycerinam flydrargyrl bigblorail.	4. Aquae destillatae 10,0
Rp. Hydrargyri bichlorati 1,0	5. Natril chlerati 0,75 5. Aquae destillatas 50,0,
Glycerini ton,u,	Man löst t in 2 mud vermischt mit der febenne
Gossypium Hydrargyrl bichlorati,	von 3 in 4. Der Niederschlag wird nach Verlauf
Sublimatwatte (Engineh).	von 1 Stunde gesammelt und in der Lasting von
Mit einer durch Shurvfuchsin rath gefärhten Lösung von	6 unit 6 unter Bewegen gelfet. Die Flünsigkeit wird mit Wasser auf 100,0 verdünnt. Vor Licht
Hydrargyri bichlorati 3,0	grach tet aufzubewahren.
Kalii chlorati (KCl) 3,0	Liquor Epirargyri poptonati ammoninti
Aquae 1500,0	DELFECE.
trünkt man 1000,0 entfetiete Fauruwolle.	Rp. Hydrargyri bichlorati 1,0
Guttae antarthriticae Lesnino, Lunium.	Peptoni sloci Ammonii chlorati na 1,5
Ep. Hydrargyri bichlorati 0,05 Aquae desillatae 20,0	Aquae dostillatae 300,0
Vial Calchiel seminis 1,0.	
Bei akuter Gicht aweistündlich 30-40 Tropien.	Liquor mercurialis Van-Swinger,
Lassan's Rearwasch passer.	Hydrargyrum bichloratum solutum (Helv.).
Rp. Rydrazgyri bichlomti 0,5	Rp. Hydrargyri bichlorati t.0
Aquae destillatue 450,0	Spiritur (90 proc.) 100,0
Spiritus Coloniensis Glyperini 85 50.0.	Aquia dentifiatas 1000,0
	Liquor prophylacticus antisiphyliticus,
Lassan's Sublimat-Earboleable.	Sp. Hydrargyri bichlorati 0,15
Bp. Hydrargyri bichlorati 0,5—1,0 Acidi earballei 10—20,0	Spiritus (90 proc.) 20,0
Unquenti Zinci tenzolci 500,0	Aquas Colonfensis 10,0
Liquor corrosivus esuphoratus Frances.	Aquae destillatae 100,0, Zu Waschungen (post coltum).
Saluzio Freibergii. Rp. Hydrargyri bichlorati 5,0	Lotio antiparasitica Hattorgap.
Camphoras 1,5	(Paris. Hospital-V.)
Spiritus (90 Proc.) 85,0.	Rp. Hydrargyri bichlorati 0,6
Liquor corrections Plenk.	Spiritus caraphorati 420,0
Liquor ad condylomata Plance.	Olet Terebinthicas 80,0
Rp. Hydrargyri bleblorati	
Aluminia Cerussan	Lotio rubra simplex J. NEGRANA.
Camphoras 88 2,0	Rp. Hydrargyri bichlorati 2,0 Cinnabaria praeparati 1,0
Spiritus (90 Proc.)	Cinnabaria prneparati 1,0 Kreesoti 0,5
Aceti pari as 15,0.	Aquae dertillatae 500,0.
Liquor cosmeticus Gowlesd.	Pasta corresiva Ciluici.
Emulalo mercurialia Duncan	Cagnentum escharuticum Cilnici
Aqua kallidora, Gownasp's Liquon	Unguestum corresirum Grange.
Rp. Hydragyri bichlorati Ammonii hydrochlorici an 0,1	Rp. Hydrargyri bichlorati 5,0
Emulsionia Amygdalarum amararum 95,0	Gummi arablei
Spiritus (90 Proc.) 5,0	Aquae destillatae && 1,0,
** Liquor Hydrargyri albuminati (Erghash), Quecksilberalbuminaticsque,	Pastilli flydrargyri bichlorati.
ftp. I. Albuminis ovi recentis 15,0	Sublimatpartillen. Anounga's Sublimat-
2. Hydmrgyri bleblorati 1,0	pastillon,
8 Natrii chlorati 4,0	Rp. 1. Hydrargyri blehinrati
4. Aquee destillants 80,0. Man schligt i au Schnee, lässt diesen durch längeres	2. Natrii chlorati an 0,5 kg
Stehon sich wieder verfiltstigen und thet dann	3. Kosini I,0 g. Man mischt die Salge I und S, fürbt die Mischung
unter Umrühren die Lösung von 2-4 hinzu.	mit eleer wisserigen Lösung von 5, litel no
Man thank Im Kühlen unter Lichtschutz mehrere	wieder lufttrocken werden und formt mittels
Tage absences and filtrit. Ver Licht ge-	einer Komprimirmaschina Pastilien von I had
	I g Gewicht + + Gift ++ (Germ.)

Hydrargyram	bichicratum.
Pilolae Fragagastae Gallaiaus. Ep. Hydrargyri bichlorati 0,3	Solutio Guyon. Rp. Hydrargyri bichlorati 0,02
Extract) Calamit 1,5	Suponis medicail 50,0
Ehitomatis Calami q, a.	Glycerial 25,0
Flant pilulus 20, comspergendas Ehlzomate kridis Forencinis.	Zum Einfetten der Katheter.
Pilulas Hydrargyri bichlorati.	Solutio Sublimati Laguage.
Hp Hydrargyri bioblorati 0,1 Hall albus prasp. 0,0	Saure Sublimationing nuch Larlage
Glyceriai q. s.	Itp. Hydrargyri bioblorati 1,0 Acidi tartarici 5,0
fuant piluine No. 60.	Aquas 1000,0.
Pilulas majores Hoffmark.	Substant and to be been been been been been been been
Rp. Hydrargyri bichlorati 0,3	Spirites anatomicorum Saural Rp. Hydnegyri bichioma
Sectori albi 1,2 Micae panis albi 2,5,	Camphorae 55 0,2
Flant pilulae 50. Morgens und abenda 1-2 Pitlen.	Spiritus (90 proc.) 1000,0.
Jede Pille enthill 0,006 g Morenrichlorid	Zum Konserviren von Körpertheilen.
Pilulae mercuriales Dzosou, Pilulae Dzondil.	Tela Hydrargyri bichlorati (Erginzh) Subtimut-Mull
ltp. Hydrusgyri bichlorati 0,73	Mil einer durch Stareforbein roth gefürbten 1.5-
Aquae destillatae gua V Sacchari albi	Elydrargyzi bichlomati
Micae panie sibi £6 7,0.	Kelil chlorati (KCi) as 3,0
Joseph pilulae 240. Jode Pille enthals 0,005 g Mer-	Aquan 1500,0
Doning Die Pillen werden einen um den anderen	0,8 Proc. Mercurichlorid.
Fag sine Viertelstunds nach dem Mittagerach	
den fünften Tag 8 Stück und so steigend his	l'aguestam Hydrargyri bichlorati UNEA. Sublimatsalbe (1 promille - 1 pros.).
auf 30 Pillen. (Dzowot's Sublimatkur.) Bel sc-	Hp. Hydrargyri hickional 0,05-0,5
tundhrer Syphilis, chronischen Hautkrackheiten, Schuppenflechten mergens und abende 2 Pillen	Aquae destillatas q. a.
Pilalae mercuriales Hurghand	Olel Ollengum 5,0
Ep Hydrargyri bleblorati 0,8	Lemulial anhydrict q. s. sal 50,0.
Sacchart albi 1,0	Cagassiam mercurials serrodrum Crutte.
Micro panis alimo 10,0. Finni pitulio 200. Jedo Pillo enthali 0,0015 g Mar-	Rp Hydrargyri bickbornti 1,0 Adipin nubli 9,0.
eitlehlerid	Yaselinum Hydrargyri bichlorati.
Pilulae mercuriales opiatas Purpranus.	Vasatine au oblurure mercurique (Gall)
Pilules de Dupaytren. Rp. Hydmegyri bichlorad 0,2	Rp. Hydrargyri blehlorati 0,1
Extract Opti 0,4	Vaselini 100,0.
Extracti Gunjact 0,8.	Ale Vertundsafbo,
Flant pilulae 20, list konstitutioneller Syphilis	Vet. Colladium correstrum ad eques.
t-0 Pillen täglick	Ep. Hydrurgyd blehlorati enrosie! 10,0 Celloddi 100,0
Poudre de sublimé corrosif et d'acide tartrique (Gall.)	Terebinthinge laricione 5,0
Rp. Hydrargeri bleblurati 5,5	Epiritan cethoral 15,0.
Acidi tartarici poly, 10,0.	Dault werden die von der Haarbakheidung befrei- ien Hantstellen bestrichen (bei Stollbeulen, ver-
Man mincht und vermint das Pulver mit 10 Tropfen	herteten Gallen, Plophacien).
class 5 proceedigen alkoholischen Indiapkarmin- isung, Mocknet an der Luft und thelit in 10	Vol. Emplastram moreurials corresivum.
Lincoln, ††† G171 †††	Stellheulenpflaster.
Bernitung der sauten Sublimatitisungen bei Bernitung von Brunnenwaner.	Rp. Hydrargyrl bichlorati correctvi 10,0
	Cerati resinae Pini 150,0 Terebin dapas 20,6
Séram blebloré de Chécon. Rp. Hydraegyri hichiarati 0,5	And Zong gentrichen auf die von den Haaren be-
Satril chlorati 2,0	feelien Biellen an legen (bel Stellheulen, Plep-
Acidl carbolick 2,0	Anwendung des Collections correstrum ad equal.
Aquas sterillantas 200,0. Alle Woches werden 30 ccm injiers. Bel Syphilla	
Siregue mercurialle Cumpings.	Vel. Onguent fondant Gfmano (Gall.). Rp. Hydrargyri blehlornii 30,0
Strupus Saraapariliae compositus Cui-	Teremethinas vencias 500,0.
ninius.	Vet. Pliulas mercuriales.
Ep. Hydrargyri blobbrati 0,02 Strupi Haraparillae compostd 100.0.	Sublimaipillen für Pferde.
Siropas mercarialis	Ep Hydrargyri blehlurati corontyl 4,6
Saint-Ildefont	Buccheri albi 18,0 Harbae Conil pulverane 100,0
Rp. Hydrargyri bichlorati 1,0	Tuberis Acontil pulverall 10,0
Spiritus (00 proc.) 10,0	Radiela Althane pulveratas 20,0
Simpl Capillorum veneris 990,0.	Figure pfinine decom (10): Taglich eine Pille vor dem Füttern (bei verdäch-
Actguss.	siger Druss, Hantworm, Hantflichten der Pferdel.

Pulvis correstone castratorum.

Corrosivpulver der Schweineschnolder,

Rp. Hydrargyri bichlorati corrosivi 10,0 Cupri nulfuriei 20.0 Boll ariumnae

Caute dispensetur!

Dieses Pulver ist nur an geprüfte Schweineschneider gegen Giftschein abzugeben. Nach einem Bleren Recept bestand es aus Sublimat und Kupfervitriol \$4 50,0 and Armenischens Bolus

Tot. Unguentum suithyperostoseum,

Deberbeinnalbe für Pforde. Stolibeulonanlhe.

Rp. Hydrargyri blehlorati corrosivi Cantharidam pulveratarum & 5,0 Ungmenti basilisi 50,0,

Salbe gegen alte Stellbeulen (haselmussgrosse Geschwülste auf der Spitze des Ellenbogengelenkes) and Usberbein (Knochonsuftreibung unterhalb der sogensunten Vorderfunswurzel ble zum Fesseigelenk der Pferde). Die Anwendung gleicht derjenigen der Spathsalbe. Vergl, die folgende,

Cagusatum papliticum equorum. Enwar's Spathauthe. Fot.

Rp. Hydrargyri bichlorati corrosivi Carbonia castura 2,0 Kalli Jodati 6,0 Aquae destillatae 3.0 Unguenti Cantharidum 80,0.

D. S. Salbe gegen Spath (darf nicht mit blossen Handen eingerieben werden). Diese Salbe ist von Erfolg hel frischem Spath, wenn noch keine Knochenauwlichse vorhauden aind, Man reibe 2-5 mat innerhalb awoler Tage die Salbe etwas dick mittels eines Baumwollenbäuschehens in das untere Ende der inneren Sprunggelenkfläche im Umfange eines Thalers ein, lasse die dadurch erfolgende Corrosion abhetlen und wiederhole dieselbe Procedur in 3-4 Wochen. Dumla die Salbe night grounde Thelle annue, bestreicht man die Umgebung des einzureibenden Fleckes mit Hühnereiwelm,

* Actaflüssigkelt für Stahl und Elsen. Zum Einatren von Buchninben oder Piguren in Stabl und Einen.

Rp Hydraegyri bichlurati corronivi 5,0 Acidi tarturici 0,5 Aquine destillatae 120,0 acidi nitrici 0,5,

Antisepticum-Sternberg. Let eine Lösung von je 2,6 g Kaliumpermanganat und Mercurichlorid in 1 Liter Wasser.

Antizymotic Solution von Wither, amerikanisches Desinficiens und Desodorans. Rp. Hydrargyri bichlorati 0,207, Aluminii chlorati 0,084, Zinci chlorati 0,048, Kalii chlorati (KCl) 0, 087, Natrii chlorati (NaCl) 0,788, Acidi hydrochlorici 0,06. Aquae 99,0.

Chlorel, Französisches Desinfektionsmittel. Rp. Hydrargyri bichlorati, Natrii chlorati, Acidi hydrochlorici (25 Proc.) as 1,0, Cupri sulfurici 3,0, Aquae destillatas 1000.0.

Creme Leveburk, Mittel gegen Sommersprossen, ist eine gelbliche Salbe aus Fett und gebleichtem Wachs, der etwas Quecksilbersublimat beigemischt ist (Schappen).

DUNKER's Desinfektionsmittel zur groben Desinfektion. 1) Karbolkalk mit

etwas Quecksilbersublimat. II) Fine mit verdfinntem Spiritus hereitete und aromatisirte Auflösung von Zinkohlorid und Quecksilbersublimat.

Kalldons and Gowland's Cosmette Wash, nordamerikanisches Wasch- und Toilettemittel. Rp. Amygdalarum amararum 100,0, Aquae Rosse 500,0, Fint Emulsio, cui adde Aquae Amygdalarum amararum 15,0, Ammonii hydrochlorici 7,5, Hydrargyri bichlorati 0,1, Spiritus 15,0.

Lépine, eine antiseptische Lösung. Besteht aus: Hydrargyri bichlorati 0,001. Acidi carbolici, Acidi salioylici sa 0,1, Acidi benzotci 0,05, Calcii chlorati 0,05, Bromi 0,01, Chimini bromati 0,2, Chloroformii 0,2, Aquae destillatae 100,0.

Quickin. Acidi carbolici 1,0, Hydrargyri bichlorati 0,02, Spiritus diluti (70 Vol. Proc.) 100,0.

B. ++ Hydrargyrum aethylochloratum. Hydrargyrum biehloratum aethylatum. Aethylo-Hydrargyrum bichloratum. Quecksilberkthylchlorid. Mercuriathylchlorid. Aethylsublimat. Hg. Cl. C. H. Mol. Gew. = 264,5.

Darstellung. Man löst 10 Th. Queeksilbersublimat in 40 Th. absolutem Weingeist und mischt 10 Th. Quecksilberäthyl Hg(CaHa), binzu. Nach Verlauf mehrerer Stunden sammelt man die ausgeschiedenen Krystalle, wäscht sie mit lauwarmem Wasser und trocknet sie im Vacuum über Schwefelsäure. - Es mag bemerkt werden, dass das Quecksilberäthyl eine Russerst giftige Substanz ist.

Eigenschaften. Der Aethylsublimat bildet neutrale, weisse, glänzende schuppenförmige, an der Luft allmählich sich verflüchtigende Krystalle von eigenthämlichem, ätherischem Geruche. Er ist in kaltem Wasser und in kaltem Alkohol nur wenig, leicht in beissem Weingeist, sehwer in Aether löslich. Beim mässigen Erhitzen auf 45° C. sublimirt er in blättrigen Krystallen, ohne vorher zu schwelzen und ohne einen Rückstand zu hinterlassen. Auf Platinblech erhitzt, verbrennt er mit schwacher Flamme unter Entwickelung giftiger, unangenehm riechender Dampfe.

Gegen Reagentlen verhält es sich vom Astzsublimat abweichend, denn Stannochlorid Kaliumjodid, Aetzkali, Schwefelsaure, Salzsaure, Eiwelse verhalten sich gegen Aethylsublimat indifferent.

Prüfung. Die genügende Reinheit des Aethylsablimats ergieht sich aus seiner völligen Flüchtigkeit, seiner völligen Löslichkeit in kochend beissem Weingeist, und dadurch, dass diese Lösung im verdünnten Zustande durch Aetzkali nicht verändert wird oder mit Silbernitrat höchstens eine unbedeutende Trübung giebt.

Aufbewahrung. Der Aethylsublimat ist ein Gift, wird daher wie der Aetzsublimat in der Reihe der direkten Gifte, und wegen der Verdunstung an der Luft in dicht mit Glasstopfen geschlossenen Glasslaschen an einem kühlen Orte aufbewahrt.

Anwendung. Der Aethylsublimat war eine der ersten Verbindungen, welche als Ersatz des Sublimats therapeutisch verwendet wurden, weil sie gegen Eiweiss und gegen Alkali indifferent waren, also weniger reizend wirken als Sublimat. Man giebt ihn in den gleichen Dosen wie den Quecksilbersublimat und zwar meist in Form subkutaner Injektionen.

III. †† Hydrargyrum bichloratum cum Ammonio chlorato. Ammonium-Quecksilberchlorid. Alembrothsalz. Quecksilberchlorid-Salmiak. HgCl. + 2NH,Cl+ 2H.O. Mol. Gew. = 414.

Dieses Salz krystallisirt ans der heiss gesättigten wässerigen Lösung von 1 Th. Ammoniumchlorid und 2 Th. Moreurichlorid. - Farblose, rhombische Krystalle, in Wasser leicht löslich; die wässerige Lösung ist neutral (Unterschied vom Mercurichlorid); durch Kali- oder Natronlauge entsteht in derselben ein weisser Niederschlag.

Das Salz wird in gleicher Weise wie der Quecksilbersublimat verwendet, von manchen Aerzten diesem aber vorgezogen, weil die Lösungen eben neutral sind, also angeblich nicht so stark reizend wirkon (?).

†† Salzsaures Glutinpeptonsublimat. Durch geeigente Behandlung von Glutin (Gelatine) mit verdünnter Salzsaure entsteht salzsaures Glutinpepton mit einem Gehalt von etwa 12 Proc. Salzsaure. Dieses salzsaure Pepton ist sowohl in Wasser als auch in Alkohol loslich und verbindet sich mit Quecksilberchlorid zu Doppelsalzen, von denen das eine mit 50 Proc. HgOl, in Alkohol unlöslich, das andere mit geringerem Quecksilbergehalt darin löslich ist. Beide Doppelsalze aber sind in Wasser löslich.

Zur therapeutischen Anwendung gelangt das Doppelsalz mit 25 Proc. HgCl. Es ist ein weisses, aus glünzenden Lamellen bestehendes hygroskopisches Pulver. Seine wässerige Lösung wird weder durch atzende oder kohlensaure Alkalien, noch durch Blutoder Eiweisslösung gefällt. Die trockene Substanz und auch deren Lösung erleiden in gut

verschlossensn Gefässen auch im Lichte keine Veränderung.
Zur Anwendung für subkutane Injektionen gelangt eine Lösung von 4 g salzsaurem Glutinpeptonsublimat in 100 ccm Wasser. Je 1 ccm dieser Lösung entspricht = 0,01 g

Quacksilbersublimat.

Serosublimat nach Liberen. Hierunter versteht Liberen eine Verbindung von Quecksilbersublimat mit soviel überschüssigem Serumalbumin, dass das gebildete Quecksilberalbuminat in diesem sich noch auflöst. Liberen giebt folgende Vorschrift: Von den Blutkügelchen möglichst befreites Serum — am leichtesten ist Pferdeblut von den Blutkügelchen zu befreien — wird mit Sublimat versetzt und zwar 1 Th. Sublimat zu 50—100 Th.
Serum, je nachdem eine mehr oder weniger koncentrirte Form gebraucht wird, und mit
dieser Pfassigkeit wird Gaze getränkt. An Stelle von Gaze kann man natürlich auch
Baumwolle, Charpie und dergl. benutzen.

Solite Blutserum nicht zu haben sein, so kann man an dessen Stelle auch Eiweiss-

lösung anwenden.

Hydrargyrum chloratum (mite).

Unter dem vorstehenden Namen ist das dem Mercurooxyd entsprechende Mercurochlorid Hg, Cl., Mol. Gew. = 471 zu verstehen. Dasselbe kommt im Handel in drei verschiedenen Arton vor, welche therapeutisch keineswegs gleichwerthig untereinander sind, vielmehr sich durch ihre grössere oder geringere Wirksamkeit unterscheiden, die

wiederum auf der mehr oder weniger feinen Vertheilung beruht. - Hinsichtlich der Vertheilung und der dadurch bedingten Wirksamkeit besteht folgende Abstufung.

			Feinheitsgrad	Wirksamke
Hydrargyrum	chloratum	praeparatum	grob	1,0
H	11	vapore paratun	a mittel	1,5
79	11.	praecipitatum	fein	2,0

Aus den augeführten Gründen ist daher stets nur diejenige Art zu dispensiren, welche der Arzt verordnet hat.







2. Hydrarg, chlorat, praeparatum. B. Hydrarg, chlorat, vapore paratum. C. Hydrarg, chlorat, praecipitatum.

I. † Hydrargyrum chloratum (Germ. Helv.). Hydrargyrum chloratum mite sublimatione paratum (Austr.). Hydrargyru Subchloridum (Brit.). Hydrargyrum chloratum mite. Hydrargyrum chloratum mite praeparatum seu laevigatum. Kalomel. Mercurlus dulcis. Aquila alba. Quecksilberchlorür. Mercurchlorid. Quecksilberprotochlorid. Chlorüre mercureux. Mild Chloride of Mercury. Diese Sorto ist zu dispensiren, wenn im Geltungsbereiche der Austr., Brit., Gorm. oder Helv. schlechthin "Hydrargyrum chloratum (mite), oder "Kalomel" verordnet ist.

Darstellung. Diese erfolgt in ebemischen Fabriken durch Sublimation aus einer Mischung von 4 Th. Mercurichlorid (Aetzsublimat) mit 3 Th. metallischem Quecksilber. Man erhält dus Quecksilberchlorid so in weissen, schüsselförmigen, specifisch-schweren, glänzenden Stücken von krystallinischem Gefüge und radialfasrigem Bruche. Reibt man die Stücke mit dem Fingernagel, so erhält man einen gelben Strich (). Unterschied vom Mercurichlorid (Aetzsublimat).

Die Verwandlung dieser Stücke in ein unfühlbares Pulver geschicht heute gleichfalls in chemischen Fabriken. Diese Operation heisst das Lävigiren des Kalomels. Sie wird in der Weise ausgeführt, dass man den Kalomel in unglasirten Porcellanmörsern oder in Kollergängen fein reiht oder fein mahlt und die feinsten Antheile von den gröberen durch Abschlämmen mit Wasser trennt. — Der so lävigirte Kalomel wird schliesslich in leinenen Kolatorien unter Abschluss des Tageslichtes so lange gewaschen, bis er an Wasser, Weingeist oder Aether nichts Lösliches (Mercurichlorid) mehr abgiebt, alsdann unter Abschluss des Tageslichtes getrocknet und wieder zerrieben.

Der lävigirte oder präparirte Kalomel stellt ein unfühlbar feines, gelblich wolsses (!) specifisch schweres, kaum stäubendes Pulver dar, welches Neigung zum Zusammenballen hat und unter dem Mikroskope betrachtet aus durchscheinenden, grösseren und kleineren scholligen Massen (Bruchstücken von Krystallen) besteht (s. Fig. 1, A). Man sellte beim Bezuge dieses Kalomels die Prüfung durch die mikroskopische Betrachtung niemals unterlassen!

II. † Hydrargyrum chloratum vapore paratum (Germ. Helv.). Hydrargyri Chloridum mite (U-St.). Chlorure (Protochlorure) de Mercure par volatilisation (Gall.). Durch Dampf bereitetes Quecksilberchlorur. Calomel vapore paratum. Calomel à la vapeur. Dampfkalomel. Protochlorure de Mercure pulyérulent.

Die Darstellung erfolgt in chemischen Fabriken dadurch, dass man Kalomeldämpfe und Wasserdämpfe (oder Luft) in einem geschlossenen Raumo zusammentreffen lässt. Die Kalomeldämpfe erstarren unter diesen Bedingungen zu kleinen Krystallen. Diese senken sich in ein unter dem Kondensationsraume befindliches Gefäss mit Wasser nieder. Man sammelt das Pulver, wäscht es wie bei I angegeben mit Wasser vollständig ans, trocknet es an einem lauwarmen dunklen Orte aus und zerreibt es. Ein Lävigiren dieser Sorte findet nicht statt (!). Ueber den Apparat zur Darstellung vergl. Kommentar von Haden-Fischen-Hantwich. H. Auf., Bd. II, S. 93.

Der als Dampf niedergeschlagene Kalomel bildet ein völlig weisses, zartes, stanbiges Pulver, welches beim sanften Drucke zwischen den Fingern nicht zusammenbackt, aber durch Erhitzen oder durch Schlagen zwischen zwei harten Körpern oder unter dem Druck des Pistills im Porcellaumörser gelblich wird. Unter dem Mikroskop besteht er aus nicht gleich grossen durchsichtigen prismatischen Krystallen, welche durchschnittlich kleiner als die Krystallbruchstückehen des lävigirten Kalomels sind (s. Fig. 1, B).

Diese Kalomelsorte ist zu dispensiren, wenn im Geltungsbereiche der Gall. oder U-St. schlechthin Hydrargyrum chloratum mite oder Kalomel (Mild Chloride of Morcury) verordnet ist. Im Geltungsbereich der anderen Pharmakopöen ist diese Sorte nur dann abzugeben, wenn sie ausfrücklich als solche gekennzelchnet ist.

III. † Hydrargyrum chloratum via humida paratum (Erganzb.). Hydrargyrum chloratum mite praecipitatione paratum (Austr.). Chlorure mercureux précipité (Gall.). Précipité blanc.') Auf nassem Wege bereiteter Kalomel. Gefüllter Kalomel. Die Darstellung erfolgt entweder durch Reduktion einer Mercurichloridiösung uder durch Fällung einer Mercuronitratiösung mittels Salzskure oder Kochsalzlösung.

Darstellung. Austr.: In eine filtrirte warme Lösung von 100 Th. Mercurichlorid in 3000 Th. destillirtem Wasser wird gewaschenes Schwefligeäuregas eingeleitet, bis ein Niederschlag nicht mehr ausfällt und die Flüssigkeit mit schwefliger Säure gesättigt ist. Die Mischung bleibt im bedeckten Gefässe bei 70-80° C. stehen. Nach mehreren Stunden sammelt man den Niederschlag, wäscht ihn vollständig mit Wasser aus und trocknet vor Licht geschützt. Gall.: 100 Th. zerriebenes krystallisirtes Mercuronitrat werden in 1200 Th. destillirtem Wasser, welchem 30 Th. reine Salpetersäure (von 25 Proc.) zugesetzt sind, ohne Anwendung von Wärme gelöst und unter Emrühren in 55 Th. reiner Salzsäure von 1,124 spec. Gew., welche mit 2000 Th. destillirtem Wasser verdüngt sind, eingetragen. Der Niederschlag wird sofort in ein Filter gegeben, anhaltend mit kaltem destillirten Wasser ausgewaschen, bis das Abtropfende auf Zusatz von Actzaumen nicht mehr getrübt wird, und dann an einem schattigen lanwarmen Orto ausgetrocknet. Ausbeute ca. 83 Th.

Der geliffite Kalomel ist ein sehr dichtes, feines, amorphes, weisses Pulver, fettig ansufühlen und stark adhärirend, wenn man es mit dem Finger über Papier streicht. Es zeigt unter dam Mikroskope die feinste Vertheilung (vergl. Fig. 1, C).

Eigenschaften. Der sublimirte Kalomel bildet ziemlich weisse, vierseitige, pyramidale Skulen, gewöhnlich aber derbe schüsselförmige, glänzende Stücke von krystallinischem Gefüge, radial-faserigem Bruche und gelbem Strich (Unterschied vom Quecksilberchlorid S. 33). Fein zerrieben stellt er ein höchst feines gelblich weisses, schweres
Pulver dar, welches, unter dem Mikroskop betrachtet, aus durchscheinenden, grösseren und
kleineren Krystallbruchstücken besteht. Dieser lävigirte Kalomel hat wie der präcipitirte
die Eigenthümlichkeit, klümperig zu werden, weshalb er nicht zum Inspergiren verwendbar ist.

Der als Dampf niedergeschlagene Kalomel bildet ein völlig weisses, zurtes, trockenes Pulver, welches durch Erhitzen oder durch Schlagen zwischen zwei harten Körpern oder beim Reiben im Porcellanmörser gelblich wird. Unter dem Mikroskop erscheint er in undeutlich ausgebildeten, etwas durchscheinenden, prismatischen Krystallen,

¹) Man beachte, dass Précipité blanc im transcaischen Sprachgebrauche der auf nassem Wege bereitets Kalomel ist.

welche kleiner als die Krystallbruchstückehen des lävigirten Kalomels sind. Da er nicht klämperig kohärirt, eignet er allein sich zum Inspergiren. Der auf nassem Wege niedergeschlagene Kalomel ist dem als Dampf niedergeschlagenen ähulich, jedoch sind, unter dem Mikroskop betrachtet, seine Partikelchen noch etwas kleiner, daher ist dieses Präparat in der Wirkung das kräftigste. Im übrigen ist Kalomel ohne Gerneh und Geschmack.

In der Hitze wird der Kalomel gelb und verflüchtigt sich alsdann nabe der Bothgluth, ohne zu schmelzen, in weissen Dampfen. Durch mehrmals wiederholte Sublimation wird er theilweise in Mercurichlorid und Metall zerlegt. Spec. Gew. des sublimirten Kalomels = 7,2 bis 7,5, Sonnenlicht zersetzt ihn unter Bildung von Mercurichlorid und Metall; er nimmt dadurch einen grauen Ton an. Wasser und Weingeist lösen ihn nicht auf, zersetzen ihn aber bei ihrer Siedebitze unter Bildung von Mercurichlorid und Quecksilber, so dass das Abfiltrirte infolge eines Mercurichloridgehalts durch Schwefelammonium schwarz oder durch Actzammon weiss getrübt wird. Achnlich, besonders in der Wärme, wird er auch zersetzt durch die Einwirkung von Chlormetallen, wie Salmiak, Kochsalz. Chlorwasserstoff-aure löst ihn unter Abscheidung von Quecksilber bei anhaltendem Kochen zu Mercurichlorid auf. Salpeterskure löst ihn ebenfalls beim Kochen unter Stickoxydentwickelung auf. Erhitzte Schwefelsaure erzeugt mit ihm unter Entwickelung von schwefliger Säure Mercurisulfat und Mercurichlorid. Wird Kalomel mit einer hinreichenden Menge kohlensaurem Alkali, Aetzlauge oder Kalkwasser geschüttelt, so wird er schwarz unter Bildung von Mercurooxyd oder Quecksilberoxydnl. Gebranate Magnesia wirkt übnlich. Kohlensaure Erden wirken ähnlich, aber weit langsamer. Goldschwefel und Kermes (Stibium sulfuratum aurantiacum und rubrum) zerlegen ihn etwas schon beim Zusannnenreiben, vollständiger in der Wärme bei Gegenwart von Wasser unter Bildung von Chlorantimon and Schwefelquecksilber. Durch schwarzes Schwefelantimon und auch durch Schwefel wird er nicht verfindert. Jod verwandelt ihn in ein Gemenge von Mercurichlorid. Mercurojodid und Mercurijodid. Cyanwasserstoff und cyanwasserstoffhaltige Stoffe zersetzen ihn allmählich unter Bildung von Mercurichlorid und Mercuricyanid. Zucker bewirkt bei Gegenwart von Feuchtigkeit eine allmähliche Umsetzung in Mercurichlorid. Aus diesem Grunde sind Pulvermischungen von Kalomel und Zucker nicht vorrättlig zu halten.

Actzammonflössigkeit und Ammoniumkarbonat verwandeln den Kalomel in ein schwarzgraues Pulver, welches nach Kanz aus Mercurochlorid und Mercuroamid (Mercuroammoniumchlorid — HgCl+ HgNH₀) besteht und früher unter dem Namen Mercurius einereus Saunderi als Medikament gebraucht wurde. Hg₄Cl₂+2NH₄OH — Hg₂Cl. NH₂+NH₄Cl+2H₂O.
Dieses Mercuroammoniumchlorid entspricht seiner Konstitution nach dem Ammoniumchlorid
(NH₄Cl), nur sind H₂ durch Hg₄ ersetzt und wäre seine Formel in NH₂Hg₅Cl umzusetzen.

Prüfung. 1) Man stelle durch Betrachtung mit dem Mikroskop bei 150—200 facher linearer Vergrösserung fest, ob das mikroskopische Bild der deklarirten Sorte entspricht. Der lävigirte Kalomel ist zwar schon für das unbewäffnete Auge durch seine gelbliche Farbe und klümperige Beschaffenheit charakterisit, indessen könnte dieser mit der gefällten Sorte vermischt oder es könnte ihm gefällter Kalomel untergeschoben sein, welcher einige Tage belichtet worden ist. 2) Eine kleine Menge von 0,2—0,3 g im schwer schmelzbaren Glasrohre erhitzt, muss eich verflichtigen, ohne einen wahrnehmbaren Rückstand zu hinterlassen (mineralische Verunreinigungen). Hierbei ist darauf zu achten, ob bei dem Glühen braune Dämpfe von Stickoxyden auftreten. Das Auftreten derselben würde auf eine Verunreinigung durch Nitrate des Quecksilbers hinweisen, die namentlich für die gefüllte Sorte nach Vorschrift der Gall, in Betracht küme.

Sehr wichtig ist ferner eine Verunreinigung durch das erheblich giftiger wirkende Mercurichlorid und das gleichfalls giftiger wirkende Mercurichloranid (weissen Präcipitat).

3) Beim Uebergieseen mit Natronlauge schwärze sich der Kalomel; die Mischung entwickele beim Erwärmen kein Ammoniak, anderenfalls liegt eine Veraureinigung durch weissen Präcipitat vor. Hat man Veranlassung, eine solche Verunreinigung anzunehmense zieht man den Kalomel mit 10 proc. Essigsäure aus und prüft das Filtrat mit Schwefel.

wasserstoff. — 4) Man schüttelt 1 g Kalomel mit 10 ccm Wasser an und filtrirt durch ein gut genässtes, doppeltes Filter. Das Filtrat darf weder durch Silbernitrat noch durch Schwefelwasserstoffwasser verändert werden (Mercurichlorid). Verschäufen kann man diese Prüfung noch dadurch, dass man den Kalomel mit Weingeist oder Aether auszieht. Beide Lösungsmittel sollen nichts Lösliches aufnehmen.

Aufbewahrung. Der Kalomel werde vorsichtig und, weil er durch Einwirkung des Tages- oder Sonnenlichtes zersetzt wird, vor Licht geschützt aufbewahrt. Die Zersetzung des Kalomels in Mercurichlerid und Quecksilber erfolgt auch durch Einwirkung von organischen Substanzen, insbesondere bei gleichzeitiger Anwesenheit von Feuchtigkeit. Es ergiebt sich hieraus die Mahnung, Kalomel enthaltende Arzneien (z. B. Kalomelpulver) nicht längere Zeit vorräthig zu halten, weil die Gefahr nahe liegt, dass in solchen Mischungen der milde wirkende Kalomel zu einem erheblichen Theile in den energisch giftigen Sublimat übergegangen ist. Schon nach 8 Tagen enthalten solche Mischungen von Kalomel Sparen von Mercurichlorid.

Anwendung. Auf Schleimhäuten und Geschwürsflächen wirkt Kalomel schwach ätzend. Innerlich in kleinen Dosen wiederholt gegeben, erzeugt er allgemeine Quecksüberwirkung und ruft schlieselich Speichelfluss bervor. Grössere Gaben wirken abführend und harntreibend. Die Faeces werden durch gebildetes Schwefelquecksilber dunkel gefärbt. — Man benutzt Kalomel äusserlich zum Actzen von Kondylomen, zum Aufstäuben auf syphilitische Geschwüre, als Streupulver bei Hornhauttrübungen, zu Einstäubungen in Schlund und Kehlkopf, zu subkutanen Injektionen. Zum Aufstäuben eignet sich besonders der Dampf-Kalomel, weil er im Gegensatz zu dem lävigirten Kalomel nicht zusammenballt. — Innerlich giebt man ihn bei verschiedenen entzündlichen Krankheiten als Alterans zu 0,02—0,06 g mehrmals täglich, als Purgans zu 0,1—1,0 g, als Dinreticum zu 1,0—2,0 g. Höchstgaben A. für Hydrargyrum chloratum laevigstum: nach Helv.: 0,5 g pro dosi, 2,0 g pro die.

B. Für Hydrargyrum chloratum vapore paratum nach Helv.: 0,1 g pro dosi, 0,5 g pro die.

Bei der Darreichung von Kalomel ist der gleichzeitige Gebrauch von Chloriden, Bromiden, Jodiden und blausäurehaltigen Präparaten, auch kochsalzhaltigen Speisen zu vermeiden, weil diese die Umwandlung des Kalomels in die sehr viel energischer wirkenden Mercuri-Verbindungen veranlassen. Kinder vertragen Kalomel besser als Erwachsene.

and the state of t	The state of the s
Aqua mercarlalis Prank. Ilp. Calomelanti 3,0 Tiocturus Myrrhas 20,0 Decont Chinas concentrati	Emplastrum Hydrargyri chlorati mitis. Enlomelpflaster mach Ponrus. (Paris. Hospit.) Ep. Emplastri Plumbi 300,0 Calomelanos vapore parati 100,0 Olei Ricini 30.0.
Tinchurse Opil crocates 3a 56,0. Aqua ephthalmica nigra Grang. Extracti Hyosoyami 1,0 Aquae Rosae 30,0 Calomelanos 0,5	Olei Ricini 30,0. Injectio Calomeianos Nessera. Itp. Calomeianos vapore parati 2,0 Natrii chlorati 1,25 Aquae destillatae 50,0. Injectio Calomeianos Schopp.
Aquae Calcarine 100,0. Umgeschüttelt zum Uzuschlag auf die Augen. Aqua phagedaenica nigra.	Ep. Culomelanos rie humida 0,25 Glycerini Aquae destillatos 43 4,0.
Aqua mercurialia nigra. Aqua nigra Ergânzb. Hamb. V. Rp. i. Calòmelanos B. Aquas Calcarine 60,0. I wird mit I im Mörser angerieben.	Otenm flydrargyri chlorati. I. Nach Netseen. Rp. Calonolanos vapore parati Olei Olivae 10,0. II. Nach Lang.
Aqua phagedaenica nigra Rust. Rp. Calomelanoa 2,0 Opii polverati 2,5 Aquae Calomiae 100,0.	Rp. Calomelanos vapora parati 4,6 Lanolini anhydrici 4,0 Paraffini liquidi 4,6. Leom enthilit = 0,371 Hg.
Collyrium cam Hydrargyro chlorate. Collyre see se Caleinel (Gab.). Ep. Calomelanos rapora parati Bacchari pulv. an 10,0. Ist cent fala su reiben. Zum Einstropen in das Auge.	Hp Calemelanos vapore parati 4,0 Lanotial arhydrici 5,0 Paratital liquidi 5,4 1 ccm onthili 0,891 g 13g. An Stelle des Dampikalomela kann auch der gut nassem Wego bereitete verwendet werden.

Pilulas autidysentericae Bouren.	IL Form Burol.
Boupts'sche Pillen.	Rp. Stibil sulfurari aurantical
Mp. Radicia (pecacamulas Caloniclanos 62 0,5	Calometagos & 0,00
	Sacchard albi 0,5
Strapt Sacchari q a	Badlels Althrene 0,2
Frant plinise sex.	Sapo Hydrargyri chiorath.
	Kalemeineife,
Pilulae antidysentericas Spucies. Rp. Endicis Iprencuanhae 0,4	Rp. Saponis mollie 100,0
Calomelanus 0,2	Calumelanos 60.0
Extracti Opti 0.5	Olei Amygdalarum 20,5.
Strupt Spinas cervinas q. s.	An Stelle der grunen Salbe gar Schmierkur,
rings barries sex.	
Pilulae Antimonii compositae (U-St).	Tablettes de Calomel (Gall.).
PLUMER'sche Pillen.	Ep. Calemelanes vapore parati 6,0
Rp. Kermes mineralls	Sacehari 90,0 Carmini 0.00
Culomelanos RA 4,0	- Myster
Resinae Guajaci 8,0 Olei Ricini n s.	Maribaghile Tragmanthas 10,0. Flant pastilli & 1,0 g.
Final pilulae 100.	s stone benautes a rin K"
	Unguestum Mydrargyrl chlorail Bovano
Pilalas Hydrargyrl chlorati cam Opio (Gall.). Pilalas Depurrana,	Rp. Calomelance vapure parati 0,5-1,0
Bp. Calemelanes 0,t	Lanolini 2.0
Extracti Opii 0,1	Olei Caeso 1,0.
Extracti Gualaci 0.4	Zur Schmierkur.
Flant plintes N. decem (10).	Unguentum Hydrargyri Sabebloridi (Bett)
Pilula llydrargyri Sobehloridi composita (Beit.).	Calomel-Olntment
the masse hit die nanthebe wie die der Preparate.	Rp. Calomelanos 1.0
schen Pillen nach U-St.	Adiple benzonii 5,0,
Pilulas laxantes Dr. Bazz.	
Dr. Ball'ache Pillen.	Vet. Collyrium Hydrargyri mitis.
Bp. Aloka t.o	Rp. Calomelanos 1,0
Resinae Jakapas	Old Olivan 8,0.
Scammontt	Zum Planela auf Augenflecken bei Pferif und Ried,
Calourelanes & 0,5	Tet. Pitalas squorum.
Extracti Halladennae Extracti Hysseyami 0,25	Konstlutionsplilen: Condition Balls.
	Ep. Calometanas 1,0
Flant pilulas No. 50,	Aloča 2,0
Pilulae Sellif.	Kalii altrici 11,0
SELL'sche Pillen.	Endicia Ipecacuanhae 4,0
Hp. Calomelanos 1,0	Suponia domestici 4,0. Piat pibla 1. Wöchentlich 3 Pillen.
Sapoula lalunini s.o.	a rest frame for the consumition in Littles
Finnt pliulas punderis 0,1 g.	Vel. Pulvis equorum.
Pommado do chlorure mercarean (Gall.).	Konstitutionspolver
Fold made de précipité blanc	Rp. Calomelanea 1.0
Hp Calomedanos rapore parati 1,0	Kalli altrici 12,0
Adlpis benzoati 9,0,	Raillels Ipecocumban
Pulvis Hydrargyri Chloridi mitis et Jalapas	Radicia Gentianas
(Nat. form.).	Fractus Anisi
Rep Calomet and Jatap.	Granorum Paradiali az 4,0. Wochentlich zwel Pulver.
Tuberum Jalapse pulv. 56,0.	
Palvis Israes (France)	Vot. Pulvis astiphiogisticus equorum.
Palvis laxans (Form. Berol.). Ep. Calomelanos 0,2	Entatadungspolver.
Tuberum Jalapan puly, 1,0,	Rp. Calourclanos 5,0
	Conchurum praeparatheum 10.0
Pulvis Flummeri. Panameni aches	Katil sulfuriel 50,0
Putver. Pulvis Edinburgensis.	Follorum Digitalia 5,6
Erplant	Herbre Hyperyami 15,0 Radicis Athaene
Rp. Stibli sulfurnti surentiari	Hadicis Liquirities at 50,0
Calonicianos 41 1.0	Flat pulcis. Zwel- bis drefathedlich den gratien
Sacobari 10,0,	Theil bel Entelledungsmustaden innerer Organs
Kalamel Pänshamman	The second second of the second secon

Kalomel-Räucherungen nach Beizen. Erforderlich ist eine Glaröhre von 30 cm Länge und 0,4—0,5 cm lichter Weite mit ausgezogenem Eode, in deren Mitte sich eine kugelförmige Erweiterung befindet. In letztere werden 2,0 Kalomel gebracht, darauf die Röhre erhitzt und die Dämpfe auf die afficirten Körpertheile geblasen.

Kalomel-Seife nach Monthen. Olei Amygdalarum werde mit 50,0 Kalilauge und 100,0 Natrothauge verseift. Zu 100 Th. der so erhaltenen Seife werden Calomelanos 40 bis 60,0 und Olei Amygdalarum 20,0 zugesetzt.

Kalomel-Traumaticin nach Gerost und Cauchard. Calomelanos 25,0 werden mit. Traumaticini 75,0 fein angerieben. Wöchentlich dreimal aufzupinseln.
Pitulae laxantes ikanixuer. Rp. Aloss 10,0, Recinae Jalapae 5,0, Saponis jalapini, Calomelanos aa 2,5, Fiant pilulae ponderis 0,12 g.

Hydrargyrum cyanatum.

1. ++ Hydrargyrum cyanatum (Germ.). Hydrargyri Cyanidum (U-St.). Cyanure de mercure (Gall.). Quecksilbercyanid. Mercuricyanid. Cyanquecksilber. Hydrargyrum Borussleum seu Zootieum. Mercurius cyanatus. Hg (CN), oder Hg (Cy), Mol. Gew. = 252.

Darstellung. 4 Th. Berliner Blau werden mit 3 Th. gelbem Quecksilberoxyd unter allmählichem Zusatz von 20 Th. Wasser sorgräftig angerieben und diese Mischnug in einer Porcellanschale alsdann unter Ersatz des verdampfenden Wassers zunkehst 1 bis 2 Stunden auf dem Wasserbade, sodann über freier Flamme zum Sieden erhitzt, bis die blaue Farbung verschwunden ist. Sollte dies nach 10 Minuten langem Kochen nicht der Fall sein, so muss noch etwas Quecksilberoxyd zugefügt werden.

$$\frac{3[Fe(CN)_{i}] \cdot 4[Fe(CN)_{a}]}{Berliner Blau} + 9HgO \Rightarrow 9Hg(CN)_{a} + 3FeO + 2Fe_{a}O_{a}}$$

Man filtrirt von dem ausgeschiedenen Eisenoxyduloxyd ab, zieht den Rückstand nochmals mit herssem Wasser aus, säuert die vereinigten Filtrate mit Blausäure an und bringt

die Lösung durch Einengen zur Krystallisation.

Elgenschaften. Mercuricyanid, welches Ausserst giftig ist, bildet weisse, mehr oder weniger durchsichtige, quadratische Säulen und Pyramiden. Es ist ohne Geruch, aber von scharfem, ekelhaft metallischem Geschmacke. 1 Th. wird von 18 Th. kaltem, 3 Th. beissem Wasser, 15 Th. kaltem, 4 ble 5 Th. beissem Weingeist gelöst. Die Lösungen and neutral und verändern Lackmus nicht.

Es ist das einzige leicht löstliche Salz, welches die Cyanwasserstoffsäure mit Schwarmetalien bildet. Gegen Rengentien verhält es sich ganz eigenthümlich, insofern bei gewissen Reaktionen sowohl der Nachweis des Quecksilbers als auch derjeuige der

Cyanwasserstoffsäure nach den üblichen Methoden nicht ohne weiteres gelingt:

Die wässerige Lösung wird weder durch ätzende, noch durch kohlensaure Alkalien zerlegt. Venitante Saucratoffsäuren, z. B. verdüngte Schwefelsäure, zersetzen die Lösung des Mercuricyanides in der Kälte gar nicht, in der Hitze auf unvollständig. (Daher wird beim Destilliren von Cyanquecksilber mit verdünnter Schwefelsaure nur ein Theil des Cyanwasserstoffes gewonnen.) Durch Silbernitrat entsteht auch in der mit Salpetersäure langestuerten Lösung kein Niederschlag. Dagegen wirken die Halogenwasserstoffsturen (HCl, HBr, HJ) stärker zersetzend. Durch Einwirkung von Salzslure z. B. entsteht Mercurichlorid und Cyanwasserstoff. Hg (CN), + 2 HCl = HgCl, + 2 HCN. - Ferner fällt Schwefelwasserstoff aus der wässerigen Lösung schwarzes Schwefelquecksilber und Kaliumjodid rothes Mercurijodid, welches latztere natürlich in einem Ueberschuss von Kaliumjodid leicht löslich ist.

Werden die Krystalle im Probirrohre erhitzt, so zerspringen sie, hierauf schmelzen sie und zersetzen sich schlieselich unter Bildung von metallischem Quecksilber, Dicyan

and Paracyan. Hg (CN), = Hg + (CN),

Mischt man Cyanquecksilber mit einem gleichen Gewicht Jod und erhitzt diese Mischung in einem Glühröhreben, so erhält man ein gelbes, allmählich roth werdendes Sublimat von Mercuribijodid HgJ, und über diesem ein anderes, aus farblusen Nädelchen bestehendes Sublimat von Jod-Cyan CN . J.

Prafting. Auf dem Platinbleche vorsichtig ethitzt, muss es sich völlig verfüchtigen lassen; mit Wasser muss es eine neutrale Lösung geben. Das Zerspringen der Krystalle umgeht man, wenn man das Präparat zu Pulver zerrieben und nur in geringer Menge (eirea 0,1 g) auf das Platinblech giebt. Die Operation geschehe an einem zugigen Orte, und hüte man sich, die Dämpfe aufzuathmen. Die 5 proc. wässerige Lösung (3 ccm), mit Salpetersäure (4 Tropfen) schwach angesäuert, soll auf Zusatz von Silbernitrat keinen Niederschlag, welcher Mercurichlorid anzeigen würde, ergeben. Diese Probe ist eine sehr scharfe und zeigt schon Spuren von Mercurichlorid an.

Aufbewahrung. Mercuricyanid gehört zu den direkten Giften und ist daher sehr vorsichtig aufzubewahren und mit der nämlichen Vorsicht wie der Actzsublimat zu behandeln.

Anwendung. In kleinen Dosen zeigt es Quecksilberwirkung, grössere Gaben tödten durch den Blausäuregebalt. Man giebt es innerlich Kindern gegen Diphtherie zu 0,0005 g mehrmals täglich, Erwachsenen gegen Syphilis in Form subkutaner Injektionen zu 0,005 bis 0,01 g. Grösste Einzelgabe 0,02 g. Grösste Tagesgabe 0,1 g. Sehr häufige Anwendung findet das Präparat als Mercurius cyanatus in der Homöopathie.

DENIGES' Lösung zur Desinfektion der Instrumente, Hände etc. Rp. Hydrargyri cyanati 2 bis 5,0, Boracis 10,0, Aquae 1000,0.

Hydrargyre-Kalium eyanldojodatum. Hydrargyrum eyanatum eum Kallo jodato. Ein durch Krystallisation aus einer koncentrirten Lösung von 4 Th. Kaliumjodid und 6 Th. Mercuricyanid in Wasser gewonnenes Doppelsalz. Farblose Prismen oder Blättchen, in 20 Th. kaltem Wasser, leicht in heissem Wasser löslich, sehwer löslich in Alkohol, wenig löslich in Acther. Man kann es jederzeit durch Zusammenmischen obiger Bestandtheile ex tempore bereiten. Die Dosirung ist die gleiche wie die des Hydrargyrum cyanatum.

II. †† Hydrargyrum oxycyanatum. Quecksliberoxycyanid. Mercurioxycyanid. IIg (CN), . IIgO. Mol. Gew. = 468.

Darstellung. Man fällt durch einen Ueberschuss von Natronlauge aus 10 Th. Quecksilberchlorid das Quecksilberoxyd, und wäscht es bis zur Chlorfreiheit aus. Alsdann vertheilt man es thunlichst ohne Verlust in 120 Th. Wasser, bringt eine Auflösung von 9,5 Th. Quecksilbereyanid HgCy, in 100 Th. Wasser hinzu, erhitzt im Wasserbade bis zur farblosen Auflösung, filtrirt durch einen Asbestbausch, dampft das Filtrat auf 100 Th. ab und lässt es krystallisiren, oder man dunstet die Flüssigkeit bis zur Trockne ein.

Beschreibung. Ein mikrokrystallinisches, weisses Pulver, das einen schwachen Stich ins Gelbliche besitzt und gegen empfindliches Lackmuspapier schwach alkalisch reagirt. Es löst sich in 17 Th. Wasser von gewöhnlicher Temperatur. Seine Lüsung (1:20) wird durch Gerbsäure gefüllt und von Stannochloridlösung reducirt. Mit Ammoniak giebt sie einen im Ueberschuss des Füllungsmittels löslichen Niederschlag. Auf Zusatz von Natriumphosphat + Ammoniak entsteht eine auf Zusatz von überschüssigem Ammoniak verschwindende Trübung. Ebenso verhält es sich gegen Kaliumchromat + Ammoniak.

Wird eine 5 procentige Mercurioxycyanidlösung mit 5 proc. Kaliumjodidlösung tropfenweise versetzt, so fürbt sich die Mischung gelb und auf Zusatz von Ammoniak roth, um nach einiger Zeit einen rostbraunen, in Kaliumjodidlösung löslichen Niederschlag abzuscheiden. — Schwefelwasserstoff sowie Schwefelammonium scheiden schwarzes Mercurisulfid ah.

Anwendung. Das Mercuricyanid ist ein Antiscptieum von etwa der gleichen Stärke wie der Quecksilbersublimat. Vor diesem hat es den Vortheil, weniger stark reizend zu wirken, weil es sich mit Eiweiss weniger energisch verbindet. Auch soll es Metallgegenstände nicht zerstören. Bei akuten Erkrankungen der Augenbindehaut wendet man die 1—2 procentige Lösung, gegen Blennorrhoes neonstorum zur Bespülung des Lides eine Lösung 1:500 an.

Nachweis. Es ist schon Rand I S. 62 bemerkt worden, dass die Blauslure beim Destilliren des Mercuricyanids mit verdünnten Säuren nur schwierig und unvollständig abgespalten wird. Ist daher in Objekten Cyanquecksilber vorhanden und will man die Blauslure desselben isoliren, so muss man entweder A) die betreffenden Objekte mit verdünnter Säure unter Zusatz von etwas Schwefelwasserstoffwasser destilliren oder B) die Destillation

der, wenn nöthig, bis zur schwach sauren Reaktion abgestumpften Objekte unter Zusatz von Magnesiumpulver ausführen. — Die übergebende Blausäure wird in beiden Fällen in verdünnter Natronlauge aufgefaugen.

Servatolseife von Hausmann ist eine Mercurioxycyanid enthaltende Seife, also sozusagen Sublimatseife, in welcher das Sublimat durch Mercurioxycyanid ersetzt ist.

III. †† Hydrargyro-Zincum cyanatum. Quecksilberzinkeyanid. Lister's Doppelsalz. Mercuric and Zinc Cyanide. Cyanure de mercure et de zinc. Formel unbestimmt. Dieses merkwürdige Präparat wurde 1889 von Lister als nicht reizendes Antiscpticum empfohlen. Indessen wird es ausschließlich zur Herstellung von Verbandstoffen dargestellt und benutzt.

Darstellung. Man stellt einerseits eine Lösung von 25 Th. Mercuricyanid und 130 Th. Kaliumcyanid in Wasser her, anderseits löst man 28 Th. Zinksulfat in Wasser. Beide Lösungen werden vermischt, der entstehende Niederschlag zur Entfernung löslicher Cyanide mit kaltem Wasser gewaschen, alsdann auf porösen Unterlagen abgesaugt und getrocknet.

LISTER hat diese Substanz zunächst für eine feste chemische Verbindung gehalten and ihre Entstehung durch die Formel

$$HgCy_1 + 2 KCy + ZuSO_4 = K_9SO_4 + HgCy_1 \cdot ZuCy_2$$

interpretirt. — Es hat sich indessen herausgestellt, dass der Quecksilbergehalt der erhaltenen Niederschläge ein sehr wechselnder (15—36 %) und zwar um so höher ist, je koncentrirtere Lösungen zur Fällung benutzt werden. Nach Dunstan und Block ist in dem Listur'schen Doppelsalze das Quecksilbercyanid mit einer Hülle von Zinkeyanid umgeben.

Ancendung. Lister schrieb ursprünglich vor, den noch feuchten Quecksilberzinkeyanid-Niederschlag mit dem halben Gewicht Stärke und etwas Wasser zu verreiben, so dass eine Paste entsteht, alsdann Kaliumsulfat zuzusetzen (letzteres, damit sich die Masse später besser pulvern lässt), hierauf zu trocknen und zu pulvern. Dieses Pulver wird zu 3-5% in einer schwachen Sublimatlösung 1:4000 (weil das Doppelsalz auf Bakterien wohl entwicklungshemmend, aber nicht tödtend wirkt) vertheilt und mit dieser Mischung Gaze imprägnirt. In diesem Falle bewirkt der Stärkezusatz die Fixirung des Pulvers auf dem Gewebe-

Später fand Lesten, dass Anilinfarbstoffe, z. B. Gentianaviolett und Methylviolett (1:50000) seben in starker Verditnung das Doppelsalz auf den Geweben fixiren. Man benutzte daher mit diesen Farbstoffen gefärbte (gebeizte) Verbandmittel und liese den Stärkezusatz fort. An Stelle der Anilinfarbstoffe wird neuerdings das Hämatoxylin als Fixirongsmittel angewendet, (Hydrarygrum-Zincum cyanatum cum Haematoxylino.)

Hydrargyrum jodatum.

†† Hydrargyrum jodatum (Erganzb. Helv.). Hydrargyrum jodatum flavum (Austr.). Hydrargyri Jodidum flavum (U-St.). Jodure mercureux (Gall.). Protojoduretum Hydrargyri. Mercurius jodatus viridis. Mercurojodid. Queeksilberjodür. Hg.J... Mol. Gew. — 654.

Darstellung. Man bringt in einen Porcellanmörser 8 Th. Quecksilber und giebt unter Bespreugen mit Weingeist unter fortwährendem Rühren bez. leichtem Reiben in wehreren kleinen (f) Antheilen allmählich 5 Th. Jod binzu. Man setzt das Rühren unter gelegentlichem Bespreugen mit Weingeist so lange fort, bis Quecksilberkügelchen nicht mehr erkennbar sind und das Pulver eine gleichmässige, grünlich-gelbe Farbe zeigt. — Um das stets gleichzeitig gebildete Mercuribijodid zu entfernen, wäseht man das Mercuro-Jodid so lange mit Weingeist aus. bis der von einer Probe abültrirte Weingeist durch Schwefelwasserstoffwasser nicht mehr verändert wird. — Man sammelt alsdann das Pulver auf einem Filter, lässt es abtropfen und trocknet es auf porösen Unterlagen unter Licht-

abschluss bei 30°C. Die U-St. hat ein durch Füllung einer Mercurenitratlösung mit Kalismjodid darzustellendes Präparat aufgenommen.

Eigenschaften. Das grüne Mercurojodid ist ein dunkelgrünlichgelbes, geruchand geschmackloses Pulver, unlöslich in kaltem Weingeist oder kaltem Wasser, völlig
füchtig beim Erhitzen. Lichteinfluss zersetzt es ziemlich rasch, indem es zum Theil in
Mercurijedid und metallisches Quecksilber zerfällt. Die Farbe geht hierbei allmählich ins
Olivengrüne und Graue über.

Beim langsunen Erbitzen zersetzt sieh das Mercurojodid in Mercurijodid und Quecksflber, stärker erhitzt schmilzt es zu einem braunen Fluidum und verflüchtigt sich. Bei
der Behandlung mit Chlorwasserstoff bildet sich daraus Mercurichlorid und Mercurijodid,
mit Salpetersäure Mercurinitrat und Mercurijodid, mit Kaliumjodidlösung Mercurijodid und
metallisches Quecksilber.

Prilfung. Eine kleine Probe im Porcellantiagel erhitzt, muss sich vollständig varflüchtigen, eine andere Probe mit Weingeist geschüttelt und durch ein doppeltes Filter
gegessen, muss ein farbloses Filtrat geben, das auf Zusatz von Schwafelwasserstoffwasser
kann verändert wird, oder mit Silbernitzatlösung höchstens eine Trübung giebt, welche
die Durchsichtigkeit der Flüssigkeit kaum stört. Eine minimale Spur Mercurijodid muss
zugelassen werden, denn auch das bestens ausgewaschene Präparat zeigt nach zwei Wochen
Aufbewahrung sieher schon einen Gehalt kleiner Spuren dieser Verunreinigung.

Aufbewahrung. Das Quecksilberjodür wird in dunkelfarbigen Glasiläschehen oder zu einem dunklen Orte in der Reihe der übrekten Gifte aufbewahrt.

Anwendung. Das grüne Mercurojodid ist von Raconn als Antisyphiliticum empfohlen worden. Man giebt es meist in Pillen in solchen Fällen, in denen man neben der Quecksilberwirkung auch die Jodwirkung haben will. Höchstgaben: pro dosi 0,02 g Ergänzb., 0,05 g (Austr. Helv.). Dieses Praparat ist stets zu dispensiren, wenn der Arzt nicht ausdrücklich Hydrargyrum bljodatum verordnet hat.

l'Hales d'jodure mercureux oplacées (Gall.). Pilulas Juniperi compositas Burnuwn. Pilulao Hydrargyri jodati opiatae. Rp. Hydrargyri jedati Endicis Liquirities Rp. Hydrargyri jodati fisyi 0,6 Succi Juniperl A& 1,25. Extracti Opti 0.2 Flant pilulas No. 80. Radicis Liquirities 0,5 Mellin Q. H. Enguestum antipsorienm Rochard ab Hebra Flant photas No. 10. modification. Ep. Calomelanes Pilnias Hydrargyri Jodati (Münch, Ap.-V.)k 8,0 Jodi pari Ra: Hydrargyri Jodati 0.0 Adipia = 11111 100-160,0. Extracti Opli 0,08 Radicis Liquiritias Unguentum Bloordil. Extracti Liquiritias 43 q s. Rp. Hydrargyri jodati 1,0 Plant piluine No. 10. Adiple suffil

II. †† Hydrargyrum bijodatum (Germ. Helv.). Hydrargyrum bijodatum rubrum (Austr.). Hydrargyri Jodidum rubrum (Brit. U-St.). Jodure mercarique (Gall.). Quecksilberjodid. Mercurijodid. Mercurius jodatus ruber. Dentojoduretum Hydrargyri. HgJ₂. Mol. Gew. = 354.

Darstellung. Man löse 4 Th. Mercurichlorid in 80 Th. destillirtem Wasser, anderseits 5 Th. Kaliumjodid in 15 Th. destillirtem Wasser. Sind die Lösungen nicht ganz klar, so müssen sie filtrirt werden. — Man fügt nun unter Umrühren die Kaliumjodidlösung zu der Mercurichloridlösung. Der durch die ersten Tropfen der Kaliumjodidlösung entstehende Niederschlag ist blassroth und kaun sich völlig wieder auflösen. Bei weiterem Zusatz von Kaliumjodid wird der Niederschlag lebhaft roth und verschwindet nun nicht mehr.

Nach beendigter Fällung lässt man den Niederschlag absetzen, dekanthirt zunlichst die überstehende Flüssigkeit und wäscht den Niederschlag je nach seiner Menge entweder auf einem Filter oder auf einem dichten Tuche mit destillirtem Wasser, bis das Abtropfende durch Silbernitrat nur noch opalisirend getrübt wird. Das Austrocknen erfolgt unter Luft-

abschluss bei einer Temperatur von 25-30° C. am besten auf porösen Tellern. Zum Auswaschen verwende man nicht mehr Wasser als nothwendig, da das Quecksilberjodid in Wasser nicht ganz unlöslich ist. Die augegebenen Gewichtsverhältnisse sind genau einzuhalten.

Eigenschaften. Das officinelle Quecksilberjodid ist ein feines, krystallinisches, spec. schweres, lebhaft rothes Pulver ohne Geruch und Geschmack. Es ist in Wasser fast unlöslich (1 Th. löst sich in 6—7000 Th. Wasser), dagegen löst es sich in 130 Th. kaltem oder in 20 Th. siedendem Weingeist, auch in 60 Th. Aether. Es ist ferner löslich in Jodwasserstoffsäure, in Lösungen von Jodkalium, Chloroatrium, Ammoniaksalzen, fetten Oelen, Chloroform, Glycerin, Eisessig, heisser Salpetersäure, heisser Salzsäure. Die Lösungen sind ungefärbt.

Queeksilberjodid ist dimorph. Wird es erhitzt, so verwandelt es sich bei 150° C. plätzlich in die gelbe Modifikation, welche durch Ritzen mit einem harten Gegenstande wieder in die rothe Modifikation übergeht.

Durch Einwirkung des Tageslichtes erleidet das Quecksilberjodid eine Veränderung, welche sich durch Hellerwerden der Färbung äusserlich zu erkennen giebt. Diese Aenderung erfolgt besonders schnell im direkten Sonnenlichte. — Wird eine Kallumjodidlösung mit Quecksilberjodid in der Wärme gesättigt, so scheidet sich während des Erkaltens zunächst Quecksilberjodid aus. Beim Verdunsten der von diesem abfiltrirten Lösung erhält man gelbliche Prismen von Kalium-Quecksilberjodid $HgJ_1 + KJ + \frac{1}{4} H_1O$, welches in absolutem Alkohol und in absolutem Aether ohne Zersetzung löslich ist, dagegen von Wasser unter Absoluteng von Quecksilberjodid zersetzt wird.

Quecksilberchlorid wirkt lösend ein auf Quecksilberjodid. Ans einer mit Quecksilberjodid heiss gesättigten Quecksilberchloridlösung scheidet sich während des Erkaltens schwer
lösliches Quecksilberchloridjodid HgJ₄ + 2 HgCl₄ in weissen Blättehen aus. — Gebergiesst
man Quecksilberjodid mit kone. Ammoniakläusigkeit, so färbt es sich zunächst weiss, indem Quecksilberjodid-Ammoniak HgJ₄. NH₈ gebildet wird. Allmihlich löst sich die weisse
Verbindung auter Zurücklassung eines rothbraunen Pulvers. In der ammoniakalischen
Lösung befindet sich Ammoniumjodid und Quecksilberjodid-Ammoniak, das brauns Pulver
ist Oxydimercuriammoniumjodid, HgJ(NH₄). HgO, auf dessen Bildung die Benutzung des
Nassuna'schen Reagens beruht. — Durch Einwirkung von kalter verdünnter Kali- oder
Natronlange auf Quecksilberjodid wird ein Gemenge von Quecksilberoxyjodid HgJ₄. 3HgO
mit Quecksilberoxyd abgeschieden.

Prüfung. 1) Das Mercuribijodid verfütchtigt sich beim Erhitzen ohne Rückstand. Ein glübbeständiger Rückstand wird in der Regel aus Kaliumchlorid oder Natriumchlorid bestehen. 2) Es löse sich in 20 Th. siedendem Weingeist zu einer farblosen Flüssigkeit. Ungelöst bleiben würden Mercurojodid, Mercuriarseniat, Mercurioxyd. Die alkoholische Lösung sei neutral; saure Reaktion würde von Mercurichlorid herrühren. 3) Schüttelt man 1,0 g des Prüparates mit 10 ccm Wasser durch, so soll das Filtrat durch Silbernitrat nur sehwach getrübt und durch Schwefelwasserstoffwasser nur schwach gebräunt werden (Alkalichloride, Alkalijodide, Mercurichlorid).

Aufbewahrung. Wegen seiner stark giftigen Eigenschaften ist das Quecksilberjedid sehr vorsichtig, und weil es durch die Einwirkung des Tages- oder Sonnenlichtes Veränderungen erfährt, vor Licht geschützt aufzabewahren. Man hüte sich, Dämpfe von Quecksilberjodid einzusthmen, und beschte, dass Quecksilberjodid schon bei mittlerer Temperatur etwas füchtig ist.

Anwendung. Quecksilberjodid wirkt örtlich stark reizend. Im Magen wird es durch die dort anwesenden Chloride in lösliche Doppelverbindungen übergeführt und gelangt dann zur Resorption. Man giebt es Kusserlich meist in Salben (0,5-1,5 auf 100,0 Fett) oder mit Hilfe vom Kaliumjodid gelöst bei syphilitischen, skrophulösen, krebsartigen Geschwären, Lupus. Innerlich als Antisyphiliticum oder Antiscrophulosum meist in Pillen zu 0,005-0,02 g. Höchste Gaben: pro dosi 0,02 (Germ. Helv.), 0,08 (Austr.), pro die 0,05 (Helv.), 0,1 (Austr. Germ.).

NESSLER'S Reagens. Man löse 18 g Quecksilberchlorid in 800 ccm stedendem Wasser und füge allmählich 35 g Kaliumjodid binzu. Nachdam der entstandene rothe Niederschlag wieder in Lösung gegangen ist, tropft man so lange Quecksilberchloridlösung hinzu, bis eben ein bleibender rother Niederschlag entsteht. Dann löst man in der Flüs-eigkeit 160 g Kalihydrat, fullt zu 1 Liter auf und filtrirt nach mehrtägigem Absetzen.

STEVESS' cintment. The only substitute for fering horses. Prepared only by HENRY R. STEVENS, London, 8 A. Park Lane. Salbe sus Fett mit 20 Proc. Hydrargyrum

bijodatum.

Salbe von FRANZ JEKEL in Zürich gegen Flechten und alte Schliden besteht aus Perubalsam, Zinkoxyd, Quecksilberhijodid und Schweinefett. Preis 6 Mk. Arzneitaxpreis etwa 1,30 Mk. (Karlsruher Ortsgesundh.-Rath.)

THOULET'sche Lösung. Eine gesättigte Lösung von Kallumjodid und Mercuri-hijodid in Wasser. Spec. Gewicht = 3,196. Wird angewendet zur Trennung von Mine-

ralien auf Grund des verschiedenen specifischen Gewichtes.

Guttae antiphthirieas CHARRESO.

hp. Hydrargyri bljodail 0,3 Kalii jedati 1.2 Aquae destillatae 30,0.

Dreimal (Aglich funf Tropfen bai Lungeaphthiais.

Injectio Hydrargyri bijodati.

Rp. Hydrargyri bljodati 0,1 Kalii jodati Aquae destillatae 10.0.

Zer subkutanen Injektion 0,5-1,6 ccm.

Liquor Hydrargyrl et Potamit Jedidi (Nat. form.).

CHARNING's solution. lip. Hydrargyri bijodati 10,0 Kalii joilati Aquae destillatas 1000,0.

Mixtura Hydrargyri bijodati Gnarra.

Rp. Hydrargyri bijodeti 0,25 Kalif jodati 2,5-1,0 Aquae destillatae 10,0 Strupt Saccharl 50,0,

Taglich einen Theelbifel; bei fritis apphilluca.

REMY's auticeptische Lösung. Ep. Hydrargyri bijodati 0,05 Spiritus (50 Proc.) 50,0 Aguse destillatae 970.0.

Morphizum hydraegyrojodatum. Jodure de mercure et de morphine. Rp. Hydrargyri bijodati

Morphini hydrochlorici az. I'ms Sale kann auch durch Krystallisation als geiblichweisse krystallinische Körnehen erhalten weedon.

> Sirupus autisyphilitieus Bazzs. Rp. Bydrargyri bijodati 0,01 Kalli jodati 1.0 Strupt Secchari 99.0.

Strupus Hydrargyrl bljodati Graner, Sirop de Gibert.

Ep. Hydrargyri bijedati 0,1 Kalii jodati 5.0 Strupt Sanchart 150,0 1 Essiotfel = 0,015 g HgJ $_{\Sigma}$

Enguestum Hydrargyri bijodati.

I. Helv. Rp. Hydrargyri bijodan Varallul flavi 8.0.

II, Brit, Rp. Mydrargyri bijočnii 2,0 Adiple bensontl 48,0.

Vel. Pommade de Bijodure de mercare (Gail.) Ep. Hydrargyri bijodati 4,0 Adiple

ti Hydrargyrum bijodatum cum Hydrargyro bichlorato. Hydrargyrum bijodatum et bichloratum. Hydrargyrum bichlorojodatum. Hydrargyrum chlorobijodatum. Bijodure de chlorure mercureux. Quecksilberchloroperjodid. Sel de Boutigny. Eine französische Specialität früherer Zeiten. Zur Derstellung von 1,0 g der Substanz mischt man in einem kleinen Morser 0,65 g präcipitirten Kalomel mit 0,35 g Jod. Nach Bouder mischt man einfach 0,626 rothes Mercurijodid mit 0,374 Mercurichlorid. Anwendung und Gabe wie Hydrargyrum bichloratum.

†† Hydrargyrum bijodatum et bichloratum cum Hydrargyro protochlorato. Hydrargyrum chlorojodatum. Jodare de chlorure mercureux. Zur Bereitung von 1,0 g der Substanz mischt man 0,38 rothes Mercurijodid mit 0,22 Mercuriohlorid und 0,4

pracipitirtem Kalomel. Hochstgaben: pro dosi 0,05, pro die 0,15 g.

Pilaiae Hydrargyri chlorojodati Beuriaux. Rp. Hydrargyri chlorojodati 0,25 Guarni arabici 1,0 Micae pants allsi

Aquae Aurantil Borum q. s. Plant pilulae No. 100. Taglich 1-3 Pillen.

Pondre de Balla.

Rp. Calomelance 10,0 1.6.

Enutz für die beiden vorstebenden Ghiorjodpraparate des Queckeffbers.

Unguestum Hydrargyri chlorojodati Bourtowy. Unquentum contra acrophulosin Boutigny.

Ep. Hydrargyri chlorojodati 0,5-1,0 Adlple suilli 80.0.

Ertseugross cincurciben und sobald Entsündung der Hant eintritt auszusetzen.

†† Chlorojodure de mercure (Gall.). Chlorojoduretum hydrargyricum. Zu einer siedenden Lösung von Mercurichlorid in 20 Th. Wasser fügt man soviel Mercurichlorid in 20 Th. jodid hinzu, dass etwas ungelöst bleibt, und filtrirt siedend heiss. Die nach dem Erkelten anageschiedenen farhlozen Krystalle werden gesammelt. Sie haben keine bestimmte Zu-

†† iirdrargyrum bljodatum cum Kallo jodato. Hydrargyro-Kallum bijodatum. Kalium Hydrargyro-jodatum. Kaliumjodobydrargyrat. Quecksilberjodidkallum. Kaliummercurijodid. Jodbydrargyrate d'jodure de potassium. Man lôst 100 Th. Mercurijodid und 37 Th. Kaliumjodid in möglichst wenig Wasser und lässt die Lösung in einem flachen Gestisse an einem warmen Orte, zuletzt über Schwesebäure krystallisiren.

Schwefelgelbe, un der Luft verdiessende-Krystalle. Man kann 1,0 der Substanz ex tempore darstellen durch Mischen von 0,73 Mercurijodid und 0,27 Kaliumjodid unter Zusats einiger Tropfen Wasser. Das Salz ist nicht zu verwechseln mit dem als Reagens be-

nutaten Kaliumquecksilberjodid. S. Band I, S. 205. Man giebt es zu 0,005-0,01-0,03 g zwei- bis dreimal täglich als Antisypkiliticum, gegen Skropheln, Hautkrankheiten. Höchstgaben: pro dosi 0,04 g, pro die 0,12 g.

Strapus antisyphillitieus compositus Pucus. Rp. Eatil hydrargyrojodati Enli jodati 4,0 Strupt Rhoendon 90,0 Spiritus (90 proc.) 6,0. la awai Tagen zu verbranchen.

Enguestum Kalli hydrargyrojodati Pochalip Kalii bydrargyrojodati 1,0 Adiple skilli Strupus Kalil hydrargyrojodath. Rp. Kalil hydrargyrejodati 0,2 Tincharne Crock 2.6 Blrupi Sacchari 96,0, In swel Tagen su verbrauchen.

Hydrargyrum nitricum.

1. † † Hydrargyrum nitricum oxydulatum (Erganzb.) (crystallisatum). Azotate mercureux crystallisé. Mercurius nifrosus. Mercuronitrat. Salpeter-

saures Quecksilberoxydul. Hg (NO,) + 2H,O. Mol. Gew. = 500.

Darstellung. Man übergiesst in einem Becherglase 10 Th. Quecksilber mit 15 Th. Salpetersäure (von 25 Proc.) und lässt es unter gelegentlichem Umschwenken lose bedeckt bei gewöhnlicher Temperatur stehen. Nach einigen Tagen haben sieh auf dem Quecksilber Krystalle abgeschieden. Wenn sich diese nicht mehr vermehren, so bringt man sie durch schwaches Anwärmen in Lösung, giesst die Lösung vom überschüssigen Quecksilber ab und stellt sie an einen kühlen Ort zur Krystallisation. Die Krystalle lässt man in einem Trichter über Glaswolle abtropfen und trocknet sie alsdann an einem schuttigen Orte bei gewähnlicher Temperatur zwischen Fliesspapier oder auf porüsem Porcellan. Sollten die Krystalle durch basisches Salz gelblich gefürbt sein, so löst man zie unter schwachem (!) Erwärmen in möglichst wenig Salpeterslure haltigem Wasser und lässt zie nochmals krystellisiren.

Die Mutterlaugen bewahrt man zur Darstellung eines anderen Quecksilberpräparates (a. B. Quecksilberoxyd) auf, das nicht gelöste Quecksilber wäscht man mit Wasser und trocknet es, wie auf S. 21 angegeben.

Eigenschaften. Farblose oder schwach gelbliche, schwach nach Salpetersäure ricchende säulenförmige Krystalle von saurer Reaktion und widerlichem, metallischem Geschmacke. In etwa dem gleichen Theile warmem Wasser lösen sie sich zu einer klaren, Maner rengirenden Flüssigkeit, am besten wird die Auflösung durch salpetersäurehaltiges Wasser bewirkt. Durch viel Wasser wird es in ein lösliches saures und in ein schwerlüsliches basisches, gelbes Salz zerlegt. Je grüsser die Menge und je höher die Temperatur des einwirkenden Wassers ist, desto basischer wird auch das unlösliche Salz. Das Mercurouitrat achmilkt gegen 70° C. unter theilweiser Zersetzung, bei höherer Temperatur zerfällt es in Quecksilberoxyd and Stickstoffdioxyd. - Alkalien (KOH, NHa) bewirken in der Lösung schwarze Püliungen, durch Salzsäure oder Kochsalz wird ein weisser Niederschlag von Kalomel ausgeschieden.

Prafung. Bei einem Gehalt von basischem Mercuronitrat ist das Salz mehr oder weniger gelb gefärbt. Ein geringer Gehalt an basischem Salz macht das Mercuronitrat zum therapentischen Gebrauche noch nicht ungeeignet. Wichtiger ist die Abwesenheit von

Mercuriaitrat. 1) Das Salz sei angefärbt oder nur schwach gelb gefärbt. 1 g läse sich im gleichen Gewicht Wasser unter Zusatz von 3 Tropfen Salpetersliure (25 Proc.) klar auf. Bei Anwesenheit von basischem Salz würde sich dieses als gelbes Pulver abscheiden 2) Reibt man 1 g des Salzes mit 1 g Natriumchlorid und 10 cem Wasser zusnumen und filtrirt, so muss ein weisser und nicht grauer oder gelber (basisches Salz) Rückstand verbleiben, und das Filtrat darf weder durch Zinnehlorunbsung noch durch Ammoniak oder Schwefelwasserstoffwasser verändert werden (Mercurinitrat).

Aufbewahrung. Das krystallisirte Mercuronitrat ist in dicht zu verstopfenden kleinen Glusgefüssen neben Quecksilberchlorid und den anderen direkten Giften aufzubewahren. In schlecht verstopften Gefässen werden die Krystalle mit der Zeit gelblich und quecksilberoxydhaltig. Man verbraucht sie dann zur Bereitung von Quecksilberoxyd.

Anwendung. Das Mercuronitrat wird als Cathaereticum und Antisyphiliticum innerlich und äusserlich angewendet. Gabe 0,005-0,01-0,015 zwei- bis viermal täglich. Hächstgaben: pro dosi 0,02, pro die 0,05 (Ergänzb.). Hauptsächlich wird das Mercuronitrat zur Darstellung der folgenden Lösung verwendet.

†† Liquor Hydrargyri nitrici oxydulati (Hamb. Vorschr.). Liquor Hydrargyri nitrici. Liquor Bellostii. Aqua capucinica. Remedium ducis Anna. Lotio mercurialis Marra. Mercuronitratiosung. Bellosti's Elissigkeit. Ist eine ex tempore zu bereitende wässerige Lösung, welche 10 Proc. krystall. Mercuronitrat enthält. Zu ihrer Darstellung wird das Mercuronitrat in einem Morsor unter Zusatz der vor-geschriebenen Menge Salpeterskure und kleiner Mengen destillirten Wassers angerieben, worauf man nach erfolgter Auflösung den Rest des Wassers in mehreren Antheilen zusetzt. Erforderlich sind zur Bereitung einer Menge

von Gramm 5,0 10,0 15,0 20,0 25,0 30,0 40,0 50,0 60,0 100,0 kryst. Mercuronitrat Gramm 0,5 1,0 1,5 2,0 2,5 8,0 4,0 5,0 6,0 10,0 Salpeterstaire (25 proc.) Tropfen 1 2 3 5 6 7 9 12 13 24 destillirtes Wasser Gramm 4,4 8,8 18,8 17,7 22,0 25,5 85,4 44,3 58,1 88,6

Anwendung. Die Mercuronitratiösung wird gegenwärtig nur noch Zusserlich als Actzmittel bei syphilitischen und krebsigen Geschwüren, zu Injektionen, Verbaudwasser, Waschungen hei Erosionen des Muttermundes, prasitären Hauterkrankungen, Sommersprossen (0,5-2,0:100,0 Aqua) angewendet. Sie bildet einen Bestandtheil vieler mit Vorsicht zu gebrauchender kosmetischer Wässer.

Ampelophile von Laffon, ein Robisusmittel. Ist eine Auflösung von 5 Th. Mercuronitrat in 10000 Th. Wasser und 10 Th. Salpetersaure.

Sommersprossenmittel der Charlotte Stangen geb. Schmidt. Ist eine Auflesung von Mercuronitrat in Wasser. Der Gehalt wechselte von 0,5—1,2 Proc. Hg₂(NO₂)₂+2H₂O.

Millox's Reagens. Man löst 1 Th. metallisches Quecksilber in 1 Th. kalter, rauchender Salpetersäure unter Ahkühlen und verdünnt diese Lösung mit 2 Th. destillirtem Wasser. Nach dem Absetzen wird die Lösung filtrirt. Sie enthält Mercuro- und Mercurinitrat und giebt mit Eiweissaubstanzen sowie mit Phonol rethe Färbung.

Mickelwasser. Zum Ueberziehen messingner oder kupferner Gegenstände mit einem weissen Ueberzuge. Ist eine Auflösung von Quecksilber in Salpetersäure, †† Hydrargyram oxydulatum subnitricum. Turpethum nitricum. Mitrirter Turpith. Sonsazotate mercareux (Gall.). Turpith nitreux. $\text{Hg}_3(\text{NO}_3)_3 \cdot \text{Hg}_30 + \text{Hg}_30$. Mol. Gew. = 958.

Zur Darstellung trägt man 1 Th. möglichst fein gepulvertes Mercuronitrat in 10 Th. siedendes Wasser ein und erhitzt unter Umrühren, bis das Pulver grünlichgelb erscheint. Man lässt alsdann absetzen, dekanthirt die überstehende Flüssigkeit, wäscht den Niederschiag mit kaltem Wasser und trocknet ihn auf porosen Unterlagen unter Abschluss des Lichts bei gewöhnlicher Temperatur.

Ein blass-grünlichgelbes Pulver, unlöslich in Wasser, löslich in Salpetersäure. Durch Kali- oder Natronlauge wird es geschwärzt. Beim Erhitzen stösst es rothe Dämpfe von Stickstoffdioxyd aus und verflüchtigt sich schliesslich vollständig.

II. †† Hydrargyrum nitricum oxydatum. Salpetersaures Quecksilberoxyd. Mercurinitrat. Azotate mercurique.

Zur Darstellung des festen Salzes löst man 1 Th. Quecksilberoxyd in 2,5 Th. Salpetershure von 25 Proc. HNO. Lässt man diese Lösung über Schwefelsäure verdunsten, eo erhält man ein farbloses, sauer rengirendes Salz der Zusammensetzung Hg(NO₂), + H₂O. Dieses Salz ist nur in salpetersänrehaltigem Wasser ohne Zersetzung löslich. Durch reines Wasser wird es unter Abscheidung basischer Salze zerlegt. - Dieses Salz ist im trockenen Zustande nur ausnahmsweise in den Apotheken verrätbig; häufiger findet die wasserige Auflösung Verwendung. Doch ist zu besehten, dass die Koncentration der Läsungen je nach dem Geltungsbereich der Pharmakopsen verschieden ist.

Eine titrirte Lösung des Mercutinitrats findet zur massanalytischen Bestimmung des Harnstoffs pach Linux Verwendung.

+ 1,iquor Hydrargyri nitrici oxydati der dentschsprachigen Pharmakopčen. 12,5 Th. rothes Quecksilberoxyd werden in einem Glaskolbehen mit 30 Th. reiner Salpetersdure von 25 Proc. bis zur Auflöuung unter Schütteln schwach erwärmt, Die erkaltete Lösung wird mit Wasser zu 100 Th. aufgefüllt. Sollte die Lösung nicht vollig klur sein, so giebt man einige Tropfen Salpetersdure zu.

Klare, etwas nach Salpetersdure riechende furblose Flüssigkeit, welche durch Koch-

salziösung nicht getrübt, durch überschüssige Kalilauge gelb gefüllt wird und Haut und Eiweissstoffe roth farbt. Sie enthält 12,5 Proc. Quecksilberoxyd, entsprechend 18,75 Proc.

Mercurinitrat Hg(NOs)4.

†† Azotate mercurique liquide (Gall.). Man lost 100 Th. Quecksilber in einer Mischung von 165 Th. Salpetershure (von 1,39 spec. Gew.) und 35 Th. Wasser und dumpft die Flüssigkeit auf 225 Th. ein.

Farblese, sehr ätzende Flüssigkeit vom spec. Gewicht 2,246 bei 15°C., im übrigen von den Eigenichaften der vorigen Lösung. Enthält 48 Proc. Quecksilberoxyd.

†† Liquor Hydrargyri Nitratis (U-St.). Man löst 40 Th. rothes Quecksilberoxyd in einer Mischung von 45 Th. Salpetersäure (spec. Gew. = 1,414) und 15 Th. Wasser, so dass 190 Th. Lösung erhalten werden. Farblese Flüssigkeit vom spec. Gewicht ca. 2,100 bei 15°C. Enthält 40 Proc. Mercurinizayd, entsprechend 66 Proc. Mercurinitrat. Hg(NO.) neben 11 Proc. freier Salpetershure.

III. Unquentum Hydrargyri citrinum. Unguentum mercuriale elirinum. Unguentum eltrinum. Balsamum mercuriale. Unguentum Hydrargyri nitrici. Gelbe Quecksilbersalbe. Citronensalbe. Tafelsalbe (gegon Kratze). 5,0 Quecksilber werden in einem geräumigen Glaskolben mit 20 Salpetersaure von 1.158 spec. Gewicht oder soviel der Säure übergossen, als zur Lösung unter Anwendung einer aur sehr gelinden Warme erforderlich ist. Die lauwarme Lösung mischt man unter Agitiren in einem porceilanenen Mörser mit 90,0 geschmolzenem und halb erkaltetem Schweinefett, so dass eine emulsionsähnliche Flüszigkeit entsteht. Diese wird nun zu einer fingerdicken Schicht in eine Papierkapsel ausgegessen und nach dem völligen Erstarren mittels eines Hornspatels in kleine Quadrate getheilt. Eiserne Spatel dürfen mit der Masse nicht in Berührung kommen.

Die gelbe Mercurialsalbe ist von der Konsistenz des Talges, frisch bereitet blassgulblich oder graugelblich, wird aber später weisslich, daher bereite man nicht zu grosse Vorräthe. Man bewahre sie in Porcellangefässen auf und dispensire sie stets mit einiger Vorsicht, Sie wird meist als Krützmittel angewendet. Es ist daranf aufmerksam zu machen, dass die Salbe auf wunde Hautstellen eingerieben geführlich und giftig wirke, dass sie fiberhaupt zweckmässig durch andere Krätzmittel zu ersetzen sei.

Unguentum Hydrargyri Nitratis (U-St.). Citrine olntment. Man critiza 760 g Schmalzol (Oleum Adipis s. Bd. I S. 159) auf 100° C. Dann unterbricht man das Erhitzen und setzt allmählich unter Umrühren 70 g Salpetersaure vom spec. Gew. 1,414 zu. Wenn die Reaktion gemässigt ist, erhitzt man, bis Dämpfe nicht mehr entweichen, und lässt schliesslich auf 40°C. erkalten. — Inzwischen hatte man 70 g Quecksilber in 105 g Salpotersaure vom spec. Gew. 1,414 unter Erwarmen gelöst. Man mischt beide Praparationen in der Kälte zusammen.

Pommade citrine (Gall.). Onguent citrin. Man löst in der Kalte 40 g Queckalber in 80 g Salpetersaure (spec. Gew. 1,39) und rührt diese Lösung zu der halberkalte-ten Mischung von 400 Th. Schweineschmalz und 400 Th. Olivenel, bis eine gleichmässige

Salbe entstanden ist, zu.
Unguentum Hydrargyrl Nitratis (Brit.). Man erhitzt eine Mischung von 400 g
Schweineschmalz und 700 g Olivenöl im Sandbade so weit, dass, wenn man das heisse
Gemisch in eine angewärmte irdene Schüssel vom 10 fachen Fassungsraum überführt, die
Mischung noch etwa 143°C, beiss sein soll. Man giebt nun unter Umrühren in kleinen (I)

Portionen eine kalt (I) bereitete Auflösung von 100 g Quecksilber in 300 com Salpetersaure (von 1,42 spec. Gew.). Nach Aufhören des Schaumens soll die Mischung noch etwa 93° C. heiss sein. Man rührt alsdann nach his zum Erkalten.

Unguentum Hydrargyri Nitratis dilutum (Brit.). Rp. Unguenti Hydrargyri Ni-

tratis (Brit.) 25,0, Vasalini flavi 100,0.

Hydrargyrum oleinicum.

†† Hydrargyrum oleinicum. (Ergänzb.). Hydrargyri Oleas (Brit.). Oleatum Hydrargyri (U-St). Gelsaures Quecksilber. Hydrargyrum clainicum. Hydrargyrum oleostearinicum. Dieses Praparat ist nicht eine einbeitliche chemische Verbindung, sondern mehr ein galenisches Praparat.

Darstellung. (Ergänzb.) 25 Th. gelbes Quecksilberoxyd werden in einer Porcellanschale mit 25 Th. Weingeist angerührt, hierauf 75 Th. Oelslare hinzugefügt Die Mischung wird gerührt, bis sie so dick geworden ist, dass ein Niedersinken schwererer Pheile nicht mehr stattfinden kann. Nach 24stündigem Stehen wird die Schale sammt dem Inhalte auf höchstens 60° C, erwärmt und letzterer so lange gerührt, bis sein Gewicht aur noch 100 Th. beträgt. - Ein Ueberhitzen der Masse ist zu vermeiden, da sonst Ausscheidung von regulinischem Quecksilbor erfolgt.

Eigenschaften. Schwach gelblichweisse, etwas durchscheinende Masse von zäher Salbenkonsistenz, deutlich nach Oelslure riechend, zu einem kleinen Theile in Weingeist, ebenso nur wenig in Aether, leichter in Benzin, vollständig in fetten Oelen löslich. Mit Schwefelwasserstoffwasser oder mit Schwefelammonium übergossen, färbt sie sich tiefschwarz. Der wirksame Bestandtheil des Praparates ist Mercurioleat (C14Ha1O2) Hg. Theoretisch erfordern 25 Th. Quecksilberoxyd nur 65-66 Th. Oelsäure.

Das Prāparat besteht aus 88 Proc. Mercurioleat (= 25 Proc. Querksilberoxyd), der Rest von 12 Proc. seizt sich aus freier Oelsänre und Wasser zusammen.

Prafung. 1) Wird 1 g Quecksilberoleat, mit 10 g zerstossenem Glas gemischt, in einem Kölbehen mit 20 g verdünntem Weingeist eine Stunde lang unter öfterem Umschütteln bei 35-40°C, stehen gelassen, so dürfen 10 g des Filtrates beim raschen Verdampfen auf dem Wasserbade nicht mehr als 0,06 g Rückstand hinterlassen (andernfalls sind in verdünntem Alkohol lösliche Seifen augegen). - 2) Wird 1 g des Präparates mit 5 ccm Salpetersaure einige Minuten gekocht, so soll das nach Zusatz von 5 ccm Wasser gewonnene erkaltete Filtrat durch sein dreifaches Volumen verdünnter Schwefelsäure nicht getrübt werden (Tribung = Bleisulfat, von etwa nawesendem Bleipflaster herrührend).

Anwendung. Acusserlich in Salbenform als Ersatz der grauen Quecksilbersalbe als Antisyphilitieum bei Psoriasis, Ekzem, Drüsen etc. Da das unvermischte Praparst die Hant stark mizt und brennenden Schmerz erzeugt, so wird es gewöhnlich mit 1-5 Th. Adeps verdünnt. Auch ist empfehlen worden, solchen Salben 1-2 Proc. freies Morphin hinzuzusetzen.

Brit. Man löst 32 g Mercurichlorid in 320 ccm destillirtem Wasser. Anderseits verreibt man 4 ccm Oelsaure mit 64 g gepulverter Oelseife (Sapo venetus) und lost das Gemisch in 350 ccm Wasser. Man mischt die beiden Lösungen und erhitzt die Mischung 10 Minuten zum Sieden. Dann lässt man das Quecksilberoleat absetzen und wäscht es durch Dekanthiren mit heissem destillirten Wasser bis zum Verschwinden der Chlor-Reak-

tion. Salbenartige Masse von schwach grau-gelblicher Farbe.

U-St. Man bringt 80 Th. Oelsäure in einen Morser und sieht, während man rührt.

20 Th. gelbes Quecksilberoxyd ein. Dann setzt man die Mischung an einen warmen Ort, dessen Temperatur aber nicht über 40°C. hinausgeht, und rührt öfter um, bis das Queck-

silberaxyd gelöst ist. Das Praparat dient zum Extingiren des Quecksilbers.

Bencki'sche Pasta. Gegen Sycosis parasitica. Rp. Hydrargyri olemici (5 proc.) 20,0. Zinci oxydati, Amyli az 7,0. Vaselini americani 14,0. Acidi salicylici 1,2. Ichthyoli 1,0.

Hydrargyrum ole'inicum cum Morphino (Manshall). Oelsaures Quecksilberoxyd mit Morphin. Aus Oelsaure 100,0, Quecksilberoxyd 5,0 und Morphini puri 2,0 no bersiten.

Unguentum Hydrargyri Oleatis (Brit.). Rp. Hydrargyri olemici (Brit.) 20,0,

Adipis benzoati 60,0.

Hydrargyrum oxydatum.

I. †† Hydrargyrum oxydatum rubrum. Hydrargyrum oxydatum (Germ. Helv.). Hydrargyri Oxldum rubrum (Brit. U-St.). Oxyde mercurique rouge (Gall.). Mercurioxyd. Rothes Quecksliberoxyd. Mercurius praecipitatus ruber. Bother Prâcipitat. HgO. Mol. Gew. = 218.

Das rothe Quecksilberoxyd wird in den chemischen Fabriken durch Erhitzen einer Mischung von Quecksilbernitrat mit metallischem Quecksilber dargestellt und kommt a) als Hydrargyrum oxydatum rubrum in massis, b) als Hydrargyrum oxydatum rubrum pracparatum sen lacvigatum in den Handel. Das erstere stellt unregelmässige, aus kleinen schuppigen Krystallen bestehende, leicht zerreibliche rothe Massen dar, welche meist noch etwas basisches Quecksilbernitrat enthalten. Die andere Sorte wird aus der ersten erhalten, indem man diese mit dünner Natronlauge feinreibt and einem Schlämmverfahren mit Wasser unterwirft. In diesem feingepulverten bez. geschlämmten Zustande kommt das Quecksilberoxyd gegen wärtig in die Hände der Apotheker.

Eigenschaften. Ein specifisch schweres rothgelbes, unfühlbares Pulver ohne Gerech, von schwachem, ekelhaft metallischem Geschmack. Beim Erhitzen fürbt es sich dankelviolett, schlieszlich verflüchtigt es sich vollständig unter Zerfall in Quecksilber und Sanerstoff. Von Salpetersäure sowie von Salzsbure wird es klar gelöst. Unter dem Einfünsse des Lichtes fürbt es sich albeithlich gran bis schwärzlich, indem es thellweise in metallisches Quecksilber und in Sanerstoff zerfüllt. — In Wasser ist es in geringer Menge löslich, die Lösung ist von schwach alkulischer Reaktion, von metallischem Geschmack und wird durch Schwefelwasserstoffwasser gebräunt. Das spec. Gewicht des rothen Quecksilberaxyds ist 11,2.

Beim jedesmaligen Erhitzen wird das Quecksilberoxyd schwarzroth, ins Bläulichespieland, fast schwarz, beim Erkalten aber nimmt es seine ursprüngliche, gelbrothe Fürbung wieder an. An leicht oxydirbare Substanzen giebt es beim Erhitzen seinen Saucrstoff ab. Mit Kohle oder Schwefel gemengt, verpufft es beim Erhitzen heftig, mit Phosphor echon durch Stess oder Schlag. Von wässeriger schwefliger Säure oder phosphoriger Säure wird es beim Erhitzen zu metallischem Quecksilber reducirt unter Bildung von Schwefelsänre bez. Phosphorsäure. Achalich wirken auch organische Substanzen, z. B. Fett, Gummi, Zucker, Pfianzenpulver u. s. w. Dies ist der Grund dafür, weshalb schwache, mit Fett bereitete Salben von rothem Quecksilberoxyd nach kurzer Zeit entfürbt bez. grau gefürbt werden.

Von dem gefällten gelben Quecksilberoxyd unterscheidet es sich dadurch, dass es selbst durch Kochen mit kone. Oxalsäurelösung nur schwierig und langsam in weisses Mercurioxalat umgesetzt wird.

Priffung. 1) Erhitzt man etwa 0,5 g Quecksilberoxyd im Probirrohre, so zerfallt en in Sauerstoff und Quecksilber, welches letztere sich an den kalten Theilen des Probirrohres als granes Sublimat ansetzt. Es dürfen nur Spuren eines nicht flüchtigen Beschlages hinterbleiben, da auch das gereinigte Quecksilber stets noch Spuren verunrefnigender Metalle (Ag. Bl. Cu. Sb. Sn) enthält. Auch kommen durch das Lävlgiren Spuren von Kieselzäure in das Präparat. Bei dem Erhitzen dürfen sich auch braunrothe Dämpfe nicht bemerkhar machen (Salpetersäure). 2) Wird 1 g Quecksilberoxyd mit 2 ccm Wasser geschüttelt, darauf mit 2 ccm kone. Schwefelsäure vermischt und mit 1 ccm Ferrosulfat-lösung überschichtet, so zeige sich auch nach längerem Stehen keine gefärbte Zone (Sal-

petersaure, von basischem Quecksilbernitrat herrührend). 3) Die mit Hilfe von Salpetersaure dargestellte, wässerige Lösung I = 100 sei klar und werde durch Silbernitratlösung nur opalisirend getrübt (Spuren von Chlorid sind zuzulassen).

Aufbewahrung. Das rothe Quecksilberoxyd ist vor Licht geschützt in gut verschlossenen Glasgefässen (oder Porcellanbüchsen) sehr vorsichtig aufzubewahren. Es darf nur zu bekannten technischen Zwecken gegen einen vorschriftsmissigen Giftschein an das Publikum abgegeben werden. Wird im Handverkaufe "rother Präcipitat" verlaugt, so ist ein schwaches Unguentum Hydrargyri venale (1:50) abzugeben.

Anwendung. Quecksilberoxyd wirkt auf Schleimhaute und Geschwürsflächen atzend, wird im Magen in Quecksilberchlorid übergeführt und zeigt dann die entsprechende specifische Wirkung. Innerlich wird es kaum noch gegeben. Asusserlich in Form von Salben oder als Streupulver bei syphilitischen oder schlecht eiternden Geschwären, in der Augenheilkunde bei Entzändungen der Augenlidränder (Blepharitis). Höchate Gaben: pro dosi 0,02 g, pro die 0,1 g (Germ. Helv.).

II. †† Hydrargyrum oxydatum flavum (Austr. Helv.). Hydrargyrum oxydatum via humida paratum (Germ.). Hydrargyrl Oxidum flavum (Brit.). Oxyde mercurique jaune (Gall.). Mercurius oxydatus flavus. Gelbes Quecksilberoxyd. Auf nassem Wege bereitetes Quecksilberoxyd. Gefälltes Quecksilberoxyd. HgO. Mol. Gew. = 216.

Darstellung. 2 Th. Mercurichlorid werden in 20 Th. warmen Wasser gelöst. Diese Lösung wird filtrirt und unter Umrühren in eine gleichfalls filtrirte Lösung von 8 Th. Natronlange (spec. Gew. 1,168—1,172) gegeben. Diese Mischung wird bei mässiger Wärne unter öfterem Umrühren eine Stunde stehen gelassen. Dann lässt man absetzen, giesst oder hebert die Flüssigkeit ab, wäscht den Niederschlag durch Dekanthiren bis fast zur Chlorfreiheit, sammelt ihn darauf zuf einem Seihtuche oder einem Filter, wäscht ihn hier mit lauwarmen destillirten Wasser aus, bis er völlig chlorfrei ist, lässt ihn abtropfen und trocknet ihn bei einer 30°C. nicht übersteigenden Wärme vor Licht geschützt (!). 100 Th. Mercurichlorid geben rechnerisch — 80 Th. Mercurioxyd. Zur Bereitung von 100 Th. Mercurioxyd mass man 125,5 Th. Mercurichlorid anwenden.

Eigenschaften. Das gefällte Mercurioxyd ist ein gelbes die röthlichgelbes, specifisch schweres, sehr feines Pulver, welches sich in seinen Eigenschaften sehr ähnlich dem rothen Mercurioxyd verhält. Es unterscheidet sich von diesem in folgenden Punkten: Es ist im Gegensatz zu dem vorigen amorph und sehr fein vertheilt. In allen Eösungsmitteln ist es leichter löslich als die rothe Modifikation. Aus diesem Grunde wirkt es therapeutisch energischer als diese. Es wird durch das Licht sowohl in Sobstanz als auch in seinen Mischungen mit anderen Substanzen leichter zersetzt, auch durch organische Substanzen leichter reducirt als das rothe Quecksilberoxyd. Schüttelt man 1 g des gelben Quecksilberoxydes mit 20 cem einer 10 procentigen Oxalsäurelösung au, so erfolgt schon in der Kälte allmählich Umwandlung zu weissem Mercurioxalat.

Prüfung. Aufbewahrung. Wie bei dem Hydrargyrum oxydatum rahrum.

Anwendung. In gleicher Weise wie Hydrargyrum oxydatum. Wegen der feineren Vertheilung wirkt es energischer als dieses, dagegen kann es auf Wunden und Schleimhäuten nicht so leicht mechanisch reizen wie das rothe Quecksilberoxyd. Die innere Anwendung ist selten. Höchste Gaben: pro dosi 0,08 (Austr.), 0,02 (Germ. Helv.), pro die 0,1 (Austr. Germ.), 0,05 (Helv.) Nach Helv. darf das gelbe Quecksilberoxyd zum innerlichen Gebrauche nur auf ausdrückliches Verlangen des Arztes abgegeben werden.

Hydrargyrum exydatum rubrum praecipitatum. Das rothe Quecksilberoxyd soll angeblich häufig metallisches Quecksilber enthalten. Ein von dieser Veramreinigung freise Präparat erhält man nach Boserri in folgender Weise: Man löst 1 Th. Mercurichlorid in 3 Th. siedendens Wasser und fügt zu der kochenden Lösung eine Lösung von 1 Th. Barythydrat in 3 Th. Wasser anfange in größerer Menge, später tropfenweise so lange zu, bis der zuerst entstehende, dunkelbraune Niederschlag in Hochroth überzugehen beginnt. Dann verdönnt man sofort stark mit siedendem Wasser, lässt absetzen und wäscht den Niederschlag mit siedendem Wasser aus. Das Präparat ist von feurigrother Farbe,

shlorfrei, aber nicht frei von Barytverbindungen zu erhalten. Es darf nicht für das auf trocknem Wege bereitete substituirt werden.

cknem Wege bereitete substituirt werden.	gen au ernanten. La dari ment fur das
Balaamum ophthalmicum ffamburgense.	Unguestum Hydrargyrl robrum.
Hamburger Augenbalaam.	Rothe Quecksilbersalbe.
Ep. Extracti Opii 1,0	L Germ.
Aquae destillates gtt. XII	Rp. Hydrargyri oxydatl rubri 1,0
Hydrargyri oxydati rubri 2,0	Unguenti Paraffini 2.6.
Zinci oxydadi 0,0	
Unguenti cerei 100,0.	IL Brit, Helv. Gall. Brit. Helv. Gall.
Lotlo flava (Nut. form.).	Ep. Hydrargyri oxydati rubri 1,0 1,0 1,0
Yettow Lotion Yellow Wash.	Vanctini flavi 8,0 19,0 15,0.
Rp. Hydrargyri blehlorati 3,0	
Aquae ferridae	III. U-St.
Aquae Calcin 85 q. v. ad 1000,0	Rp. Hydrargyri oxydaul rabri 10,0 Olei Richal 5,0
Olenm Hydrargyri oxydati flavi et rubri.	Corne Sayne 17,0
Nach Lang.	Adipla 68,0.
Rp. Hydrargyri oxydati 4,0	
Lanolini anhydrigi 3,5	Inguestum Bydrargyrl rubrum Walmor.
Parattini liquidi 4,5.	Unguentum Walhofli,
i cem enthali = 6,390 g Hg.	Ep. Hydrargyri oxydati rubri 4,0
Je nach Vorschrift mit gelbem oder rothem Queck-	Unguend cerei 50,0.
silberoxyd.su bereiten, Zu aubkutanen Injektionen	Unpuestum Hydrargyri rubrum camphoratum,
Pasta cersia uphthalmica Raperenewsen.	1. Unguentum Moxop.
Ep. Hydrasgyri exydati rubri 1,0	Rp. Hydrargyri oxydad rubri 2,6
Zincl exydeti 2,0	Camphorne 5,0
Comphonie 0,5	Adiple suitil 40,0,
Acidi samptinini 2,0	II. Unguentum Galeroweni.
Cocalni hydrochlorici 2,0	Sp. Hydrargyri oxydati rubri 0,25
Pastau ceratae 52,5.	Camphone 0,1
Fommade de Régent (Gall.).	Adipis sullii 10,0.
Ep. Hydrargyri oxydati rubri	III. Lassan's Kamphersalbe.
Flumbl scottel 44 1,0	Ep. Hydrargyri oxydail rubri
Camphorae 0,1	Campborne tritue &h 1,0
Vaselini 18,0	Unguenti rosati 80,0.
Pulvis caustieus Plene.	Water to bear to \$15 at a forest
Rp. Hydrargyri oxydaul rubri	Cuguentum ophthalmicum.
Alumbia usti &i 1,0	I. Form. Berol.
Herbae Sabinaa pulv. 12,0.	Ep. Hydrargyri caydati flavi. 0,1
Zum Zerstoren von Warzen und wildem Fleisch is Wunden und Geschwären.	Vasulini americani an 10,0.
13 Woulder and Oreschwaren	II. Hamb. Vorschr.
Pairis Hydrargyri exydati opiatus WENDT.	Bp. Hydrargyri oxydati 1,6
Rp. Hydrargyri oxydail rubri 0,1-0,15	Vasclini flavi 40,0.
Opli puri 0,2—0,5	Unguentum ophthalmleum Augaburgensa.
Sacchari Lactis 10,0.	Augaburger Augenbalaam.
Divide in partes X. Dreimal täglich ein Pulver, bei sekundärer Syphilie.	Rp. Hydraegyri oxydati robri 1,0
	Extractl Belladounne
Unguestum funcum Labrer.	Tioctume Opii simpilcia aa 0,5
Ep. Hydrargyri oxydati rubri P.0	Dogwesti cerel 10,0.
Unguenti basilici fonci 20,0,	Enguesiam ophthalmicum Benedicz
Unguentum Hydrargyri expdail flati	Ep. Hydrargyri oxydati rolet 0,8
Pagensteches.	Annuginia 0,0
Ep. Hydrargyri oxydati flavi 0,15	Zinci oxydau 0,7
Unguenti lenkentia 5,0.	llutyri recentle insulai 15,0.
Unguentum Bydrurgyri Oxidi flati.	Unguestum ophthalmicum Drzaule
l. Brit.	Pommade de DESAULT.
Rp. Hydrargyri exydati flavi 1,0	Ep. Hydrargyri oxydati rubri
Vaselini 49,0	Zinci oxydati
II. U.S.	Plumbl neetick
	Aluminis asti & 1,0 Hydrargyri bichlorati 0,16
Ep. Hydrargyri czydati flavi 10,0 Ocrae flavac 18,0	Unguanii rosei rubri 8,0
Adlpia 72,0.	
	Ungmentum ophthalmicum Deputrates.
III. Gall.	Rp. Hydrargyri oxydati rubri 0,9 Zinci sulfurici
Rp. Hydrargyri oxydatl flavi 1,0 Vanellai	Adiple willit 20,6.
Vanelai 15,0.	and lane Amount

¹⁾ Pommade de Lyon (Gall.).

Cognetium ophthalmicum Richtes.	Zinci oxydati Lo
Ep. Hydrargyrl oxydati rubri 1,0	Committee
Glel Cacap	And a second sec
Adiple suitii as 8,0.	and the second s
	A MICH. CO.
Unguentum ophthalmicum Jonnoune.	Adipia adili 84,0,
Ep. Hydrargyri oxydati rubri 0,2-0,4	Diese Salbe wird au 8,0 in kleine Percellantopfeben
Opil pairment 0,2-0,3	vertheilt und mit der Signatur verschen vor-
Aquao gu IV	rithig gehalten (gegen chronische Augenkrauk.
Unguenti cerei 6,0,	helten).
	Unguestam ophthalmicum compositum
Unguestam ophthalmicom Knur.	(Hamb. V.).
Rp. Hydrargyri oxydati rubri 0,5	Onzen's Augensalbe.
Olel Olivan gtt. VI	The second secon
Uniquenti corei 10,0	The state of the s
Liquoria Plambi subscetter	Market 1
Tincturas Opli crocatae AS O.R.	
Unguentum ophthalmicum Saint-Ander.	P Fitter
Pommade antiophthalmique, dite de	Enguentum ophthalmicam rubrum.
SAINT-ANDIE DE BORDEAUX.	Unguentum Hydrargyrl rubri venate
Rp Hydratgyri oxydatl rubri	Kother Augenbaleam. Roche Pracipitat-
Elitary Kill and All A	salbe. Rothe Pringmetallsalbe, Roths
	Queckstlberralbe, Rothe Augensalbe.
Ammonti hydrochlorici 0,6 Zinci oxydnii 0,8	Rp. 1. Hydrargyri oxydati rubri 10,0
Rutyri recentle insulai #0,0.	T (1) 1 (5)
Diese Salbe wird in Portionen zu 8,0 in Salben-	
topfchen dispensirt. Die Originalvorschrift giebt	
in Stelle des Zinkaxyds Tutis praeparata an.	
Unquestom splithalmicum WARLOHONT.	Man reibt I and 2 mit & feln und seint die or-
Rp. Hydrargyri oxydati robri 0,1	kaltete Mischung von 4 und 5 blosu.
Adiple suith 4.0	Die Salbe wird mittels eines hörnernen Spatels dispensivt.
Balanini Peruviani git. X.	mm belonist at
Unguentem ophthalmicum compositum	Vet. Pulvis stypticus cum Praecipitate rubro.
(Erghah),	Rp. Aluminia unti
Balsamum ophthalminum St. Yvas.	Gallerum Turcleurum
Zusum mengesetzte rothe Augensalba	Sacchari albi as 10,0
	Carbonie Heni
Paris Barrell	Hydrargyri oxydati rubri an 5,0.
FIG. Same and the	Zaum Einstreuen (in jauchige, übermänig und
	minkend chernde Geschwitze).
Comme bear	
OTAL STATE OF THE	fel. Unguestam ophthalmicum (LERAS).
Diese Salbe enthatt ctwas anviel Kampber und	Rp. Hydrargyrl oxydasi rubri 3.0
Mercurioxyd und bewahrt thre Farbe nicht lange.	Hydrargyri bichlorati cormaivi 0,1
Die gebräuchlichere Zusaumenstellung ist fol-	Aluminis und 2,0
gende:	Clucabaria 1,0
	Olel Olivas optimi 1,5
SAIRT-YVES' Augenbulaum. Mercurial-	Unquenti cerel 50,0
halaam Rothe succession. Mercurial-	
balsam. Rothe zusammengesetzte Augensalbe, Knosetsporg-schor Augen-	and the second of the second o
pulsam pulsam washer washer acres washer	Augenealbe for Pferde.
	Rp. Unguenti ophthalmici compositi St. Yvas 15,0.
A CONTRACTOR OF STREET BOOK	Zwelmal täglich wie eine Erbee gross swischen
Cinnaharia lasvigatos 1.0	die Augenlider zu streichen,

Hydrargyrum oxydulatum.

l. † Hydrargyrum oxydulatum purum. Hydrargyrum oxydulatum nigrum. Oxydum hydrargyrosum. Mercurius solubilis Moscati. Mercurius cinereus (seu niger) Moscati. Quecksilberoxydul. Mercurooxyd.

160 Th. frisch bereiteter Liquor Hydrargyri nitrici oxydulati (von 10 Proc.) wird unter Umrühren in eine Auflösung von 4 Th. Kalihydrat in 50 Th. Wasser oder Alkohol eingegossen. Der entstandene Niederschlag wird mit Wasser vollständig ausgewaschen, auf einem Filter gesammelt und vor Licht geschützt an einem lauwarmen Orte getrocknet, dann abshald in das Aufbewahrungsgefäss gebracht.

Ein geruch- und geschmackloses, schwarzes Pulver, in Wasser vollständig unlöslich, is verdännter Salpetersäure vollständig löslich. Beim Schütteln mit Wasser gebe es ein Filtrat, welches beim Verdampfen keinen wägbaren Rückstand hinterlässt.

Das Mercurooxyd ist ein obsoletes und unsicheres Präparat. Es zerlegt sich beim Erwättnen, ferner im Verlaufe der Aufbewahrung, besonders unter dem Einflusse des Lichts, in schon während der Darstellung, leicht in Quecksilber und Mercurioxyd. Auch beim Auflösen in verdünnten Sauren und bei der Einwirkung verschiedener Salze findet eine analoge Veränderung statt.

Man gab das Mercurooxyd in Dosen von 0,03-0,1 g als mildes Quecksilberpräparat and zwar als Purgativum, aber auch als Antisyphiliticum.

Lotie nigra,

Black wash (Nat. term.).

Itp Calomelanes 7,5

Aquae desilliates

Aquae Caleis RA q. s. sd 1000,0.

Oleum Bydrargyrl oxydulati nigri Laso.

Rp. Hydrargyrl oxydulati nigri 4,7
Lanolini anhydrici 3,0
Puraffini liquidi 6,3
1 ccm enthôli = 0,393 g Hg.
Zur subkutanen Injektion.

II. † Hydrargyrum oxydulatum nitrico ammoniatum. Mercurius praecipitatus niger. Mercurius solubilis Hannemann. Hannemann's lösliches Quecksilber. Whident's schwarzes Quecksilberoxyd. Azotate de mercure et d'aumoniaque. Ist keine sinheitliche Verbindung. Es besteht zum größen Theile aus Mercuroammonium-aitrat NO_x. NH₀Hg₂ und enthält ausserdem noch metallisches Quecksilber und andere Quecksilberverbindungen.

20 Th. kryst. Mercuronitrat werden in einem Porcellanmörser fein zerrieben, mit 3,6 Th. Salpetersliure (von 25 Proc.) und 200 Th. Wasser angerieben bez. ohne Erwärmung gelöst. Nach Verdünnung mit 600 Th. Wasser giebt man zur Flüssigkeit eine Mischung von 10 Th. Ammeniak (spec. Gew. 0,960), die zuvor mit 80 Th. Wasser verdünnt wurden, so dass die Flüssigkeit noch sauer reagirt. Der entstandene Niedemehlag wird unverzüglich abfiltrirt, nach dem Ablaufen der Flüssigkeit mit 100 Th. Wasser gewaschen und nach dem Absaugen auf porösen Unterlagen unter Abschluss des Lichtes bei gewöhnlicher Temperatur getrocknet.

Ein tiefschwarzes, specifisch schweres, sehr feines Pulver ohne Gerach und Geschmack Es wird beim Erhitzen an der Luft dunkelroth und verflüchtigt sich in der Glübbitze. Unlöslich in Wasser und in Weingeist, löslich in verdünnter Salpetersäure und in verdünnter erwärmter Essigssure. Die Bezeichnung "Mercurius solubilis Hahnemann" bezieht sich auf die Löslichteit des Präparates in Essigssure. Behn Erwärmen mit Natronlauge entwickelt es Ammoniak.

Es werde vor Licht geschützt, in kleinen gut verschlossenen Gefässen vorsichtig und nicht zu lauge aufbewahrt. Unter dem Einfluss des Lichtes zerlegt es sich leicht in Mercuriammoniumnitrat und Quecksilber. Man verwendets es als mildes Quecksilberpräparat wie das vorige in Gaben von 0,03-0,1 g, als Purgans und Antisyphiliticum.

Mercurius einerens Black entspricht dem vorstehenden Hansemann'schen Präparat. Die Originalvorschrift ist gleichlautend mit der für das Hannemann'sche Präparat hier angegebenen, nur werden an Stelle von 10 Th. Ammoninkflüssigkeit = 14 Th. Ammoniumkarbonat angewendet. Es kann durch das Hannemann'sche Präparat ersetzt werden. Mercurius solubilis Mascagni. Zur Darstellung kocht man I Th. Kalomel mit

Mercurius solubilis Mascagat. Zur Darstellung kocht man i Th. Kalomel mit 150 Th. Kalkwasser, wäscht den Niederschlag aus und trocknet ihn. Es ist identisch mit dem reinen Quecksilberoxydul.

Mercurins cinereus Saundes. Wird erhalten durch Einwirkung von 10 proc. Ammoniakfüssigkeit auf Kalomel. Es kann durch das Hausemann'scho Praparat er-

Palvaces mercuriales furtiores Waxor.

Rp. Mercurii solubilis Hahnemanni 0.03
Opil pari
Lapidam Cangrorum 0.12
Sacciari albi 1.0.
Isaaci tales doss X. Inglich dreimal sin Pulver;
bel Syphilis

Pulveras mercuriales mites WENDT.

Bp. Mercurii solubilis Hahnemanhi 0,018
Magnesii carbonici
Sacchari Laciis
Dentur talen duesa X. Dyelmai täglich ein Pulver
hel Syphilis der Neugeboreaun.

Hydrargyrum phenolicum.

Es siad zwei Verbindungen des Quecksilbers mit der Karbolsäure bekannt, von denen aber nur die eine, dem neutralen Phenolut entsprechende, therapeutisch verwendet wird. Die Präparate werden in der sonstigen Litteratur als Hydrargyrum subphenylicum und phenylicum aufgeführt. Wir ziehen die korrekteren Bezeichnungen Hydrargyrum subphenolicum und phenolicum vor.

1. †† Hydrargyrum subphenolicum Gameenwi. Hydrargyrum subphenylicum. Hydrargyrum subcarbolicum. Basisches Quecksilberphenolat. Basisches Phenolquecksilber, Hg $OH(OC_nH_n)$. Mol. Gew. = 310.

Zur Darstellung löst man 132 Th. Phenolkulium in 1 Liter Wasser auf und trägt die filtrirte Lösung in eine gleichfalls filtrirte Lösung von 271 Th. Quecksilberchjorid in 8 Liter Wasser unter Umrühren ein. Es bildet sich ein orangefarbener Niederschlag, der nach kurzem Stehen auf ein Filter oder Seihtuch gebracht und so lange mit Wasser ausgewaschen wird, bis das Filtrat auf Zusstz von wenig Jodkalium keine (von Quecksilberbijodid herrihrende) röthliche Färbung mehr annimmt. Alsdann trocknet man den Niederschlag erst durch Absaugen auf porösen Tellern, dann unter Abschluss von Luft bei etwa 80°C, bis zu annähernd konstantem Gewicht. (Romer.)

Diese Verbindung ist nicht zu dispensiren, wenn Hydrargyrum carbolicum oder phenolicum verordnet ist.

ii. †† Hydrargyrum (di)phenolicum (diphenylicum). Hydrargyrum carbolicum. Neutrales Quecksilberphenolat. Diphenol-Quecksilber. (Diphenyl-Quecksilber). $Hg(C_0H_2O)_p$. Mol. Gew. = 386,

Die Bezeichnung Hydrargyrum diphenylleum und Diphenylquecksilber ist falsch und geeignet. Verwechslungen mit dem höchst giftigen, von Orro und Darnen dargestellten Diphenylquecksilber $\operatorname{Hg}(C_0H_{0,0})$ herbeizuführen (siehe oben).

Darstellung. Man löse 188 Th. geschmolzene Karbolsäure und 56 Th. festes Actzkali unter Erwärmen auf dem Wasserbade in einer gemde hinreichenden Menge Spiritus auf, bringe diese Lösung in eine Porcellanschale und füge unter Umrühren eine alkoholische Lösung von 135 Th. Quecksilberahlorid hinzu. Es entsteht allmählich ein geiblicher Niederschlag. Unter Umrühren dampft man die Masse nahezu bis zur Trockne ein, wobei sie allmählich vollständig farbles wird. Man rührt sie alsdann mit heissem Wasser au, bringt sie auf ein Filter, wäscht zuerst mit reinem, später mit etwas Essigsäure enthaltendem Wasser etwas nach, läest auf perösen Tellern absangen und krystallisirt aus Alkohol um. (Die Krystallisation misslingt bisweilen.)

Eigenschaften. Farblose Krystallnadeln, in Wasser nabezu unlöslich, in kaltem Alkohol schwerlöslich, dagegen löslich in 20 Th. siedenden Alkohols, auch in Aether oder in einer Mischung von Alkohol und Aether, auch löslich in Eisessig. Es wird weder durch Zusatz von Natronlange Quecksilberoxyd, noch durch Kinwirkung von Schwefelwasserstoff in saurer Flüssigkeit (ohne Zerstörung des Moleküls) Schwefelqueeksilber abgeschieden. Der Gehalt an metallischem Quecksilber beträgt 51,8 Proc.

Prüfung. 1) Werden 0,2 g des Präparates mit 5 cm Wasser gekocht, so darf das Filtrat weder durch Silbernitrat noch durch Schwefelwasserstoff, oder Schwefelammonium oder Natronlauge verändert werden (Chlor, bez. lösliche Quecksilberverbindungen). — 2) Uebergiesst man eine kleine Menge des Präparates mit Natronlauge, so darf weder schwarze noch rothe Färbung auftreten (Quecksilberoxydul- bez. Quecksilberoxydsalze).

Bestimmung des Quecksilbergehalts. Man wägt etwa 0,5 g des Praparates in ein Bechergias, giebt 2,5 ccm Salpetersäure sowie 7,5 ccm Salzsäure dazu, dampft auf dem Wasserbade zur Trockne, nimmt den Rückstand mit salzsäurehaltigem Wasser auf fällt mit Schwefelwasserstoff oder mit phosphoriger Säure und bestimmt das Quecksilber nach Band II S. 23.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, sehr vorsichtig. Anwendung. Als Speeifichm gegen Syphilis. Es soll bei innerer Darreichung längere Zeit gut vertragen werden. Man giebt es namentlich bei sekundarer Syphilis und als Nachkur nach voraugegangener Inunktionskur. Erwachsenen zu 0,02-0,08 g dreimal täglich, Kindern zu 0,004-0,005 g zweimal täglich.

Plinias Hydrargyrl carbolici Schaducz. lip. Hydrargyrl carbolici 1,55 Extracti Liquiritiae MS 3,0. Flans pitulas No. 60, obducendas Balsamo tolutarso. Tüglich 5-4 Pillen.

Oleum Hydrargyri carbolici sen diphenylici LANG.

Rp. Hydrargyri carbolici 7,0 Lanolini anhydrici 2,5 Parattini liquidi 1 com enthalt on 0,857 g Hg.

†† Hydrargyrum phenolo-aceticum. Phenol-Quecksilberacetat. CallaOHg. C.H.O. Mol. Gew. = 336. Das durch Fallung von Mercuriscetat mit Phenolnatrium erhaltene Mercuriphenolat wird in überschüssiger Mercuriscetatlösung gelöst, worauf die obige Verbindung sich ausscheidet. Farblose Prismen, löslich in Alkohol und in Benzol, wenig löslich in Wasser,

Schmelzpunkt 149° C. Anwendung wie Hydrargyrum phenolicum.
Sublimophenel. Ist eine Mischung aus gleichen Molekulargewichten Phenolquecksüber und Kalomel. Also aus 10 Th. Phenolquecksüber und 12 Th. Kalomel.

Hydrargyrum phosphoricum.

I. †† Hydrargyrum phosphoricum oxydulatum. Mercurophosphat. Phosphorsaures Quecksilberoxydul. Mercurius phosphoratus Schaefen. Hg.HPO4+

L.O. Mol. Gew. = 505.

Darstellung. Eine kalte (I) Lösung von 10 Th. krystallieirtem Mercuronitrat in 60 Th. destillirtem Wasser and 1,8 Th. Salpetersuare (von 25 Proc.) wird an einer kalten (l) Lösung von 7,5 Th. krystallisirtem Dinatriumphosphat (Na,HPO, + 12H,O) in 50 Th. destillirtem Wasser unter Umrühren zugegossen. Der Niederschlag wird gesammalt, mit destillirtem Wasser so lange ausgewaschen, als das Ablaufende noch sauer reagirt, dann auf porösen Unterlagen in lauer (!) Wärme unter Abschluss von Licht getrocknet. Ausboute 8 Th.

Eigenschaften. Ein weisses, nach längerer Aufbewahrung grauweisses, specifisch schweres, in Wasser, Weingelst, auch in Salzsäure unlösliches Pulver. Mit Wasser gekocht wird es grau, indem es theilweise in Quecksilber und Mercuriphosphat zerfällt. Grane Praparate enthalten stets kleine Mengen von Mercuriphosphat.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig und vor Licht geschützt.

Anwendung. Früher in Gaben von 0,01-0,06 g zwei- bis dreimal täglich als Antisyphiliticum. Höchstgaben: pro dosi 0,08, pro die 0,25 g.

II. †† Hydrargyrum phosphoricum oxydatum. Mercuriphosphat. Phosphorsaures Quecksilberoxyd. Mercurius phosphoratus Pucus. HgHPO, Mol. Gew. = 296.

Durstellung. 10 Th. rothes Mercurioxyd werden unter Erwarmen in 24 Th, Salpetershure (von 25 Proc.) gelöst. Diese Lösung wird in eine andere Lösung von 20 Th. krystallisirtem Dinatriumphosphat (Na, HPO, + 12 H, O) in 200 Th. destillirtem Wasser unter Umrühren eingegossen. Nach zweistlindigem Stehen wird der Niederschlag gesammelt, mit Wasser gewaschen und an einem lauwarmen Orte getrocknet. Ausbente 13 Th.

Eigenschaften. Specifisch schweres, weisses Pulver, unlöslich in Wasser, löslich

in Salpetersaure, ferner in Salzsaure, auch in Phosphorsaure.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig und vor Licht geschützt. Anwendung. Zum gleichen Zwecke und in den nümlichen Dosen wie das vorige Praparat.

Hydrargyrum praecipitatum album.

1. †† Hydrargyrum praecipitatum album (Germ.). Hydrargyrum bichloratum ammoniatum (Austr.). Hydrargyrum amidato-bichloratum (Helv.). Hydrargyrum ammoniatum (Brit. U-St.). Weisser Quecksliberpräcipitat. Mercurius praecipitatus albus. Weisser Präcipitat. Mercurichloramid. Mercuriummoniumeblorid. Unschmelzbarer weisser Präcipitat. Sal Alembrothi insolublic. HgCl. NH_a. Mol. Gew. = 251,5. Es ist zu beachten, dass die Franzosen dieses Präparat "Mercure précipité blanc" nennen, unter "Précipité blanc" aber den auf nassem Wege dargestellten Kalomel verstehen.

Durstellung. Die Vorschriften der Austr. Germ. und Helv. stimmen überein und weichen auch nur wenig von denen der Brit. und U-St. ab. Die Darstellungsvorschrift ist in allen Punkten streng einzuhalten, weil schon durch Anwendung grösserer Mengen Wasser (als vorgeschrieben) beim Füllen und Auswaschen Zersetzung des Präparates erfolgt: Man lüst 2 Th. Mercurichlorid in 40 Th. warmem Wasser, fültrirt wenn erforderlich und trügt in die erkaltete (I) Lösung unter Umrühren allmählich 3 Th. Ammoniakfüssigkeit (von 10 Proc.) ein. Die Reaktionsmischung muss deutlich nach Ammoniak riechen. Der Niederschlag wird nach dem Absetzen auf einem Filter gesammelt und nach dem Ablaufen der Flüssigkeit allmählich mit 18 Th. kaltem Wasser (nicht mehr und nicht weniger!) gewaschen, und vor Licht geschützt bei 30°C. getrocknet. Das Auswaschen besorgt man am besten auf einem Nutschfilter vor der Strahlpumpe, das Trocknen auf porösen Thontellern. Ausbeute etwa 1,8 Th.

Eigenschaften. Der weisse Quecksilberpräcipitat bildet ein völlig weisses, lockeres und zugleich schweres Pulver oder ebensolche leicht zerreibliche Stücke. Er ist in Wasser und Weingeist fast unlöslich, aber klar löslich in verdünnter Salpetersäure. Relativ löslich, wahrscheinlich unter Bildung von Doppelsalzen, ist er in Ammoniumchlorid- und in Ammoniumkarbonatiösung. Mit Actzkali- oder Actzuatronlauge übergessen, fürbt er sich unter Entwickelung von Ammoniuk und Bildung von Oxydimercuriammoniumchlorid gelb, beim Erwärmen wird gelbes Quscksilberoxyd abgeschieden. Beim Erhitzen verflüchtigt sich der weisse Präcipitat, ohne vorher zu schmelzen.

Mischt man 10 Th. trockenen Präcipitat (4 Mol.) mit 3,8 Th. Jod (3 Atome) selbst unter starkem Reiben zusammen, so erfolgt keine Einwirkung. Lässt man die Mischung an der Luft stehen, so verpufit sie schliesslich freiwillig. Würde man die obige Mischung mit Wasser befouchten, so erfolgt unter langandauerndem Knistern Umsetzung bezw. Zersetzung; würde man obige Mischung gar mit Weingeist befouchten, so erfolgt sehr rusch beftige Explosion (Bildung von Jodstickstoff). Es ergiebt sich daraus, dass man vermeiden soll, weissen Präcipitat otwa mit Jod und Weingeist oder mit Jodtinktur zusammenzumischen. Chlor und Brom wirken in ähmlicher Weise energisch ein; Kaliumjodidlösung verwandelt den weissen Präcipitat in Quecksilberbijodid unter Bildung von Ammoniak, Kaliumchlorid und Kaliumhydroxyd.

Prüfung. 1) Eine linsengrosse Menge des weissen Präeipitats, in einem Reagircylinder erhitzt, muss sich unter Brünnung und ohne zu schmelzen verflüchtigen und das
Verflüchtigte im kälteren Theile des Cylinders sich als ein weisses oder grauweisses Sublimat ansetzen. Eine mikroskopisch kleine Spur Nichtflüchtiges wird fast immer beobachtet
werden. — 2) Mit einem Ueberschuss einer mit gleichviel Wasser verdünnten Salpeterenure muss eine wasserklare Lösung resultiren. Um diese zu fördern, ist Erhitzen nothwendig.

Aufbewahrung. Sonnenlicht wirkt reducirend auf den weissen Präeipitat, er wird unter theilweiser Bildung von Mercurochlorid gelblich oder grau. Er ist daher vor Licht geschützt und als sehr giftige Substanz sehr vorsichtig anfzubewahren.

Anwendung. Eine innerliche Anwendung hat der weisse Präcipitat nicht gefunden, meist wird er mit Fett (1:10-20) gemischt gegen Schlies, Flechten, Venusblüthchen, Homhantgeschwilre etc. verwendet. Andauernder Gebrauch has Speichelfiuss zur Polga Seine Mischangen mit Jod aind explosiv.

6 - Active mitcharten mir and and extra-	
Enguestum antephelidicum firma Hruna's Sommersprossentiaths By Hydraryyri praecipitati albi Namuti antelizici 55 5.0	II. Rp. Hydrargyri procediptati albi 0,0 Hydrargyri bichkorat correstri 0,08 Unguend ienientis 30,0
Bismuti submitated 55 5,0 Ungwenti Giyeerini Gegom Sommersprossen, LeberBecke. Nur unter brailicher Aufsicht an gebruuchen. Ungwentum auftherpeticum Bizitz.	Enguentum Hydrargyri praecipitati albi marcoticum. I. Unguentum frontis Graega. His Hydrargyri praecipitati albi 0,5 Extracti Hellaskonine 1,0
Np. Hydrargyri praecipitati albi 3,0 Camphorae 0,5 Adipis addii 25,0	Unguenti romti 7,0 Cerne flava: 1,5. Zwelmał ifiglich bobnengross in dieStirn einzuzeiben.
Accessoriich bei pustultsen Flechten. Ungnostum antiherpelicum Grekar. Est. Hydrangyri praecipitati albi Campburas 85 6,5 Adipla antili 50,0 Est exanthematischer oder pustulöser Ophthaimie, Ungnostum contra pedicales album.	II. Unguentum frontis Aart. Rp. Hydrargyri praecipitati albi 0,5 Extracti Beliadonum 1,0 Adipla sullii 15,0 Unguentum labiale Sromuno. Rp. Hydrargyri praecipitati albi 6,5 Carmini rubri 0,1 Unguenti lenientis 10,0 Bel oberffachilehra Elssen und Geschwirce auf den
Soldatentalbe. Rp. Hydracgyri praecipitati albi 16,0 Adipia sailii 250,0 Cerae flavae 20,0 Clei odorati mizti 8,0. Uregen Kopf- und Filaliuse, anch gegen Scables und Flechten.	Lippen oder der Nasenschleimhaut Syphilitischer. Ungnentum ophthalmicum Janin. Ep. Hydrorgyri praecipitati sibi 1,0 Zinci oxydati Boli Armonae as 8,0 Adipis militi 5,0.
Lanan's Provincia-Mittal I. Rp. Hydrorgyt praccipital albi Acidi pyrogallel ah 5,0	Yet. Unguestum satherpeticum. hp. Unguenti Hydrargyri praecipitali albi 1,0 Acidi cerbelici Adiple 28,0 Bel Feltfichten und räudesriigen Ausschligen der Hausthiere von geringerem Umfange jeden üten

Lac Mercurit. Hierunter ist sowohl der feuchte weisse Quecksilherprücipitat, als anch der durch Kaliumkarbonat in einer Mercurinitrationung entstehende weines Niederschlag zu verstehen.

Стете Guolicu. Salbe zur Verschönerung des Teints bestand 1890 aus Bismuti subnitrici, Hydrargyri praecipitati albi ай 2,5, Unguenti lenientis 95,0. (В. Fisches.)

Tay singurefleo.

M. Scattze's Universal-Hell- und Ausschlagsalbe. Ist ein Gemisch von Vase-

21.0.

line, Zinkoxyd, weissem Quecknilberpracipitat and etwas Perubalsam.

Dr. Leumany's kosmotische Pommade. Olei Amygdalarum 20,0, Cerae albae 10,0,
Cetacei 5,0, Bismuti subnitrici 1,0, Hydrargyri praecipitati albi 1,0, Glycerini 3,0, Parfam ad libitum.

Apotheker Lewissous's Salbe gegen Flechten besteht aus Bleiweiss, weisser Queck-

silberpräcipitatsalbe und atherischen Oelen.

II. Unquentum Hydrargyri album (Germ. Helv.), Unguentum Hydrargyri ammoniati (Brit. U-St). Weisse Quecksilbersalbe. Unguentum Hydrargyri amidatobichlorati. Unguentum mercuriale album. Unguentum Praecipitati albi. Unguentum ad scabiem Zelleri. Pommade antipserlque de Zeller. Onguent d'oxychlorure ammoniacal de mercure. Ointment of ammoniated mercury.

Germ und Brit Hydrargyri praecipitati albi 1,0, Unguenti Parafani 9,0. Helv. Hydrargyri praecipitati albi 1,0, Vaselini albi 9,0. U-St. Hydrargyri praecipitati albi 1,0,

Adipis benzoinati 9,0.

Schmelzbarer Pracipitat, Morouridiammoniumchlorid HgClNH4.NH4Cl entsteht beim Erwärmen von unschmelzbarem weissem Präcipitat mit Ammoniumchloridlosung. - Er entsteht feruer, wenn man in eine siedende Mischung von Ammoniumchloridlösung und Ammoniakfinssigkeit so lange Quecksilberchloridlösung eintropft, als sich ein entstehender Niederschlag noch löst. Beim Erkalten krystallisirt der schmelzbare Pracipitat aus. Das früher arzueilich verwendete Praparat, welches keine ganz einheitliche Substanz ist, wird erhalten, wenn man zu einer Auflösung gleicher Gewichtstheile Quecksilberchlorid und Ammoniumchlorid so lange Natriumkarbonationing zusetzt, als noch eine Fallung entsteht. Der mit kaltem Wasser gewaschene Niederschlag wird getrocknet. Ein weisses oder gelbliches, schmelzbares Pulver, daher der Name "schmelzbarer Prücipitat".

Hydrargyrum salicylicum.

++ Hydrargyrum salicylicum (Erganzb.). Mercurisalicylat. Salicylsaures Quecksilberoxyd. Salicylate mercurique. Hydrargyri Salicylas. C.H.CO. . Hg. Mol. Gew. = 336.

Unter dem vorstehenden Namen wird das sekundäre Quecksilbersalz der Salicylsäurs therapeutisch verwendet.

Darstellung. Man löst 27 Th. Mercurichlorid in 600 Th. Wasser, fullt aus dieser Lösung in der S. 56 angegebenen Weise durch eine Mischung von 85 Th. Natronlauga (spec. Gew. 1,178-1,182) mit 200 Th. Wasser das Quecksilberoxyd und wascht es durch Dekanthiren bis zur Chlorfreiheit aus. Man spült alsdann das Quecksilberoxyd in einen Kolben, fügt soviel Wasser zu, dass ein dünner Brei entsteht, giebt auf einmal 15 Th. Salicylsäure hinzu, vertheilt diese durch Schütteln. Man erhitzt nun den Kolben auf einem vollheissen Wasserbade unter bisweiligem Umschütteln solange, bis die Mischung rein weiss geworden ist. Dann bringt man das Quecksilbersalicylat auf ein Filter und wäscht es mit Wasser so lange aus, bis das Filtrat nicht mehr saner rengirt. Hierauf lässt man abtropfen, trocknet zunächst auf porosen Unterlagen bei 30-40° C., zum Schluss einige Zeit be: 100° C.

Eigenschaften. Eln weisses, amorphes, geruch- und geschmackloses, sehr feines, neutrales Pulver; in Wasser und in Weingelst ist es kaum löslich. Es wird im unveränderten Zustande weder durch Schwefelwasserstoffwasser noch durch Schwefelammonium zersetzt, d. h. dunkel gefärbt. Es ist beständig gegen schwache Säuren wie Kohlenslure, Essigsäure, Milchsäure, Weinsäure, dagegen wird es durch koncentrirte Mineralsäuren wie Salzsäure, Schwefelsäure, Salpetersäure, auch Königswasser zerlegt. Die mit diesen Sauren erzielten Lösungen geben daher mit Schwefelwasserstoff Fällungen von Schwefelquecksilber.

Von Natronlange, sowie von Sodalfsung wird das Mercurisalicylat gelöst unter Bildung des Doppelsalzes Natronhydrat-Quecksilbersalicylat; aus dieser Lösung scheiden

C.H. CO. Hg schwache Säuren, z. B. Essigsäure, das Mercurisalicylat unverändert wieder ab. — Mit den Lösungen der Halogenalkalisalze quillt es in schwache Sauren, z. B. Essigsaure, das Mercurisalicylat unverlindert der Kalte gallertartig auf; beim Erwärmen entsiehen Lösungen, Sekandares Quecksüber- welche während des Erkaltens Doppelsalze abscheiden von der Zu-

sammensetzung C,H, < CO, > Hg. NaCl (oder NaBr, NaJ, KCl, KBr, KJ).

Doppelsalze lösen sich in Wasser nur bei Gegenwart bestimmter Mengen der Halogenalkalisalze klar auf.

Zur Herstellung einer kalt gesättigten Chlornatrium-Quecksilbersalicylatlösung werden 10 g salicylsaures Quecksilber mit 15—20 g in Wasser gelösten Chlornatriums verrieben und mit 200 cem Wasser im Wasserbade unter gutem Rühren bis zur
vollständigen Lösung erhitzt. Hierauf verdünnt man mit warmen Wasser auf 2500 bis
3000 cem. Diese Lösung scheidet beim Erkalten das Quecksilbersalz nicht wieder ab. Sis
reagirt neutral oder kaum merklich sauer und scheidet auf Zusatz von Salzslure in der
Kalte einen gelatinösen Niederschlag ab, welcher aus einem Quecksilbersalicylat von veränderter Zusammensetzung besteht. anderter Zusummensetzung besteht.

Prüfung. 1) Werden 0,1 g des Quecksilbersalicylats mit 5 ccm Wasser durchschüttelt, so nimmt die Flüssigkeit auf Zusatz eines Tropfens Ferrichloridlösung violette Färbung au (Salicylsäure). Erhitzt man 0,2 g des Salzes im trocknen Probirrohr, so bildet sich an den külteren Theilen des Glases ein Sublimut von metallischem Quecksilber (Quecksilber). 2) 0,5 g des Salzes, in einem Porcellantiegel bei Luftzutritt arhitzt, sollen ohne einen Rickstand zu hinterlassen, sich verflüchtigen (Natriumsalicylat).

3) Das Salz röthe feuchtes Luckmuspapier nicht (freie Salicylslure).

4) Werden 0,5 g Quecksilbersalicylat auf dem Wasserbade mit 5 g Salpetersäure und 15 g Salzsäure zur Trockno eingedampft, und wird der mit Salzsäure angestuerte, filtrirte wässerige Auszug durch Schwefelwasserstoff im Unberschuss gefüllt, so soll das Gewicht des erhaltenen Mercurisulfids nach dem Trocknen nicht weniger als 0,34 g betragen (theoretisch = 9,345 g).

Aufbewahrung. Sehr versichtig; Lichtschutz ist nicht anbedingt erforderlich. Anwendung. Innerlich und zu intramuskulären Injektionen als mildes und doch füergisch wirkendes Quecksilberpräparat bei allen Formen, namentlich aber bei veralteter Syphilis. Innerlich hauptsächlich in Pillenform zu 0,01-0,075 g pro die. Höchstgaben: pro dosi 0,02, pro die 0,05 g (Ergänzb.).

Injectio Hydrargyri salicytici Schadzeca.

Rp. Hydrargyri salicytici 0,3
Muchighita Gummi arabist 0,3
Aquae destillate 60,0
Zur aufkutanen hejektios.

Oleam Bydrargyri salleyliel Lezius. Ep Hydrargyri salleyliel 1,0 Paraffini liquidi q, s, ad 10,0 Zur subkutanan Injektion. Pilulae Hydrargyri salleyliei Schaduck.

Itp. Hydrargyri salleyliei 1,0
Succi Liquiritiae 2,0
Radicia Liquiritiae q. s.

Flant pliulae No. 60. Taglich 1—2 Pillen.

Oleam Hydrargyri salleyliei Lanc.

Rp. Hydrargyri salleyliei 5,0
Lancitai schydrici 2,0
Parafiini liquidi 4,0.

t com suthfil = 0,421 g Hg. Zur subkutanen Injektion.

Hydrargyrum sulfuratum.

l. Hydrargyrum sulfuratum nigrum (Ergünzb.). Aethiops mineralis. Aethiops mercurialis. Aethiops narcoticus. Mineralischer Mohr. Quecksilbermohr. Schwarzes Schwefelquecksilber. Sulfure noir de Mercure. Black Sulphide of Mercury. Ein Gemisch von amorphem schwarzen Mercurisulfid mit Schwefel.

Darstellung. Gleiche Theile Quecksilber und gereinigter Schwefel werden in einem schwach angewürmten Mörser solange zusammengerieben, bis ein gleichmässig schwarzes Pulver entstanden ist, in welchem auch bei 3-4facher Vergrösserung Quecksilberkligelehen nicht mehr zu erkennen sind.

Eigenschaften. Ein feines, schwarzes, specifisch schweres Pulver, welches in Wasser, Weingeist, auch in Salzsäure, sowie in Salpetersäure unlöslich ist. Beim Erhitzen an der Luft verbreunt der Schwefel mit bläulicher Flamme, schliesslich verfüchtigt sich auch die Quecksilberverbindung; im Rückstand dürfen höchstens Spuren glühbeständiger Substanzen verbleiben.

Mit verdünnter Salzsäure erhitzt gebe es ein Filtrat, welches durch Schwefelwasserstoff nicht verändert wird (rother Niederschlag — Antimon). An kalte Salpetersäure darf es kein Quecksilber abgeben (metallisches Quecksilber, welches nicht an Schwefel gebunden ist).

Aufbewahrung. Vor Liebt geschützt, unter den indifferenten Arzneimitteln.

Anwendung. Das Schwefelquecksilber gilt nach den heutigen Anschauungen sowohl bei Russerer als auch bei innerer Anwendung als völlig unwirksam. Früher wurde es in Gaben von 0,2—1,0 g in Pulverform bei Skrophulose und als wurmtreibendes Mittel gegeben. — Bei Kindern scheint es eine entschieden umstimmende Wirkung zu haben.

Aethiops narcoticus. Pulvis hypnoticus Kiel. Aethiops mineralis praecipitatus Kiel. Pulvis hypnoticus Jacobi. Ist auf nassem Wege bereitetes Quocksilbersullid. Man bereitet es durch Fallen einer Auflösung von Mercurichlorid mit Schwefelwasserstoff. Falle es verordnet werden sollte, kann es durch das vorige Praparat, den Quecksilbermohr, ersetzt werden.

Handb. d. pharm. Pranis. II.

Hydrargyrum stibiato-sulfuratum (Erganzb.). Hydrargyrum et Stibium sulfurata. Aethiops antimonialis. Aethiops stibiatus. Aethiops mineralis stibiatus. Schwefelnutimonqueeksilber. Spiessglanzmohr. 1 Th. geschlämmter Spiessglanz (Stibium sulfuratum mgrum laevigatum) und 1 Th. schwarzes Queeksilbersulfid (Queeksilbermohr) werden gemischt.

Ein specifisch-schweres, sehr zurtes, grauschwarzes, geruch- und geschmackloses Pulver, unlöslich in Wasser und Weingeist. Auf der Kohlo verbronnt es mit bläulicher

Flamme unter Verbreitung von schweftiger Saure und Erzeugung eines weissen Beschlages auf der Kohle. Mit Salzsäure erwärmt, entwickelt es Schwefelwasserstoff.

Aufbewahrung und Anwendung wie das Quecksilbermohr. So lange das Schwefelantimon deutlich arsenhaltig war, war es auch ein wirksames Antiscrophulosum and Anthelminticum,

Aethiops antimonialis Malouis. 1 Th. Quecksilber wird mit 2 Th. geschlämmtem schwarzen Schwefelantimon verrieben, bis mit unbewaffnetem Auge Metallkügelehen nicht mehr zu erkennen sind. Täglich zwei- bis dreimal 0,1-0,5 g bei Skropheln und Haut ausschlägen.

Aethiops antimonialis Huxnam wird durch Verreiben von 12,5 Tb. Quecksilber mit 10 Th. schwarzem Schwefelantimon und 5 Tb. Schwefel bereitet.

Pliulee antichemusticae Balmingus. 2p. Hydrargyrt sufforatt nigri 20,0 Resinae Guajaci 3.0 10,0 Subil sufforatt sursotisci 3,0 Extracti Marrubil q. a. Plant plicia ponderis 0,125.	Pulvia antiscrophuleans. (Formula Beroliponala in usum paupurum.) Rp. Hydrargyri atthiato-solfurati Corticis Aurantil fructus Ithiamatis Ithel Magnesil carbonici Socchari atth 6.0.		
Pilolae deparativas Korp.	Measurapitaenweise.		
Rp. Hydrargyrl sulfurati nigri Extracti Dulcannurae az 4,0	Pulvis deparatorius Dr. Rutt. Dr. Rutt's Bistrelnigungspulver (Ramb. V.).		
Radicis Alchaean q. s.			
Finat pilulas 100, Morgeus and abands 10 Stock bel chronischen Exanthemen.	Rp. Hydrargyri et Stiloli sulfurati Sulfaris depurati		
Polvis antheiminticus BORGHAAVE.	Pesinae Guajuci 21 12.0 Foliorum Sennae		
Rp. Tuberla Jalapae	Magazadi carbonici as 15,0		
Hydrargyri sulfurati nigri an 1,0,	Saechari pulverati 28,0.		

II. Hydrargyrum sulfuratum rubrum (Ergänzb.). Cinnabaris. Schwefelquecksliber. Rothes Mercurisulfid. Zinnober. Vermillon. Sulfure merearlque (Gall.), Cinnabre. Hartall. Red Sulfide of Mercury. HgS. Mol. Gew. = 232.

Handelssorten. Man unterscheidet: 1) Natürlichen Zinnober (Bergzinnober). 2) Durch Sublimation eines Gemisches von Quecksilber und Schwefel erhaltenen Zinnober. 3) Auf nassem Wege bereiteten Zinnober. Von diesen kommt zum pharmaceutischen Gebrauche der natürliche Zinneber nicht in Betracht, well er im allgemeinen nicht rein genng ist. Vielmehr benutzt man in der Pharmacie melst den durch Sublimation künstlich bereiteten, doch würde auch eine auf nassem Wege bereitete, gute Sorte als gleichwerthig zu betrachten sein. - Nach der Sublimation erhält man den Zinneber als brauurothe derbe Massen, welche in das feurige leuchtende Roth erst durch das Feinmahlen (Cinnabaris praeparata) übergehen. - Unter Vermillon verstand man früher eigentlich nur die auf nassem Wege bereiteten Sorten, gegenwärtig alle leuchtenden, feurigen Sorten. Es mag noch darauf hingewiesen werden, dass ein geringer Zusatz von Antimonverbindungen (ca. 1 Proc.) erfahrungsgemits die Farbe des Zinnobers ausserordentlich hebt; ein solcher geringer Zusatz würde also nicht als Vorfälschung aufznfassen sein.

Eigenschaften. Der Mvigirte oder prilparirte Zinnober ist ein leuchtend rothes, sehr zartes, specifisch schweres Pulver (spec. Gew. 7,75-8,1) ohne Geruch und Geschmack. Beim Erhitzen wird es vorübergehend dunkler und sublimirt (bei Luftabschluss) ohne vorher zu schmelzen. An der Luft erhitzt, giebt es metallisches Queckeilber und schweflige Saure und verflächtigt sich, wenn es völlig rein ist, ohne einen Rückstand zu hinterlassen, doch verbleibt auch bei den besten Sorten stets ein geringer, aus Kieselsäure (von den Mahlgängen) oder Antimonoxyd bestebender Rückstand. Zinnober ist unlöslich in verdilnuten Mineralsauren (HCl, HaSO4: HNO4). Von koncentrirter heisser Salzsaure wird er merklich gelöst. Am leichtesten gelöst wird er von Königswasser und der Wärme. Von alkalischen Flüssigkeiten wird er nicht verändert, gegen Schwefelwasserstoff ist er selbstverständlich beständig. Im Lichte büsst der Zinneber allmühlich von seiner Feurigkeit und von seiner leuchtenden Farbe ein, in direktem Sonnenlichte wird er sogar merklich unter Abscheidung von metallischem Quecksilber zersetzt,

Prüfung. Zunächst ist wichtig, dass der Zinnober von leuchtender, rother Färbung ist und ein sehr zartes Pulver darstellt. Auf Verunreinigungen und Verfalschungen ist wie folgt zu prüfen: 1) 0,5 g sollen, auf dem Platinblech erhitzt, völlig flüchtig sein, bez. nur einen minimalen Rückstand hinterlassen (s. oben). Wäre der Rückstand erheblich, so wäre dessen Menge zu bestimmen und seine Natur festzustellen. — 2) Mit Salpetersfüre durchschüttelt darf der Zinnober seine Farbe nicht verändern (Mennige), dann gelinde erwärmt und mit Wasser verdünnt soll das Filtrat farbles sein (Chromate) und nach theilweiser Abstumpfung der Säure mit Aetzammon durch Schwefelwasserstoff keine Schwärzung erfahren. - 3) Mit verdünnter Astzkalilauge durchschüttelt und erhitzt, soil der Zinnober ein farbloses Filtrat liefern, welches auf Zusatz von überschüssiger Salzsäure nicht verändert wird (Sohwefelarsen, Schwefelantimon), und auf Zusatz von Bleiacetat nur einen weissen Niederschlag geben (Chromate, fremde Sulfide, Verwechselung mit Mercurijodid). - 4) Der mit Salzsanre bis sum Aufkochen erhitzte Zinnober muss ein Filtrat liefern, welches auf Zusatz von überschüssigem Actzammon sich weder färben, noch eine farbige Trilbung geben darf (Eisenoxyd).

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Arzneimitteln.

Anwendung. Zinnober gilt therapeutisch als völlig unwirksam, ob das völlig zutreffend ist, bleibe dahingestellt. Man verwendet ihn gelegentlich zum Bestrenen der Pillen. Früher war er ein Bestandtheil des Zirtmann'schen Dekoktes, ferner auch gegenwartig noch ein farbender Bestandtheil des Pulvis arsenicalis Cosmi (s. Bd. I S. 393). Auch benutzte man ihn bei syphilitischen Geschwüren als Räuchermittel. Seine Anwendung als Malerfarbe, zum Schminken etc. ist eine sehr verbreitete und bekannte.

Antimonzinaeber ist eine rothe Verbindung aus Antimonoxyd und Antimontrisul-

6d (giftig).

Chromzinnober, Chromroth, Persischroth ist Quecksilberchromst oder Bleisubchromat (giftig).

Gruner Zinneber ist nicht immer reines Chromoxyd und enthält bäufig gelbes

Bleichremat (ist alsdann also giftig). Rothe Parbe zum Zeichnen der Schafe ist eine lävigirte Mischung aus 100 Th. Zinnober, 40 Eisenoxyd (Caput mortuum), 15 Magnesiasubkarbonat, 45 Leinol und 10 Terpentinol. Zum Gebrauch wird die agitirte Mischung mit Leinol verdünnt.

Cand	elme	fumigatoriae	Claumbaris,
		naburle	20,0
	Rad	licia Althnese	40,0
	Ka!	il nitriel puly.	40,0

Man forme 30 Zeitchen und trockne sie in gelinder

Fulvis analepticus nobilia.

Pulvis cordialis Celtensia. Pulvis Cellensis aureus, Both-Edel-Herzpulver. kp. Cinnabaria 10.0 Cortisis Cinnamomi Cassing 20,0 Pairerie tromatici 6.0 Sacchari alld 65,0 Auri foliati Q. A.

Eleinan Kindern hel Krämpfen eine Riche Messerspitze mit Zuckerwasser oder Fenchelthen, Erwachieren ein halber Threinffel.

Pulvis fumalis mercarialie. Fumigatie mercurialia. Rp. Cinnabaris 10,0

Ollbani Zum Educhern. 1/2-1/4 Theeloffel and eine rothc'libende Eisenplatte zu streuen, bei zyphilitischen Hantleiden.

5.0.

Trochisci fumigatorii arseno-cinnabarini Potatt.

hip. Cinnabaria 10.0 Acidi amenicosi 0.5 Rhizomatis Chinae 40,0.

Man forme 8 Zeitchen. Täglich 2 Stück sum Ellinchera au verbranches. Bei versitoter Syphilis.

Trochisci femigatorii Polak.

Rp. Clanabaria MS 10,0 Catechu Bornels 2.5 Rhicomatis Chinae 15.0 Radicis Lawsonise 10,0 Mucilagiais Gummi arabici q. a.

Man forme 12 Zelichen. Ein Zeltehen dem Tabak sususcisen und ein oder sweimal um Tage ans der Pfeite au rauchen. Stel Syphilla.

Daguestom subrum sulfuratum Lastan. LASSAN's rothe Salba (Ergfost, Hamb. V.)

Rp. Cinnabaria 1,0 Olsi Bergamottas 6.6 Bulturis depurati 25.0 Vaselini flavi 74,0.

Hydrargyrum sulfuricum.

l. †† Hydrargyrum sulfuricum (Ergänzh). Sulfate mercurique (Gall.). Hydrargyrum sulfuricum neutrale. Mercurisulfat. Schwefelsaures Quecksilberoxyd. UgSO, Mol. Gew. = 296.

Darstellung. 18 Th. metallisches Quecksilber werden in einem gläsernen Kolben mit 10 Th. kone. Schwefelsäure, 3 Th. Wasser und 4 Th. Salpetersäure von 25 Proc. übergessen. Die Mischung wird unter einem Abzuge im Sandbade so lange erhitzt, bis rothgelbe Dämpfe nicht mehr entweichen. Alsdann wird der Kolbeninhalt in eine Porcellanschale gebracht und im Sandbade unter beständigem Umrühren und vorsichtigem Erhitzen zur Trockne gebracht.

Eigenschaften. Ein specifisch sehweres, weisses, krystallinisches Pulver, welches sieh beim Erhitzen zunächst gelb, dann braun färbt und bei Rothgiuth unter Zerfall in Schwefeldioxyd, Sauerstoff und Quecksilber völlig flüchtig ist. — Es löst sieh vollständig in Salzsäure und in starker Natriumehloridlösung. In kaltem Wasser ist es nur wenig töslich. Durch viel Wasser wird es namentlich beim Erhitzen in ein unlösliches gelbes, basisches Salz verwandelt. Ein Gehalt an Mercurosulfat wird daran erkannt, dass das Salz in der zehnfachen Menge warmer verdünnter Salzsäure sieh nicht klar auflöst, sondern einen weissen Niederschlag von Kalomel bildet.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig. Anwendung. Zur Bereitung des Turpethum minerale, ferner des Quecksilbersublimats und des Kalomols. Mit Kaliumbisulfat gemischt zur Fillung der galvanischen Elemente nach Garpfa, Manie-Davy und Benorge,

II. †† Hydrargyrum sulfuricum basicum (Helv.). Soussulfate mercurique (Gall.). Hydrargyru Subsulfas flavus (U-St.). Hydrargyrum subsulfuricum. Mercurius praecipitatus flavus. Turpethum minerale. Mercurisubsulfat. Mineralischer Turpith. HgSO₄. (HgO)₂. Mol. Gew. = 728.

Darstellung. 66 Th. Quecksilber werden in einem Glaskolben mit einer erkalteten Mischung aus 35 Th. kone. Schwefelsäure und 30 Th. Wasser, welche allmihlich in 40 Th. Salpetersäure (vom spec. Gew. 1,32) eingetragen worden ist, fibergessen. Man erwärmt die Mischung anfangs gelinde, später energischer und zwar so lauge, bis gelbrothe Dämpfe alcht mehr entweichen. Dann bringt man den Kolbeninhalt in eine Schale und verlampft ihn im Sandbade unter Umrühren zur Trockne. Der zu einem Pulver zerriebene Rückstand wird in kleinen (!) Antheilen unter beständigem Umrühren (!) in 1200 Th. siedendes (!) Wasser eingetragen. Man erhält unter Umrühren so lange im Sieden, bis das weisse Quecksilbersolfat in ein gelbes Pulver verwandelt ist. Nach dem Absetzen wird die Flüssigkeit abgegossen, der Niederschlag mit warmem Wasser bis zum Verschwinden der sauren Reaktion gewaschen und an einem lauwarmen Orte getrocknet.

Eigenschaften. Citronengelbes, specifisch schweres Pulver, ohne Geruch und fast ohne Geschmack, an der Luft beständig. Beim mässigen Erhitzen fürbt es sich roth und wird während des Erksitens wieder gelb, bei Rothgluth ist es ohne Rückstand flüchtig. Es löst sich erst in etwa 2000 Th. kaltem oder in 600 Th. siedendem Wasser. In Alkohol ist es unlöslich, dagegen löst es eich relativ leicht in Salzsäure oder Salpetersäure. Es soll kein Mercurosulfat onthalten und muss sich daher in 15 facher Menge Salzsäure langsam aber völlig klar auflösen. Die Abscheidung eines weissen Niederschlages (Kalomel) zeigt Mercurosalz an.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig. Anwendung. Das basische Mercurisulfat ist fast obsolet. Es galt früher als starkes Purgans, Emetleum und wurde als Antisyphilitieum und Alterans angewendet. Man gab es zu 0,01-0,03 zwei- bis dreimal täglich. Höchstgaben: pro dosi 0,05, pro die 0,2. Als Emeticum in einmaliger oder gebrochener Dosis 0,1-0,2.

Bisweilen wird es auch als Emeticum für Hunde mit Staupe angewendet. Dosis für einen grossen Hund 0,1, für einen kleinen Hund 0,04. Aensserlich gebrauchte man es in Salben bei verschiedenen Hautkrankheiten (1:10-20,0).

BLAIRE'S Hundepulver war ein Gemisch aus 1,0 mineralischem Turpith und 5,0 Mussivgold (Schwefelzinn) in 20 gleiche Theile getheilt. Einem grossen Hunde täglich ein Pulver, einem kleinen Hunde täglich ein halbes Pulver (gegen Staupe, Hundeseuche).

Unguestum antiherpeticum Bierri.

lip. Turpethi mineralis 1,0
Suffiris sublimati 2,0
Adiple suiti 15,0.
Acensactich hei Hautfechten, Ausschlog vic.

Unguentum Turpethi mineralis opiatum.

Unguentum anniherpeticum Collektiku.

Ep. Turpethi mineralis 5,0

Sulfuris depunti 3,5

Tineturae Opii crocatae 3,0

Adipia antili 40,0.

Asusaerlich gegen Flechten etc.

Unguentum antipaoricum ALIERAY.
Unguentum Turpethi mineralis.
Rp. Turpethi mineralis 5,0
Unguenti cerai 50,0.

Hydrargyrum tannicum.

† Hydrargyrum tannicum oxydulatum (Austr. Ergünzb.). Hydrargyrum tannicum. Tannate de mercure. Mercury Tannate. Quecksilbertannat. Gerbsaures Quecksilberoxydul. Formel unbestimmt.

Darstellung. 50 Th. frisch bereitetes, möglichst orydfreies Mercuronitrat (Hydrargyrum nitrieum oxydulatum) zerreibt man in einem Porcellanmörser trocken bis zur höchsten Feinheit und fügt alsdann eine Anreibung von 30 Th. Tannin mit 50 Th. destillirtem Wasser hinzu. Darauf wird die Mischung noch so lange gerieben, bis eine vollständig gleichmässige, breige Masse entstanden ist, in der sich beim Anfdrücken mit dem Fistill am Grunde des Mörsers nichts Körniges mehr fühlen lässt. Hierauf mischt man dann nach und nach eine grössere Menge (4-5000 Th.) Wasser zu, dekanthirt und wäscht den grünlichen Niederschlag wiederholt mit kaltem Wasser aus, bis sich im Filtrat keine Salpetersäure mehr nachweisen lässt. Man breitet den Niederschlag schliesslich auf einer porösen Unterlage (Biscuit-Porcellan oder mehrfache Lage Fliesspapier etc.) aus und lässt ihn bei etwa 30 bis 40° C. trocknen. Eine höhere Erwärungs ist zu vermeiden, da der feuchte Niederschlag sonst leicht zusammenschmilzt.

Eigenschaften. Mattglänzende, braungrüne Schuppen, welche beim Zerreiben ein missfarbig-graugrünes Pulver liefern. Es ist geruch- und geschwacklos, giebt an Wasser und an Weingeist kleine Mengen Gerbsäure ab und hinterlässt beim Erhitzen unter Verführligung des Quecksilbers eine leicht verglimmende Kohle. Von stark verdünnter Salzsäure wird es nicht merklich verändert; koncentrirte Salzsäure dagegen verwändelt es, namentlich bei Gegenwart von Alkohol, nach kurzer Zeit in Mercurochlorid, wobei Gerbsäure in Lösung geht. Aetzende und kohlensaure Alkalien (KOH, NaOH, NH₄, K₂CO₂, Na₂CO₂) zerzeizen es schon in erheblicher Verdünnung in der Weise, dass metallisches Quecksilber eich als äusserst feine Kügeichen (Schlamm) abscheidet, während die alkalische Gerbsäurelösung infolge Oxydation braune Färbung annimmt. Das Präparat enthält nach obiger Vorschrift dargestellt etwa 43 Proc. metallisches Quecksilber.

Prüfung. Dieselbe hat sich auf die Abwesenbeit leicht löslicher Quecksilbersalze und auf Feststellung des Quecksilbergehaltes zu erstrecken. 1) Werden 0,8 g Quecksilbertannat mit 3 cem Wasser angerieben und filtrirt, so dürfen 2 Tropien des Filtrats in 5 cem Diphenylamin-Reagens (s. Bd. I S. 1044) gebracht, dieses nicht blau fürben (Salpetersäure). — 2) Lässt man 0,05 g mit 1 g Salzsäure und 5 g Weingeist unter öfterem Umschütteln einige Zeit in Berührung, wäscht das entstandene Quecksilberchlorür durch zweimaliges Aufgiessen von je 200 cem Wasser und Absetzenlassen aus, fügt nun 15 cem 1/10-Normalifoliteung zu und titrirt nach erfolgter Auffösung mit 1/10-Normalnatriumthiosalfatlösung

M B

zurück, so dürfen hierzu von letzterer nicht mehr als 5 ccm verbraucht werden, was einem Minimalgehalt von 40 Proc. Quecksilber entspricht. — Diese Reaktion beruht darauf, dass das verhandene Kalomel in Quecksilberjodid verwandelt wird, während das austretende Chlor ein Aequivalent Jod aus dem vorhandenen Jodkali in Freiheit setzt.

1)
$$HgCl + 2J = HgJ_0 + Cl$$
. 2) $KJ + Cl = KCl + J$.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, vorsichtig. Für die Haltbarkeit des Präparates ist es wesentlich, dass dasselbe gut getrocknet in die trockenen Gefässe kommt.

Antoendung. Von Lustnaaren als mildes Quecksilberpräparat bei Syphilis empfohlen; es soll in solchen Fällen angewendet werden, wo die Schmierkur nicht möglich ist. Es soll unter dem Einfluss der alkalischen Durmverdauung zu metallischem Quecksilber reducirt werden, welches auf der Darmschleimhaut zur Wirkung gelangt. Man giebt es dreimal töglich zu 0,05-0,1 g, wenn es Diarrhoë erregt mit Gerbsäure oder Opium kombinirt. Höchstgaben: pro dosi 0,05, pro die 0,15 (Ergänzb.).

Nach Lustgautes. Rp. Hydrarg, iannici oxydulati Sacchari Lectis 1. f. plv. Doses tales XII. 3 mal täglich 1 Pulver.	0,1 0,4	Rp. Hydrarg, tanolei oxydniati Acidi tanolei (Opli puri) Succhari Lactia M. I. plv. Dos. tales XII. S. 3 mal taglich i Pulyer.	0,1 0,05 (0,005) 0,4
--	------------	---	-------------------------------

Nach Schadren.

Rp Hydrurg, immiei oxydulati 4,0
Rad, Liquiritiae
Pulv, Liquiritiae
Li 3,0,
Fiant pii. No. 60.

8. Taglich 3—5 Pillen

Hydrargyrum thymicum.

†† Hydrargyrum thymicum. Thymolqueeksilber. Hydrargyrum thymollicum. Ein Salz variabler Zusammensetzung, meist C₁₀H₁₀OHgOH. Man erhält es durch Umsetzen von Thymolnatrium mit Mercurinitrat in wässeriger Lösung als violettgrünen Niederschlag; ausserdem wird es auch als farblose Krystalle beschrieben. Es ist leicht zersetzlich und wird therapeutisch nicht verwendet.

II. †† Hydrargyrum thymolo-aceticum. Hydrargyrum thymico-aceticum. Thymolquecksilberacetat. $(CH_aCO_c)_cHg$. $Hg(CH_aCO_c)_C_{to}H_{to}O$. Mol. Gew. = 726.

Darstellung. A) Man trägt in eine warme, mit Essigsäure angesäuerte Lösung von Mercuriacetat eine ebenfalls warme, alkalische Thymollösung unter Umschätteln se lange ein, als sich der jedesmal entstehende, gelbe Niederschlag noch eben wieder auflöst, so dass bei kräftigem Schütteln nur eine leichte Trübung bestehen bleibt. Beim Erkalten erstarrt die Flüssigkeit zu einem Krystallbrei. Man presst die Krystalle ab und krystallisirt eie aus verdünnter Natronlauge um. — B) Man vermischt eine warme, mit Essigsäure angesäuerte Lösung von Mercuriacetat in absolutem Alkohol mit einer warmen, alkoholischen Thymollösung.

Eigenschaften. Kurze, farblose Prismen oder ein weisses, mikrokrystallinisches Pulver von kaum merkbarem Geruch nach Thymol. Sie werden am Lichte zersetzt, nehmen rothe Fürbung an und riechen dann deutlich nach Thymol. Schwerfüslich in Wasser und in kaltem Alkohol, etwas leichter in siedendem Alkohol. Leicht löslich in verdünnten Alkalien und aus dieser Lösung durch Säuren unverändert wieder abgeschieden. Beim Erhitzen auf 170°C. tritt Zersetzung ein. Der Quecksilbergehalt beträgt 55,1 Proc. Hg.

Prafung. 0,1 g des Praparates mit 5 ccm Wasser und einigen Tropfen Natronlange übergessen, muss sich beim Umschütteln rasch und leicht lösen. Die Lösung ist meist infolge einer minimalen Zersetzung nicht völlig klar, sondern zeigt eine schwärzliche Opalescenz. Das Praparat muss weiss sein, ist dasselbe roth gefärbt, so hat eine theilweise Zemetzung stattgefunden.

Die Quecksilberbestimmung erfolgt wie bei Hydrargyrum pheaolicum Bd. II, S. 60 angegeben.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig, vor Luft und Licht geschützt. Anwendung. Als unfösliche Quecksilberverbindung in der Injektioustherapie gegen Syphilis. Man injieirt intramuskulär wöchentlich einmal 0,1 g in Paraffin oder Glycerin vertheilt mit oder ohne Zusatz von 0,1 Cocain. Bei Lungentuberkulose werden die Injektionen kombinist mit innerer Darreichung von Thymolquecksilberacetat + Kaliumjodid.

Injectio flydrargyri thymolo-acetici autilisetica Injectic llydrargyri thymolo-acetici antiphthisics TRABUES. LOWKHTHAL. Rp. Hydrargyrl thymolo-soutlel Rp. Hydrargyri thymolo-acetlel 1.0 Paraffini liquidi Giverrial 10,0 Afte ?-10 Tage 1 com in die Glutten einzuspritzen. Cocainl hydrochlorici 0,1. Nobembel wird dreimal taglich ein Esalöffel einer Wochentlich einmal 1 com su injichen. Kaltumjodidiösung 5,0 : 200,0 gegeben.

Olsum Hydrargyri thymolo-aceticl Lanu. Rp. Hydrargyri thymolo-scotick 7,5 9.5 Landlini anhydrici Paraffini liquidi 5,0.

Wie mit essigsaurem Quecksilberoxyd lassen sich auch mit anderen Quecksilbersalzen derartige Thymologocksilber-Doppelsalze darstellen, z. B. Hydrargyrum thymolo-nitricum, Hydrargyrum thymolo-salicylicum, Hydrargyrum thymolo-sulfuricum. Diese gleichen in ihren Eigenschaften und Wirkungen dem Thymoloueckellberacetat.

Endlich können an Stelle des Thymols beliebige andere Phenole eingeführt werden. †† Hydrargyrum resorcine-accticum. Resorcin-Quecksilberacetat. Formel unbekannt. Zur Darstellung fallt man eine Mercuriacetallösung mit einer Lösung von Resorcin-Natrium und löst den entstandenen Niederschlag in einer Lösung von überschüszigem Mercuriacetat auf

Dunkelgelbes, kornig-krystallinisches Pulver, unlöslich in Wasser, in Fetten, fetten und mineralischen Octen. Der Gehalt an Quecksilber ist = 68,9 Proc. Hg. Aufbewah-

rung. Sehr vorsichtig und vor Licht geschützt. An wendung. Als unlösliche Quecksilberverbindung zur Injektionstherspie bei Syphilia:

Olfare II	lermiklis	reserving-accelct Lang.
Paratitui liquidi Lanolini anhydriei i com enthält = 0,887 g Hg	5,6 5,5 2,0	cinmal vorannehmenden Injektion auf 25° C. zu erwärmen. An der nämlichen Stelle soll nicht mehr als 0,2 com, in der Woche soll nicht mehr als 0,2 com injekt werden = 0.077 der Ver-
I com enthalt = 0,887 g Hg	wiichentlich	

†† Hydrargyrum tribromphenole-aceticum. Tribromphenol-Quecksilber-acetat. Formel unbekannt. Zur Darstellung wird Tribromphenolnstriumlösung mit einer Lösung von Mercuriacetat umgesetzt und der entstandene Niederschlag in übersebüssiger Mercuriacetatlösung aufgelöst.

Aus gelben, feinen, nadelförmigen Krystallen bestehendes, sehr voluminöses Pulver. Der Queckeilbergehalt ist = 29,81 Proc. Hg. Aufbewahrung. Sehr vorsichtig und vor Licht geschätzt. Anwendung. Als unlösliche Quecksilberverbindung zur Injektionstherapie bei Syphilis

Oleum Hydrargyrl tribromphenoic-acetici Lane. Rp. Hyd-argyri tribromphenolo-acetim 8,5 Paraffini liquidi 18,0. 0,5 ccm suthilit - 0,019 g Hg

Die Suspension ist vor dem Elaspritzen gut umsuschhiteln. Man injidre an der nämlichen Stelle nicht mehr als 0,5 ccm und in der Woche nicht mehr als 1 com = 0,098 g Hg.

Hydrargyri salia varia.

† † Kalium hyposulfurosum cum Hydrargyro. Kalium thiosulfuricum cum Hydrargyro. Hydrargyro-Kalium thiosulfuricum. Hydrargyro-Kalium subsulfuricum. 3 Hg(S₄O₄)₂ + 5 K₂S₄O₄ (?).

Eine Doppelverbindung von Mercurithiosulfat mit Kaliumthiosulfat, welche erhalten wird, wenn man 10 Th. kryst. Kaliumthiosulfat (K.S.O. + 11, H.O) in 20 Th. Wasser löst und in die erhitzte Flüssigkeit nach und nach 4 Th. Quecksilberoxyd einträgt. Die filtrirte Flüssigkeit wird zur Krystallisation eingedampft.

Farblose, in Wasser leicht lösliche Krystalle, deren Lösung Eiweiss nicht fällt. Zu subkutanen Injektionen 1/2-1,0 ccm einer Lösung 0,25:10,0. Sehr vorsichtig, vor Licht geschützt, aufzubewahren.

†† Hydrargyrum jodicum. Mercurijodat. Jodsaures Quecksliberexyd. Hg. (JO₂)₂ = 550. Zur Darstellung füllt man ans 27 Th. Mercurichlorid durch einen Ueberschuss von Natronlange das Quecksliber als Quecksliberoxyd, wüscht dieses bis zur Chlorfreiheit aus und erwätunt es noch feucht (!) mit einer Lösung von 40 Th. Jodsäure (JO₂H, s. Bd. I S. 67). Das gebildete Salz wird mit Wasser gewaschen und bei gelinder Würme getrocknet.

Weisses, amorphes, in reinem Wasser fast unlösliches, dagegen nach Zusatz von Natriumchlorid oder Kaliumchlorid lösliches Pulver. Sehr vorsichtig und vor Luft geschützt aufzubawahren.

Anwendung zu intraparenchymatösen Einspritzungen gegen Syphilis.

Injectio Hydrargyri Jodiel Russmans, Rp. Hydrargyri jodiel 0,12 Kalli jodati 0,28 Aquas destillatae ad 10,0

†† Hydrargyrum pyroboricum, Mercuriborat, Borsaures Quecksiiberoxyd. Borate de mercure. Borate of Mercury. B₂O₂Hg. Mol. Gew. = 356.

Zur Darstellung löst man 76 g krystall. Berax in 1 l Wasser, anderseits 54 g Mercurichlorid in 1 l Wasser und trägt die Beraxlösung in die Mercurichloridlösung in dünnem Strahle unter Umrühren ein. Der braune Niederschlag wird gesammelt, bis zum Verschwinden der Chlorreaktion mit Wasser gewaschen und bei gelinder Wärme unter Lichtabschluss getrocknet.

Ein amorphes, braunes Pulver, in Wasser, Alkohol oder Aether unlöslich. Durch Salzsäure bez. Salzetersäure wird es unter Bildung von Mercurichlorid bez. Mercurinitrat gelöst. Natronlauge scheidet gelbes Quecksilberoxyd ab. Es onthält 56,2 Proc. metallisches Quecksilber (Hg). Sehr vorsichtig, vor Licht geschützt aufzubewahren.

Anwendung. Accesserich in Salben (1:10-20,0 Landin) oder als Streupulver (1 Th. mit 10 Th. Wismutsubgallat) auf feuchte Wunden und Geschwüre, besonders wenn Verdacht auf Syphilis vorliegt.

†† Hydrargyrum rhodanatum. Hydrargyrum sulfocyanatum. Rhodanquock-silber. Thiocyansaures Quecksilberoxyd. Hg(CNS), Mol. Gew. = 316.

Zur Darstellung nimmt man eine beliebige Menge Mercurinitratlösung und theilt diese in zwei gleiche Hälften. Alsdann fügt man zu der einen Hälfte soviel Rhedankallum-lösung, bis der entstandene Niederschlag eben wieder in Lösung geht. Wenn dies der Fall ist, giesst man die andere Hälfte der Mercurinitratlösung unter Emrühren zu. Der ausgeschiedene Niederschlag wird gewaschen und auf perösen Unterlagen an einem schattigen Orte bei gelinder Wärme getrocknet.

Weisses Pulver, in Alkohol und in Kochsalzlösung löslich. In Rhodankaliumlösung löst es sich unter Bildung eines Erystallisirenden Doppolsalzes. Entzlindet verbrennt es mit bläulicher Schwefeldamme unter bedeutender Aufblähung. Daher Verwendung zu Pharaoschlangen. Der Rückstand liefert beim andauernden Erhitzen Mellon. Therapeutisch nicht verwendet. Sehr vorsichtig aufzubewahren.

Pharaoschlangen. Man stösst Rhodanquecksilber mit Hilfe von Gummischleim zu siner derben Masse an und formt aus dieser Stengelchen, die man trocknet und in Stanniel sinwickelt.

Unglftiger Ersatz der Pharaoschlangen. Kaliumdichromat 2,0, Kaliumnitrat 1,0, Zucker 3,0, Perubalsam, Traganthschleim q. s. Man stösst zur Masse und formt Stengelchen.

†† Liquor Hydrargyri formamidati (Ergünzb.). Quecksilberformamidlösung. Das Quecksilberformamid (HCONH). Hg ist nicht als solches, sondern nur in wässeriger Lösung bekannt.

Zur Darstellung wird 1 Th. rekrystallisirtes Mercurichlorid in 50 Th. Wasser gelöst. Aus dieser Lösung wird das Quecksilberoxyd durch einen Ueberschuss von Natronlauge gefüllt. Das ausgefällte Quecksilberoxyd wird bis zur Chlorfreiheit ausgewaschen, dann mit etwa 20 Th. Wasser in eine Porcellanschale gespült. Man setzt nun unter schwachem (!) Erwärmen und unter Umrühren tropfenweise Formamid hinzu, bis gerade Auflösung des Quecksilberoxyds erfolgt ist. Dann filtrirt man, um das auf dem Filter gebliebene Quecksilberoxyd in Lösung zu bringen, die Lösung einige Male durch das Filter, wäscht dieses mit Wasser nach und fällt die Lösung auf 100 ccm auf.

Eine farblose, schwach alkalisch reagirende Flüssigkeit von nur schwach metallischem Geschmacke. Sie fällt Eiweiss nicht. Schwefelwasserstoff oder Schwefelammonium scheiden aus der Lösung sehwarzes Schwefelquecksilber ab. Beim Kochen mit verfünnten Säuren und verdünnten Alkalien wird metallisches Quecksilber als felner, grauer Schlamm abgeschieden. Durch Einwirkung des Lichtes wird die Lieung unter Abscheidung von metallischem Quecksilber zersetzt. - 100 cem der Lösung enthalten die 1 g Mercurichlorid entaprechende Menge Quecksilber.

Verdünnte Eiweisslösung (1:100) darf durch die Lösung nicht getrübt werden. Auf vorsichtigen (1) Zusatz stark verdünnter Kaliumjodidlösung darf nur eine schwach geibliche, durch einen Ueberschuss von Kaliumjodid wieder verschwindende Trübung, kein rother Niederschlag entstehen (fremde Quecksilbersalze, namentlich Mercurichlorid). - Sehr

vorsichtig, vor Licht geschützt aufzubewahren.

Das Prilparat findet ausschliesslich Verwendung zu aubkutanen Injektionen gegen Syphilia.

†† Hydrargyrum amidopropionicum. Alanla-Quecksilber. Lactamin-Quecksilber. (CHaCH[NHa]CO.) . Hg. Mol. Gew. = 276. Zur Darstellung fallt man aus 10 Th. Mercurichlorid das Quecksilber durch Natronlange als Quecksilberoxyd, wäscht dieses bis zur Chlorfreiheit und löst es alsdann unter Erhitzen in einer Lösung von 6,7 Th. Alanin in 150 Tb. Wasser. Die filtrirte Lösung wird durch Eindunsten zur Krystallisation gebracht. Farblose Nadeln, in 3 Th. Wasser lüslich.

Das Salz wurde früher in 1-2 procentiger wässeriger Auflösung zu subkutanen Injektionen bei Syphilis angewendet. Es war eine der therapentisch zuerst angewendeten organischen Quecksilberverbindungen, welche Eiweiss nicht fällte.

Solutio Hydrargyri amidopropionici. Alanin-Queeksliberlösung 1 Proc. Man fallt aus 0,73 g Mercurichlorid des Quecksilber als Quecksilberoxyd, wascht es bis zur Chlorfreiheit, lost es in einer Auflösung von 0,5 g Alanin in 5 ccm Wasser und fallt die Lösung zu 100 ccm auf.

Soll die Lesung in 1 cem = 0,01 g Quecksilberoxyd enthalten, so lost man das aus 0,9 g Mercurichlorid gefallte etc. Quecksilberoxyd in 0.63 g Alanin und fallt die Lösung

Anwendung. Innerlich zu 0,002-0,005 g in Pillen, subkutan 0,005-0,01 thelich.

†† Hydrargyrum asparaginicum. Asparagin-Quecksilber. (C.H.N.O.), . Hg. Mol. Gew. = 462.

Zur Darstellung fällt man aus 10 Th. Mercurichlorid das Quecksilber als Queckeilberoxyd, wäscht dieses bis zur Chlorfreibeit, löst es alsdann in einer wässerigen Lösung von 11,3 Asparagin unter schwachem Erwärmen und bringt die filtrirte Lösung durch Eindunsten zur Krystallisation. Farblose Nadeln, in Wasser leicht löslich. - Dosis subkutan 0,005-0,01 g pro die.

Solutio Hydrargyri asparaginici. Asparagin-Quecksilberiösung 1 Proc. Man falit aus einer Lösung von 0,59 g Morcurichlorid das Quecksilber als Quecksilberoxyd, wascht diesen bis zur Chlorfreiheit, lost es in einer wasserigen Auflösung von 0,65 g Asparagin in 5 ccm Wasser und fallt auf 100 ccm auf.

Soll die Lösung in 1 ccm = 0,01 g Quecksilberoxyd enthalten, so löst man das aus 0,9 g Mercurichlorid gefüllte etc. Quecksilberoxyd in einer Lösung von 1 g Asparagin in 5 ccm Wasser und füllt bis auf 70 ccm auf.

†† Hydrargyrum glycocollicum. Glycocoll - Quecksilber. Fälschlich auch Hydrargyrum glycocholleum. (C.H.NO.), Hg. Mol. Gew. = 348.

Zur Darstellung fällt man durch Natronlauge aus einer wässerigen Auflösung von 10 Th. Mercurichlorid das Quecksilber als Quecksilberoxyd aus, wäscht dieses bis zur Chlorfreiheit und löst es in einer Auflösung von 5,6 Th. Glycocoll. in 100 Th. Wasser auf und dunstet die filtrirte Lösung bis zur Krystallisation ein. Farblose Krystalle, in Wasser leicht löslich.

Solutio Hydrargyri glycocollici. Glycocoll-Quecksilberlösung. 1 Proc. Man fallt aus 0,8 Th. Mercurichlorid das Quecksilber als Quecksilberoxyd, wäscht es bis zur Chlorfreiheit, löst es in einer Auflösung von 0,5 g Glycocoll in 10 ccm Wasser, füllt die Lösung auf 100 ccm auf und filtrirt.

Soll die Lösung in 1 ccm = 0,01 g Quecksilberoxyd enthalten, so fallt man das Quecksilberoxyd aus 1,26 g Mercurichlorid, löst es in einer Lösung von 0,7 g Glycocoll in 10 ccm Wasser, füllt auf 100 ccm auf und filtrirt.

†† Hydrargyrum paraphenolosulfuricum. p-Phenolsulfosaures Quecksilber. Zur therapentischen Verwendung gelangen zur Zeit zwei Präparate, welche zwar nicht direkt p-Phenolsulfosaures Quecksilber sind, aber diesem doch nabestehen,

†† Hydrargyrol. CaH4(OH)SOAHg (?). Die hier angegebene Formel stimmt zwar für die von Gautrener angegebene Darstellungsvorschrift, ist aber an sich nicht

recht erklärlich.

Zur Darstellung lässt man 100 Th. geschmolzenes Phenol und 105 Th. konc. Schwefelsäure während 8 Tagen bei 100° C. anfeinander einwirken, verdünnt mit Wasser, sättigt die Lösung mit Baryumkarbonat und filtrirt. Aus dem Filtrat füllt man das Baryum in der Band I S. 86 und 87 angegebenen Weise mit berechneten Mengen Schwefelsture. Alsdann fällt man aus einer Lösung von 290 Th. Mercurichlorid durch überschüssige Natronlauge das Quecksilberoxyd, wascht es bis zur Chlorfreiheit aus und setzt es noch feucht der verher dargestellten Lösung von Paraphenolsulfosaure zu. Man erhitzt etwa 24 Stunden auf dem Wasserbade, filtrirt vom Ungelösten ab und dampft die Lösung zur Trockne.

Braunrothe Schuppen oder Krusten, im Geruch an Pfefferkuchen erinnernd, von neutraler Reaktion, spec. Gew. 1,85. Unlöslich in absolutem Alkohol, aber mit Wasser wie mit Glycerin schön rubinrothe Lösungen liefernd, in denen weder Quecksilber noch Phenol ohne Zerstörung des Molcküls nachgewiesen werden können. Die wüsserige Lösung füllt Alkaloide und basische Toxine, nicht aber Eiweiss. Die Lösungen werden schon durch Essigsäure oder durch verdännten Alkohol zersetzt.

Es ist zur Verwendung als Antiseptieum in Aussicht genommen. Die 0,4 procentige Lösung macht besonders beim Erhitzen auf 100°C. Verbandzeng und dergl. völlig steril. Die wässerige Lösung greift Eisen und Nickel nicht an, wirkt auch nicht ätzend. Die Giftigkeit ist erheblich geringer als die des Sublimats.

†† Asterol. Hydrargyrum paraphenolosulfuricum cum Ammonio tartarico. Paraphenolsulfosaures Quecksilber-Ammonlumtartrat. C13H10Q18Hg + $4[C_{i}H_{i}O_{i}(NH_{i})_{i}] + 8H_{i}O.$ Mol. Gew. = 1426.

Zur Darstellung lässt man eine Mischung von 200 Th. Phenol mit 220 Th. konc. Schwefelsäure etwa eine Woche in der Wärme stehen, stellt alsdann das paraphenolsulfosaure Baryum (s. Bd. I, S. 86) und aus diesem die freis Paraphenolsulfesäure dar. Die wässerige Lösung derselben sättigt man mit frisch gefülltem Quecksilberoxyd, welches aus 271 Th. Mercurichlorid abgeschieden worden ist, giebt zur filtrirten Lösung eine Lösung von 600 Th. Weinsäure, welche mit 544 Th. Ammoniakfüssigkeit (von 25 Proc. NHz) neutralisirt worden ist, filtrirt und dampft das Filtrat zur Trockne.

Ein fast weisses, schwach röthliches, mikrokrystallinisches Salzpulver, in kaltem Wasser nicht rasch löslich, aber beim Erwarmen eine klare und klar bleibende Lösung gebend, von saurer Reaktion. Schüttelt man das Präparat mit kaltem Wasser an, so erhält man eine Suspension, welche folgende Eigenschaften hat: Natroniauge erzeugt keine

Fallung, führt vielmehr klare Lösung herbei. Natriumchlorid und Kaliumjedid bewirken Auflösung, ehne dass letzteres vorübergehend Mercurijodid ausscheidet. Zinnehlorürlösung fällt zunächst Kalomel, dann sehr rasch metallisches Quecksilber. Ferrichlorid erzeugt keine charakteristische Färbung. Durch Schwefelwasserstoff oder Schwefelammonium wird in der Kalta nicht, wohl aber in der Wärme Schwefelquecksilber abgeschieden. Schwefelwasserstoffwasser wirkt merkwürdigerweise deutlich auflösend. Eiweiss wird nicht gefällt. Der Gehalt an metallischem Quecksilber beträgt 14 Proc., derjenige an Quecksilberoxyd = 15,1 Proc. Sehr vorsichtig aufzubewahren.

Das Asterol soll als Autisepticum das Sablimat ersetzen, weil es a) gegen Eiweiss indifferent ist, b) Eisen nicht angreift, c) bei geringerer Giftigkeit ebenso viel leisten soll wie Sublimat. Angewendet wird die 0,2-0,4 procentige Lösung in der Wundbehandlung und zum Sterilisiren der Instrumente. Auch kommt das Präparat in Form löslicher Pastillen

in den Handel. Wie es sich in der Praxis bewithet, wird abzuwarten sein.

†† Hydrargyrum naphtholicum. β-Naphthol-Quecksilber (C₁₀H₂O)₃. Hg. Mol. Gew. = 486. Man löst zunächst 9,1 Th. β-Naphthol in 150 Th. Wasser unter Zusatz von 2,6 Th. Natronhydrat und trägt die ültrirte Lösung in eine andere Lösung von 10 Th. Mercuriacetat in 300 Th. Wasser ein. Es entsteht zunächst ein gelber Niedersehlag, der gegen das Ende der Fällung weiss wird. Man sammelt ihn, wäscht ihn aus und trocknet ihn vor Licht und Schweselwasserstoff geschützt in lauer Wärme auf porösen Unterlagen.

Geiblich-weisses, geruchloses Pulver, welches von Natronlange klar gelöst wird. Von Kochsalzlösung wird es nicht aufgelöst. Durch Einwirkung von Kaliumjodid entsteht nicht Mercuribijodid. Die wässerige Anreibung wird durch Schwefelwasserstoffwasser in der Kälte nicht sogleich, rasch dagegen beim Erwärmen zersetzt. Durch Anmoniumsulfid erfolgt sogleich Abscheidung von Schwefelquecksilber.

Aufbewahrung. Schr vorsichtig und vor Licht geschützt.

Anvendung. Als unlösliches Quecksilberpräparat zu subkutanen Injektionen, wie Hydrargyrum salicylicum. Dosis 0,01-0,02 g.

†† Rydrargyrum naphtholico - aceticum. Naphtholessigsaures Quecksilber. (C₁₀H₂O)C₂H₃O₂. Hg. Mol. Gew. = 492. Der Niederschlag von Naphthol-Quecksilber wird noch feucht mit überschüssiger Mercuriacetallosung erwärmt. Beim Erkalten krystallisirt die Doppelverbindung aus. Farblose Nadeln, Ibslich in Aether, Chloroform, Alkohol und Benzol. Schmelz-P. 154°C. Gehrauch wie das vorige.

†† Hydrargyroseptol. Ist eine Verbindung von Chinosolquecksilber mit Natriumchlorid C.H.NO. SO. Hy + 2NaCl and soll als Antisyphiliticam Verwendung finden.

†† Hydrargyrum benzoïcum. Mercuribenzoat. Benzoësaures Quecksilberoxyd. Benzoate mercurique. Mercurie Benzoate. (C.H.CO.), . Hg. Mol. Gew. = 442.

Darstellung. Man löst 27 Th. Mercurichlorid in 1—2000 Th. Wasser und füllt aus dieser Lösung durch einen Unbersehuss von Natronlauge das Quecksilber als Quecksilberoxyd. Man wüscht dieses bis zur Chlorfreiheit, spült es dann in eine Schale, giebt 2000 Th. Wasser, sowie 22—23 Th. Benzedskure (e Tolaolo) duzu und erhitzt solange nahesu zum Sieden, bis die gelbe Farbe des Quecksilberoxyds in eine gelblich-weisse übergegangen ist. Das auf der Oberfläche der Flüssigkeit schwimmende Mercuribenzoat wird aus viel siedendem Wasser umkrystallisirt und bei etwa 50° C. getrocknet.

Eigenschaften. Farblose, seidenglänzende Krystallnadein von metallischem, schwach ätzendem Geschmacke, von schwach saurer Reaktion. In kaltem Wasser nahezu unlöslich, in siedendem Wasser etwas besser löslich, leicht löslich in Kochsalzlösung. Leicht löslich in kaltem Alkohol, jedoch unter Zersetzung in ein gelbes basisches Sain und in Benzossäure. Diese Zersetzung tritt besonders leicht ein beim Erhitzen. Aether wirkt ähnlich. Schwefelwasserstoff und Schwefelammonium wirken unter Bildung von Mercurisulfid ein. Eiweiss wird von der wisserigen Lösung gefällt, doch geht dieser Niederschlag durch Kochsalz in Lösung. Der Gehalt an metallischem Quecksilber beträgt 45,2 Proc.

Prafung. 1) Die Lösung von 1 Th. Mercuribenzoat und 0,5 Th. Kochsalz in Wasser wird durch Natronlange gelb und durch Ferrichlorid rehbraun gefallt (Identität). 2) Schüttelt man 1 Th. Mercuribenzoat mit 20 Th. Wasser kult an, so soll das mit Salpetersaure angesauerte Filtrat durch Silbernitrat nicht getrübt werden (Mercurichlorid). 3) 2 ccm des Filtrats sub 2 dürfen auf eine Mischung von 3 ccm konc. Schweseisäure und 2 ccm Ferrosulfatlösung geschichtet, eine braune Zone nicht hervorbringen. 4) 0,5 g müssen auf einem Porcellandeckel ohne Rückstand verbrennen (Natronsalze).

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig.

Anwendung. Zu subkutanen Injektionen, gegen Syphilis, ferner zur Behandlung specifischer, schlecht eiternder Wunden (0,1-0,2:80,0 Wasser), und zu Injektionen in die Drethra (0,1-0,2:500,0 Wasser).

AR 1,0

6,0.

Injectio Hydrargyri benzoici Stonownskow Olenm Hidrargiri benzolei Strzkowenkow Rp. Hydrargyri bensolci 0,25 Rp. Hydrargyri benzolci Natrii chlorati 0,1 Aquas destillatas Vancilni 50,0. Zu subkutanen Injektionen. Paraffini liquidi Zn subkutanen lujektionen,

Injectio Hydrargyri benzofel Dzazsquerza et Bratonnag. Hp. Hydrargyri benzolei 0,0 Ammonth benzaiel 3,0 Aquan destillatan q. s. ad 60,0

†† Hydrargyrum dijodosalicylicum. Dijodsalicylsaures Quecksilber. $(C_nH_pJ_n$ [OH] . CO2), Hg. Mol. Gew. = 978.

Zur Darstellung fällt man aus einer Lösung von 10 Th. Quecksilberchlorid durch einen Ueberschuss von Natronlauge das Quecksilber als Quecksilberoxyd, wüscht dieses thunlichst ohne Verlast zu erleiden bis zur Chlorfreiheit aus und bringt es noch feucht in eine geräumige Porcellanschale. Dazu bringt man eine Anrelbung von 29 Th. Dijedsalicylsäure mit Wasser und schliesslich soviel Wasser, dass das Gesammtvolumen = 1000 Th. ist. Man erhitzt nun im Wasserbade solange, bis das gelbe Quecksilberoxyd in ein rein weisses Salz übergegangen ist, filtrirt noch heiss vor der Strahlpumpe, wäscht mit kleinen Mengen Wasser nach und trocknet auf porösen Unterlagen bei gelinder Temperatur vor Licht und Schwefelwasserstoff geschützt.

Weisses Pulver, aus mikroskopischen, durchsichtigen Prismen bestehend, unlöslich in Wasser. Die alkoholische Lesaug wird durch wenig (!) Ferrichloridlesang violettblau gefärbt. Schüttelt man das Salz mit Wasser an und fügt Natroulauge zu, so erfolgt Abscheidung eines gelben Niederschlages (HgO?). Die Anreibung mit Wasser wird durch Schwefelwasserstoff in der Kälte langsam, rascher beim Erwärmen zersetzt. Schwefelammonium wirkt in gleicher Weise. Von Natriumchleriellösung wird es beim Erwärmen gelöst; während des Erkaltens scheiden sich prachtvolle Nadeln (Deppelsalz?) ab. Durch Kaliumjodidlösung entsteht in der wüsserigen Anreibung sofort rothes Mercurijodid; durch einen Ueberschuss von Kaliumjedid wird die Flüssigkeit entfärht, während ein weisser

Aufbewahrung. Schr vorsiehtig. Anwendung. Als unlösliches Quocksilberpraparat zu subkutanen Injektionen wie das Thymolquecksilbemeetat in Gaben von

†† Hydrargyrum gallicum. Hereurigallat. Gallussaures Quecksilberoxyd. (CaHa[OH],COa), Hg. Mol. Gew. = 538. Es ist zweifelhaft, ob das Praparat eine einheitliche Verbindung ist. - Zur Darstellung soll man aus einer Lösung von 10 Th. Mercurichlorid durch einen Ueberschuss von Natzonlauge das Quecksilber als Quecksilberoxyd ausfallen, dieses bis zur Chlorfreiheit auswaschen, noch feucht mit 14 Th. kryst. Gallussiture zusammenreiben und die Mischung vor Licht geschützt im Exsikkator über Schwefelsäure eintrocknen lassen. - Graugrünes, bez. grauschwarzes amorphes Pulver, neben Mercurigallat Oxydationsprodukte der Gallussähre, sowie Quecksilberoxyd und reducirtes Quecksilber enthaltend. In den gewähnlichen Lösungsmitteln unlösilch. Innerlich in Form von Pillen zu 0,03-0,06 g pro die bei primärer und sekundärer Syphilis.

77.

†† Hydrargyrum santonicum. Hydrargyrum santonicum oxydulatum. Mercarosantoniat. Santoniuquecksilber. $H_{\rm S4}(C_{13}H_{19}O_4)_2$. Mol. Gew. = 926.

Hydrastia.

Zur Darstellung zerreiht man 5 Th. krystallisirtes Mercuronitrat fein und trügt es in eine Lösung von 6 Th. Natriumsantonat in 60 Th. Wasser ein. Die Mischung wird unter öfterem Emrühren 1 Tag zur Seite gestellt. Alsdann filtrirt man den Niederschlag ab, wäscht ihn mit kaltem Wasser und trocknet ihn bei gelinder (I) Wärme auf porösen Unterlagen an einem dunklen (I) Orte.

Weisses, krystallinisches, in Wasser unlösliches Pulver.

†† Hydrargyrum albuminatum. Quecksilberalbuminat. Ist keine Verbindung von konstanter Zusammensetzung, sondern bat mehr den Charakter eines galenischen Präparates.

1) Nach E. Dietericu: 100 Th. frisches Eiweiss werden zu Schnee geschlagen und mit 500 Th. Wasser verdünnt. Die wieder verfüssigte und kolirte Flüssigkeit wird in eine Lösung von 10 Th. Mercurichlorid in 500 Th. Wasser eingetragen. Der Niederschlag wird durch Dekanthiren mit Wasser wiederholt ausgewaschen, dann auf einem Kolatorium gesammelt und, in dünner Schicht auf Glasplatten aufgestrichen, unter Lichtabschluss bei 20-25° C. getrocknet.

Amorphe Massen, welche an Wasser Quecksilberchlorid nicht abgeben. Dagegen geht Quecksilber in Lösung bei Gegenwart von Natriumchlorid, Ammoniumchlorid oder

2) Nach A. Schnerer, Eine filtrirte Auflösung von 1 Th. trocknem Eieralbumin in 8 Th. Wasser wird mit soviel einer 4 procentigen Mercurichloridisung unter Umrühren erhitzt, dass auf 100 Th. Eieralbumin etwas weniger als 36 Th. Mercurichlorid kommen, so dass also die von dem Niederschlage absiltrirte Flüssigkeit mit Quecksilberchlorid noch sine Fällung giebt. Nach 48 stündigem Absetzen wird die überstehende Flüssigkeit abgegossen und der feuchte Niederschlag, ohne ihn auszuwaschen, mit soviel Müchzuckerpulver gemischt, dass ein fast trocknes Pulver erhalten wird, welchem nach dem völligen Trocknen im Exsikkator über Schwefelsäure noch soviel Milchzucker zugesetzt wird, dass in der Mischung eine 0,4 Proc. Mercurichlorid entsprechende Menge Quecksilber enthalten ist. Das Präparat giebt beim Schüttein mit Wasser kein Quecksilber ab, wohl aber ist dies der Fall, wenn man dem Wasser Natriumehlorid, Ammoniumchlorid, Kalinmjodid oder Blutserum zusetzt.

Es dient zu antischtischen Trockenverbänden, da es bei Zutritt von Serum und Kochealziösung Mercurichlorid abspaltet. Außewahrung: Sehr vorsichtig.

Solutio Hydrargyri albuminati i Proc. S. Bd II, S. 36.)

Hydrastis.

Gattung der Ranunculaceae - Pacoulene.

Hydrastis canadensis L. Heimisch in den Wäldern des subarktischen und atlantischen Nordamerika; durch die schonungslose Ausbeutung wird die Pflanze hier und da (Alabama) selten. Stengel bis 30 cm hoch, mit meist zwei gestielten, handförmig gelappten Blättern. Blätenhälle dreiblättrig, klein, grünlich-weiss. Frucht eine Sammelfrucht, aus einem Dutzend kleiner, saftiger Beeren bestehend. Verwendung findet das Rhizom mit den Wurzein:

Rhizoma Hydrastis (Germ. Helv.). Radix Hydrastidis (Austr.). Hydrastis Rhizoma (Brit.). Hydrastis (U-St.). Radix Warneriae canadensis. — Hydrastiswurzel. Canadische Gelbwurzel. Goldsiegelwurzel. Blutkrantwurzel. — Rhizome d'hydrastis (Gall. Suppl.). Racine d'hydrastis. Sceau d'or. Racine orange on jaune. — Hydrastis Rhizome. Goldon Seal. Yellow Root. Yellow Puccon. Yellow Seal.

Beschreibung. Das Rhizom bildet ein Sympodium mit ziemlich unregelmässiger Verzweigung, es erreicht eine Länge von 4-5 cm, eine Dicke von 10 mm, ist unregelmässig hin- und bergebegen, nach oben und an den Seiten durch die Reste der Sprosse,



Fig. 2. Querachnitt durch das Halsom von Hydrastis canadensia, schwach vergrössert.

die gehlüht und dann ihre Entwicklung eingestellt haben, unregelmässig gehöckert, besonders unten und auch an den Seiten mit den I mm dicken Wurzeln, die fast sehlen können, oft aber auch das Rhizom fast röllig einhüllen. Aussen ist es graubraun, innen schön gelb, der Bruch glatt, oft etwas wachsartig glänzend. Der Querschnitt lässt innerhalb des dünnen Korkes das Pareuchym der Rinde erkennen, in dem getreunt durch die breiten Markstrahlen die Siebtheile auffallen. Die Holztheile lassen reichlich Parenchym und in demselben die Gefässe erkennen. Zwischen das primäre und sekundäre Xylem schiebt sich ein anschullehes Bündel von Holzfasern, die spärlich auch im sekundären Xylem verkommen. Das Centrum wird von einem grossen Mark eingenommen. Im Parenchym klein-

körnige Stärke, deren zuweilen bis zu 8 zusammengesetzte Körnehen 3-11, seiten bis 19 μ messen. — Die Wurzeln lassen innerhalb der dieken Rinde die Endodermis und innerhalb dieser das totrurche Gefössbündel erkennen. Der Geschmack des Rhizoms ist bitter.

Bestendtheile. 3 Alkaloide: 1) Berberin C₂₀H₂₁NO₄.6H₂O. 2) Canadin C₂₀H₂₁NO₄ (Tetrahydroberberin), Schmelzpunkt 132,5° C., löslich in Alkohol, Acther, Chloroform, Benzol. Das Sulfat ist ziemlich leicht löslich. Unwirksam. 3) Hydrastin C₂₁H₂₁NO₆, es steht in naben Bezichungen zum Narkotin, weiches methoxylirtes Hydrastin ist. Schmelzpunkt 132° C. Löslich in 1,75 Th. Chloroform, 15,70 Th. Benzol, 120 Th. Alkohol. Der Gehalt an Berberin beträgt 3,5—5,0 Proc., der an Hydrastin 2,25—3,14 Proc., und zwar lieferte die ganze Droge in einem Falle Hydrastin 2,6 Proc., das Rhizom allein 2,75 Proc., die Wurzeln allein 1,2 Proc. Von der Gesammtmenge Hydrastin waren 18,5 Proc. im freien Zustande, der Rest gebunden. Das Hydrastin ist der Hauptträger der Wirksamkeit. Ferner enthält die Droge Phytosterin C₂₀H₄₄O. H₄O und einen fluorescirenden Körper. Asche 4,48—4,82 Proc. Sie ist reich au Thouerde.

Bestimmung des Hydrastingehattes nach Keller: 12 g gepulverte Droge (Sieb V der Helv.) werden mit 120 g Aether übergossen, während 10 Minuten öfter umgeschüttelt, dann 10 com Ammoniak (10 proc.) zugesetzt, während 1/4 Stunde häufig kräftig geschüttelt, dann 15 com Wasser zugegeben und 2—3 Minuten kräftig geschüttelt. Dann giesst man 100 g der ätherischen Lösung (= 10 g Rhiz. Hydrastis) klar ab, lässt, wenn nöthig, etwas absetzen, giesst ab in einen cylindrischen Scheidetrichter und schüttelt mit 25, 15 und 10 com 1 proc. Salzsäure oder so oft aus, bis einige Tropfen der neuen Ausschüttelung mit Mayen'schem Reagens keine Trübung mehr geben. Dann gieht man die wässerigen Lösungen wieder in den Scheidetrichter, macht mit Ammoniak alkalisch und schüttelt mit Acther so oft aus, bis einige Tropfen desselben verdunstet und, mit 1 proc. Salzsäure aufgenommen, mit Mayen'schem Reagens keine Trübung mehr geben. Dann destillirt man den Acther ab, trocknet und wügt den Rückstand. Der Rückstand × 10 = Hydrastingehalt der Droge in Procenten.

Verwechslungen und Verfülschungen. Da die Droge von wildwachsenden Pflanzen gesammelt wird, so ist sie häufig mit anderen Wurzeln und Rhizomen vermengt zuweilen bis zu 50 Proc. inkl. Sand und Schmutz. Der Apotheker sollte die Droge nur in guten Stücken ohne Bruch kaufen. Als solche Beimengungen sind beobachtet:

Rhizom und Wurzeln von Cypripedilum pubescens Willd. (Orchideceas). Im Querschnitt durch das Rhizom ein radiales Gefüssbündel von einer Endodermis eingeschlossen. (Vergl. auch Senega.)

Rhizom und Wurzeln von Jeffersonia diphylla Pers. (Berberidseene), der echten Droge ziemlich fihnlich, aber die Stärkekörner sind doppelt so gross, als bei dieser.

Stylophorum diphyllum Nuttal (Papaveraceae), als Extra large Golden Seal im Handel. Leontice thalictroides L. (Berberidaceae), Collinsonia cana-

79 Hydrastis.

densis L. (Labiatas), Trillium spoc. (Liliaceae), Aristolochia Serpentaria L. Aristolochiacae, Polygala Senega L. (Polygalaceae). Sie sind alle der echten Droge recht unfilmlich; speciell Rhizoma Serpentariae scheint häufig vorzukommen. Das Pulver soll mit Kurkuma verfälscht werden, die man nachweist, indem man einige Gramm des Pulvers auf Filtrirpapier mit Chloroform durchfenchtet. Der auf dem Papier bleibende Fleck wird bei Gegenwart von Kurkuma mit Kalikage roth.

Aufbewahrung. Man bezieht die Droge in unzerkleinertem Zustande, durchmustert jede Sendung sorgfältig und entfernt erdige Theile durch Absleben; da sie ausschliesslich zur Darstellung der verschiedenen Zubereitungen Verwendung findet, so verwandelt man sie nach kurzem Trocknen über Aetzkalk oder bei gelinder Warme in ein mittelfeines Pulver und bewahrt dieses in Blechblichsen auf. Austr. stellt das Rhizom und das Extrakt daraus zu den starkwirkenden Mitteln, schreibt indessen vorsichtige Aufbewahrung nicht vor.

Wirkung und Anwendung. Bewirkt in kleinen Dosen Erhöhung des Blutdrucks durch Gefässkontraktion, grössere bewirken nach kurzer Steigerung Sinken desselben. Man wendet es bei Blutungen aus den weiblichen Genitalien an, wo es aber Secalo cornutum nicht ersetzen kann, ferner bei katarrhalischen Zuständen des Darmes und als Tonicum bei Dyspepsie. Der wirksame Bestandtheil ist das Hydrastin und zwar anscheinend nicht dieses selbst, sondern sein Zersetzungsprodukt: Hydrastinin.

Hydrastischizom und seine Zubereitungen sind in Deutschland dem freien Verkehr entzogen; in Oesterreich dürfen sie nur gegen arztliche Verschreibung abgegeben werden.

entzogen; in Gesterreich dürfen sie nur gegen brztliche Verschreibung abgegeben werden. Extractum Hydrastis canadensis alcoole paratum (Gall. Suppl.) wird wie Extr. Colae Gall. Suppl. (Band I, S. 919) bereitet.

Extractum Hydrastis sleeum (Ergänzb.). 1 Th. grob gepulvertes Hydrastisrhizom wird zweimal mit je 5 Th. verdüuntem Weingeist (60 proc.) zuerst 6, dann 3 Tage ausgenogen; von den Pressidssigkeiten destillirt man den Weingeist ab und vordampft zur Trockne. E. Dixernicu setzt die Weingeistmengen auf 4 und 3 Th. herab. Ausbeutestwa 20 Proc. Braun, in Wasser trübe loslich.

Extractum Hydrastis fluidum (Germ. Helv. U-St.). Extr. Hydrastidis fluidum Austr.). Extr. Hydrastis liquidum (Brit.). flydrastis-Fluidextrakt. Flüssiges Golbwurzelextrakt. Extract fluide d'hydrastis. Fluid er Liquid Extract of Hydrastis. Fluid Extract of Hydrastis.

Hydrastis. Fluid Extract of golden Seal.

Garm.: Aus 100 Th. mittelfein gepulvertem Hydrustischizom und q. s. einer Mischung aus 7 Th. Weingeist (87 proc.) und 3 Th. Wasser stellt man (s. Bd. I, S. 1075) 100 Th. Fluidextrakt dar. Es empfiehlt sich, die Wurzel fein gepulvert zu verarbeiten, man gebraucht dans nur 600-700, sonst aber bis 1100 Th. Lösungsmittel. Die Wurzel int erschöpft, wenn 1 cem des Parkolats, mit 9 cem Wasser verdünnt, filtrirt und mit 1 cem Salpeterslure versetzt binnen 10 Minuten keine krystallinische Abscheidung von Berberinnitrat mehr gieht. — Helv.: 100 Th. mittelfein gepulvertes Hydrastischizom werden mit 30 Th. verdanntem Weingeist (62 proc.) befeuchtet; man erschöpft mit verdanntem Weingeist und bereitet l. a. 100 Th. — Austr. lässt genan so wie Germ. verfahren, indessen das Perkolat nicht auf 100, sondern durch Zusata von verdanntem Weingeist auf 150 Th. das Ferkolat meht auf 100, sondern durch Zusala von verdünntem Weingeist auf 150 Th. bringen. — Brit.: Aus 1000 g Hydrastischizom (No. 60) und q. s. Alkohol von 45 Vol. Proc.; man befeuchtet mit 400 cem, erschopft, sammelt zuerst 850 cem und stellt l. a. 1000 cem Fluidestrakt dar, — U-St.: Aus 1000 g Hydrastischizom (No. 60) und einer Mischung aus 100 cem Glycerin, 800 cem Weingeist (91 proc.) und 300 cem Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 300 cem, erschopft, zuletzt mittels q. s. einer Mischung aus 600 cem Weingeist und 300 cem Wasser, füngt zuerst 850 cem auf und bereitet l. s. 1000 cem Fluidestrakt. — Braungelbe, klare Flüssigkeit, die mit 100 Th. Wasser eine galbe, opalisurende Lönung giebt. Die bei längerer Aufbewahrung sieh bidenden, aus Phytosterin, usch Lonung man fast reinem Berkenn hestellanden Ausscheidungen schligesen, wie trach Lorenze gass fast reinem Berberin bestehenden Ausscheidungen schliessen, wie Litter gefunden hat, mehr oder weniger Hydrastin ein; um dieses zu verhindern, wird ein Zuentz von 0,1—0,2 Proc. Weinsaure empfohlen. — Das Fluidextrakt soll 20 Proc. Trockenruckstand geben.

Gaba: 20-40 Tropfen mehrmals täglich in Süsswein oder Zimmtsirup. Auch in

Gelatinekapseln oder Tabletten.

Zur Bestimmung des Hydrastingehaltes im Fluidextrakte werden nach O. LINDE 15 g im Wasserbade auf 5 g eingedampft, mit etwas Wasser in einen Scheide-trichter gespält und zu 10 g ergänzt. Dazu giebt man 10 g Petroläther, 50 g Aether und 5 g Ammoniak (10 proc.), schüttelt 2 Minuten lang kräftig durch und lässt klar absetzen. Dann bringt man 50 ccm der klaren Aetherlösung in einen zweiten Scheidetrichter und schüttelt mit 10 eem 5 proc. Salzsäure einige Minuten durch. Nach dem Klären lässt man die sanere Lösung abfliessen, schättelt den Aether noch zweimal mit je 5 com Wasser, dem einige Tropfen Salzslure zugesetzt sind, aus und vereinigt alle diese Auszüge. Man übersättigt sie mit Ammoniak, fügt 50 g Aether zu und lässt die Mischung unter häufigem Schütteln eine Stunde stehen. Von der klaren Aetkerlösung filtrirt man dann 40 g durch ein trockenes Filter in ein gewogenes trockenes Kölbehen, destillirt den Aether ab, trockenet den Rückstand bis zum konstanten Gewicht und wägt. Der Rückstand giebt den Alkaloidgehalt in 10 g Extrakt an,

Glyceritum Hydrastis (U-St.). Glycerite of Hydrastis. 1000 g gepulvertes Hydrastishizom (No. 60) wird mit 350 ccm Weingeist (91 proc.) befeuchtet in einen Perkolator gepackt und mit q. s. Weingeist erschöpft. Das Perkolat mischt man mit 250 ccm Wasser, destillirt den Weingeist ab, bringt mit q. s. Wasser auf 500 ccm, filtrirt nach dem Absetzen, wäscht das Filter mit Wasser nach, so dass man 500 ccm Filtrat erbalt, und

Abetsen, wischt das Filter mit Wasser nach, so dass man 500 ccm Filtrat erhält, und stellt durch Mischen mit 500 ccm Glycerin = 1000 ccm Flüssigkeit dar.

Tinctura Hydrastis (Brit. U-St.). Tinct, Hydrastis canadensis (Gall. Suppl.).

Hydrastis-Tinktur. Tointure d'hydrastis canadensis. Tincture of Hydrastis Brit.: Aus 100 g gepulverter Droge (No. 60) und Weingeist (von 60 Vol. Proc.) im Verdräugungswege; man befeuchtet mit 100 ccm und sammelt 1000 ccm Tinktur. — U-St. ebenso, doch aus 200 g Droge und 41 proc. Weingeist unter Befeuchten mittels 150 ccm 1000 ccm Tinktur. — Gall Suppl.: Aus 1 Th. grob gepulverter Droge und 5 Th. 60 proc. Weingeist durch 10 Ulugige Maceration. Dosis: 1—2 ccm.

Hydrastlumn compressum sacchara abdustum. Tabloids von Russoners. Wats.

Hydrastinum compressum saecharo obductum, Tabloids von Burnouens, Wellcome & Co., enthalten jede 0,016 Hydrastinum bydr., 0,082 Ergotin, 0,082 Cannabin, tannic.
Liquor sedans von Parez, Davis & Co. in Detroit ist eine aromatiste Mischung

aus Extr. Hydrast, fluid., Extr. Viburni prunifol fluid, aā 60,0, Extr. Piscidiae erythrinae fluid, 30,0,

Zymocide, eine amerikanische Specialität, enthält Borsaure, Thymolastrium, Menthol, Gaultheria-, Minzen- und Eucalyptusol, phenolsulfosaures Zink, gelöst in farblosen Extrakten (also wohl Destillaten) aus Hydrastis canad., Calendula und Hamamelie.

Hydrastis-Alkaloide.

Berberinum. Berberin. Xanthopicrit. Jamaicin. Cz., Hz, NO. + CH. O. Mol. Gew. = 443.

Darstellung. Man zieht die zerkleinerte Hydrastiswurzel mit Essigsäure haltigem Wasser aus, dampft den Auszug nach dem Absetzen und Filtriren zum dünnen Extrakt ein und versetzt dieses mit dem drei bis vierfachen Volumen verdfunter Schwefelsaure (1+5). Es scheidet sich nunmehr allmühlich Berberinsulfat in feinen gelben Krystallen aus. Diese sind zu sammeln und mit wenig Wasser zu waschen. Zur Reinigung löst man sie in siedendem Wasser und fligt zur heiss gesättigten Berberinsulfatlösung ein gleiches Volumen Alkohol und auf je 1000 ccm der Mischung = 20 ccm reine Schwefelslure. Es krystallisirt alsdann ein ziemlich reines Berberinsulfat aus. Zur Darstellung des freien Berberins fällt man die Lösung des Berberinsulfats mit Barytwasser in geringem Ueberschuss, füllt den Barytüberschuss durch Einleiten von Kohlensäure und dampft die flitrirte Berbarinlösung im Vacuum ein. Die erzielten Krystalle sind durch Umkrystallisiren aus Wasser oder Alkohol zu reinigen,

Eigenschaften. Das freie Berberin bildet gelbe, glänzende Nadeln, welche geruchlos, von bitterem Geschmack und neutraler Reaktion sind. Aus Wasser krystallisirt enthült es 6 Mol. Krystallwasser, von welchen bei 100° C. 4 Mol. abgegeben werden. Das Berberin schmilzt gegen 140° C. zu einer braunen, harzartigen Masse. Es löst sich in etwa 500 Th. kaltem Wasser oder 250 Th. kaltem Alkohol. In siedendem Wasser oder siedendem Alkohol ist es sehr viel reichlicher löslich. Die Lösungen sind optisch inaktiv. In Benzol ist es nur wenig löslich, in Aether, Schwefelkohlenstoff oder Petroläther fast unlöstich. Von charakteristischen Reaktionen sind zwei anzuführen: 1) Die wässerige Lösung des Berberins oder seines salzsauren Salzes wird durch Einwirkung von Chlor oder Chlorwasser blutroth. In gleicher Weise wirkt Brom oder Bromwasser ein. 2) Versetzt man die alkoholische Lösung eines Berberinsalzen mit Jod oder mit Jod Jodkalium im geringen Ueberschuss, so scheiden sich gringläuzende Nadein oder Blättehen von jodwasserstoffsaurem Berberindijodid C20H12NO, Jq . HJ aus. Bei der Salzbildung fungirt das Berberin als einsäurige Base. Die Salze sind sämmtlich gelb gefärbt. Das Berberin

verbindet sich sowohl mit Accton als auch mit Chloroform zu gut krystallisirenden Verbindungen.

Anwendung. Das Berberin wird innerlich zu 0,05-0,25 g mehrmals täglich als bitteres Tonicum und Stomachicum, bei Blutungen und gegon Febris intermittens angewendet. In der Regel benutzt man das schwefelsaure Salz.

Berberinum hydrochloricum. Salzsaures Berberin. C₁₀H₁₀NO₄. HCl + 4 H₄O - 443,5. Goldgelbe, glünzende Nadeln, schwerlöslich in Wasser oder Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur, leichter löslich beim Erhitzen. Es ist das neutrale Salz.

 ${\rm HBr} + 2\,{\rm H_2O} = 452. \ \ \, {\rm Gleichfalls} \ \, {\rm das} \ \, {\rm neutrale} \ \, {\rm Salz}. \ \, {\rm Schwerlosliche,} \ \, {\rm fallgeibe} \ \, {\rm Nadela,}$

Berberinum aitrieum. Salpetersaures Berberin. C. H. NO. HNO. = 398. Das neutrale Salz. Hellgelbe, in heissem Wasser gut lösliche Nadein.

Berherinum carbonicum. Kohlensaures Berberin. (C₈₀H₁,NO₄)₂H₂CO₅ + 2H₂O = 768. Scheidet sich aus der kone alkoholischen Lösung aus, wenn in diese Kohlensaure eingeleitet wird. Braungelbe feine Krystalle, das neutrale Salz.

Berberinum sulfuricum. Schwefelsaures Berberin. C₁₀H₁₇NO₄. H₂SO₄ = 433. Das saure schwefelsaure Salz. Es scheidet sich aus der mit überschüssiger Schwefelsaure versetzten Berberinlösung in feinen gelben Krystallen aus. Schwerlöslich in Wasser und

Berberinum phosphoricum. Phosphorsaures Berberin. (Cao Har NO .) a. (Ha PO .) a +5 HaO = 1201. Zur Darstellung übergiesst man gepulvertes Berberin mit heissem Wasser, setzt Phosphoranure bis zur schwach sauren Reaktion zu, koncentrirt die Lösung durch Eindunsten und fallt das Salz durch Zusatz von Alkohol. In Wasser ziemlich leicht, in Alkohol schwer lösliches, gelbes, krystallinisches Pulver.

† Hydrastinum. Hydrastina (Gall.). Cal Han NO. Mol. Gew. = 383. Man gewinnt dieses Alkaloid, wenn man die hei der Abscheidung des Berberius hinterbliebenen Mutterlangen mit Ammoniak fällt und den abgeschiedenen rehfurbigen Niederschlag aus Essigather oder Alkohol umkrystallisirt,

Eigenschaffen. Glänzende, weisse, vierseitige Prismen, welche bitter schmecken, bel 132° C. schmelzen und alkalisch reagiren. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heissem Alkohol, in Chloroform oder in Benzol. Die Lösung des Hydrastins in Chloroform ist linksdrehend, die in verdinnter Salzsäure ist rechtsdrehend.

Konc. Schweselsäure löst das Hydrastin in der Kälte ohne Färbung; beim Erwärmen tritt Violettfärbung auf. In Frönde'schem Reagens tritt zunächst grüne, allmählich in Braun übergehende Färbung auf. Vansdinschwefelsäure löst as mit morgeurother, bald in Orange übergehender Fürbung. Fügt man zur Lösung des Hydrastins in verdünnter Schwefelskure einige Tropfen verdlinnter Kaliumpermanganatlösung, so entsteht intensiv blaue Fluorescenz infolge Bildung von Hydrastinin.

Bei der Salzbildung tritt das Hydrastin als einsäurige Base auf; die Salze krystallisiren zum Theil nur schwierig. Durch Oxydation wird das Hydrastin in Hydrastinin und Opianshure Thergeführt.

† Hydrastinum hydrochloricum (Erglinzb.). Hydrastinehlorhydrat. Salzsaures Hydrastin. Chlorhydrate de Hydrastine. Culho, Not HCl. Mol. Gew. = 419,5.

Wird durch Einleiten von trocknem Salzsäuregas in eine Lösung von Hydrastin in absolutem Aether erhalten.

Weisses, krystallinisches Pulver ohne Geruch, von sehr bitterem Geschmack, leicht löslich in Wasser und Weingeist zu farblosen Flüssigkeiten von neutraler Reaktion. Kallumdichromat, Eleiessig und Kallumferrocyanid fällen in der wässerigen Lösung gelbe Niederschläge, welche sämmtlich im Ueberschusse der Fällungsmittel löslich sind. Quecksilberchlorid erzeugt einen weissen, in der Wärme löslichen Niederschlag. — In einer Mischung von 2 Th. kone. Schwefelsäure und 1 Th. Wasser löse sich Hydrastinhydrochlorid beim Erwärmen mit schwarzvioletter, in Salpetersaure mit gelber Farbe. An der Luft verbrennt es, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. Das Salz ist hygroskopisch und bäckt bei maugelhafter Aufbewahrung allmühlich zu einer gummiartigen Masse rusammen. Der Schmelzpunkt liegt bei 116-117° C.

Handh, d. pharm. Praxis. IL.

+ Hydrastinum hydrobromicum. Bromwasserstoffsaures Hydrastin. C. H., NO. HBr = 164. Wird analog dem salzsauren Salze dargestellt. Weisses mikrokrystalli-nisches Pulver, sehr leicht löslich in Chloroform, auch gut löslich in heissem Wasser.

† Hydrastinum sulfuricum. Schwefelsaures Hydrastin. Cal Ha: NO. Ha: NO Zur Darstellung setzt man zu einer Lösung von Hydrastin in absolutem Aether so lange Aether, der mit kone. Schwefelsäure geschüttelt worden war, als noch ein Niederschlag entsteht. Man wäscht mit wasserfreiem Aether und trocknet über Schwefelsäure.

Sehr hygroskopisch, daher gummiartige Masse.

+ Hydrastinum bitartarlcum. Saures weinsaures Hydrastin. C, H, NO, . C, H, O, + 4 H₄0 = 605. Durch Sättigen von Hydrastin mit berechneten Mengen Weinsaure in wasse-

riger Lösung unter Krwürmen. Kleine, weisse Nadeln, schwerlbalich in kaltem Wasser, leicht löstich in heissem Wasser.

Anwendung. Das Hydrastin erhöht nach Skanvaser die Energie, Zahl und Dauer der Uterusbewegungen durch Einwirkung auf das Centralnervensystem und die vasotmolorischen Nerven, wird daher gegen Metrorrhagien empfehlen. Man giebt es innerlich zu 0,1-0,6 g bei typhösen Zuständen, Febris intermittens, dyspoptischen Leiden, colliquativen Schweissen. Aeusserlich in Salben zu 1,5-2,0 auf 10,0 Fett oder Vaselin bei Hamorrhoiden, Aphthen, Hautkrankheiten. Höchstgaben: 0,1 g pro dosi, 0,3 g pro die

† Hydrastininum hydrochloricum (Erganzb.). Hydrastininhydrochlorid. Salzsaures Hydrastinin. C., H., NO. . HCl. Mol. Gew. = 225,5. Das Hydrastinin entsteht aus dem Hydrastin durch Einwirkung oxydirender Agentien.

Durstellung. 10 g Hydrastin werden mit 50 ccm Salpetersäure von 1,3 spec-Gewicht und 25 ccm Wasser vorsichtig auf 50-60° C. so lange erwärmt, bis eine Probe mit Ammoniak keine Fällung mehr giebt. Es ist Sorge zu tragen, dass beträchtliche Kohlensäureentwicklung vermieden wird. Aus der erkalteten Lösung scheiden sich nach längerem Stehen reichliche Mongen krystallisirter Opiansäure aus. Im Filtrate entsteht durch Unbereittigen mit konc. Kalilauge eine weisse, krystallinisch erstarrende Fällung. Durch Umkrystallisiren des Niederschlages aus Benzol oder Essigäther erhält man das Hydrastinin in schön ausgebildeten Krystallen.

$$\begin{array}{lll} C_{i1}H_{i1}NO_{i}+0 & = & C_{i1}H_{i1}NO_{i}+C_{10}H_{10}O_{i} \\ \text{Hydrastin} & & \text{Hydrastinin} & \text{Optimisture,} \end{array}$$

Zur Darstellung des salzsauren Salzes löst man Hydrastinin in konc. Salzsäure, dampit die Lösung bis zur Bildung einer Krystallmasse ein und löst diese in wenig Alkohol. Durch Versetzen der alkoholischen Lösung mit Aether bis zur beginnenden Tribung gesteht die Flüssigkeit zu einem Brei von Krystallundelu, welche man nach dem Absaugen im Vacuum trocknet.

Eigenschaften. Gelblich-weisses krystallinisches Pulver ohne Geruch, von sehr bitterem Geschmack. Leicht löslich in Wasser und in Weingeist, schwieriger löslich in Aether and in Chloroform, Schmelzpunkt 212° C. Die wlisserige Lösung ist gelblich, mit bläulicher Finorescenz, welche namentlich bei starker Verdüngung hervortritt, optisch inaktiv. Aus der kone. Lösung wird durch Kali- oder Natronlauge das freie Hydrastinin abgeschieden; Ammoniak und Natriumkarbonat wirken nicht in gleicher Weise. Kaliumdichromat erzeugt in der wässerigen Lösung einen gelben, in kaltem Wasser schwerlöslichen Niederschlag C,1H,1NO, . H, Cr,O, ; derselbe verschwindet beim Erwärmen und scheidet sich beim Erkalten in goldglänzenden Nadeln wieder aus. Die wässerige Läsung des Hydrastininehlorhydrats wird durch Ammoniak nicht getrübt. Bromwasser erzeugt in der wässerigen Lösung einen gelben Niederschlag, der in Ammoniakflüssigkeit zu einer nahezu farblosen Flüssigkeit löslich ist.

Prüfung. 1) 0,2 g Hydrastininchlorhydrat werden in 6 ccm Wasser gelöst; dazu lässt man 6 Tropfen Natronlange lanfen. Jeder Tropfen verursucht eine milchweisse Fällung, die beim Umschütteln verschwindet, so dass eine völlig klare Lösung bleibt. Aus dieser krysfallisirt beim Schütteln, oder rascher durch Rühren mit dem Glasstabe, das freis Hydrastinin aus; setzt man nachträglich noch etwas Natronlauge zu, so ist nach einiger Zeit die Abscheidung eine vollkommone. Das ausgeschiedene Hydrastinia muss rein weise aussehen, die überstehende Lauge muss klar und fast farbles sein. Säuert man nun mit Salzsanre an, so löst sich das Hydrastinin auf und solort entsteht wieder der gelbe Farbenton der Lösung.

Praparate, welche in der angeführten Weise, mit Natronlange geprüft, milchweisse Fallungen geben, die beim Umschätteln nicht völlig verschwinden, sondern eine trübliche Flüssigkeit zeigen, sowie solche, die nach der Krystallisation des Hydrastinins trübe oder gar gofarbte Mutterlaugen geben, sind zu verwerfen, denn sie enthalten fremde Beimengungen. 2) Hydrastininchlorhydrat verbrennt auf dem Platinbleche, ohne einen Ruckstand zu hinterlassen.

Anwendung. Hydrastinin bewirkt Gefüsskontraktion durch Einwirkung auf die Geffasse selbst und steigert infolgedessen den Blutdruck, gleichzeitig wird der Puls verlangsamt. Die Gefüsskontraktion ist stärker als nach Hydrastin, andauernd und nicht durch Erschlaffungszustände unterbrochen. Man giebt es bei den durch Endometritis oder Myomo bedingten Uterusblutungen, ferner bei kongestiver Dysmenorrhoe und bei profusen menstruellen Blutungen subkutan in 10 procentiger Lösung oder innerlich in Pillen in Gaben von 0,05-0,1 g. Bei unregelmässigen Blutungen giebt man jeden zweiten Tag, bei profuser Menstruation 6-8 Tage vor der zu erwartenden Menstruation täglich 0,05 g und sobald die Blutung eintritt 0,1 g täglich bis zum Aufhören derselben. Vor dem Hydrastin hat das Hydrastinin den Vorzug, dass dieses nicht wie jenes ein ausgesprochenes Herzgilt ist. Höchstgaben: 0,1 g pro dosi, 0,3 g pro die.

Rp. Hydrasticini hydrochler. 2,0 Aquae Chunamomi D. S. 5 mai diglich 5 Tropten auf Zocker. Bei Epilepale, Uterus- und Lungenblutungen.

† Hydrastininum purum. Preies Hydrastinin. Hydrastinine (Gall.). $C_{11}H_{11}NO_8$ + H_8O . Mol. Gew. = 207. Darstellung s. obea. Farbless, oder schwach gelbliche, bei $116-117^{\circ}$ C. schmelzende Krystalle, in Alkobal, Aether, Chloroform Busserst leicht, in warmem Wasser schwieriger löslich.

Hydrochinonum.

Hydrochinonum (Ergänzb.), Hydrochinon. Paradioxybenzol. Hydroquinone (engl.). Quinol (engl.). CaH4(OH), Mol. Gew. = 110. Das Hydrochinon tritt als ein Spaltungsprodukt des Arbutins (s. Bd. I S. 361) auf und wird künstlich durch Reduktion des Chinons dargestellt.

Darstellung. In eine kalt gehaltene Lösung von 1 Th. Anilin in 8 Th. Schwefelsaure und 30 Th. Wasser tragt man in kleinen Portionen 21/2, Th. gepulvertes Kaliumdichromat ein. Hierauf fügt man Alkalisulü! (saures schwesligsaures Natrium) binzu, ültrirt und schüttelt mit Aether aus. Nach dem Abtreiben des Aethers hinterbleibt Hydrochinon, welches durch Umkrystallisiren aus siedendem Wasser, unter Zusatz von Thierkohle gereinigt wird (NIETZEI).

Durch die Oxydation des Anilms mit Chromskure wird zunüchst Chinon C.H.O. gebildet, welches durch Reduktion mittels schwesliger Saure in Hydrochinon übergeht.

Eigenschaften. Das Hydrochinen krystallisirt ans der wilsserigen Lösung in langen, farbiosen, hexagonalen Prismen, die bei 169° C. schmelzen und beim vorsichtigen

Erhitzen unzersetzt sublimiren. Das Sublimat bildet monokline Blättchen HO-(Hydrochinon ist somit dimorph). In kaltem Wasser ist es schwierig löslich, leicht löslich dagegen in heissem Wasser, in Alkohol und in Aether. Die wässerige Lösung schmeekt süsslich und enthält bei 15° C. Para-Dioxybenned fast 6 Th. (5,85 Th.) Hydrochinon. Sie reducirt Silbernitratiosung beim (Hydrochinon). Erwärmen und Funtische Lösung schon in der Kälte.

Wässerige Hydrochinonlösungen bräunen sich an der Luft (durch Sauerstoffanfnahme) sehr bald (siehe unten), noch erheblich schneller geschieht dies bei alkalisch wässerigen Lösungen. Eisenehlorid bringt in den wässerigen Lösungen im ersten Augenblicke Blaufürbung hervor, die bald in Gelb übergeht; auf weiteren Zusatz von Eisenchlorid scheiden sich kantharidenglänzende Krystalle von Chinhydron C₁₀H₁₀O₄ ab.

Aufbewahrung. Das Hydrochinon werde vorsichtig aufbewahrt; Lichtschutz ist nicht erforderlich.

Anwendung. Hydrochinon hat antifermentative, antipyretische und antiseptische Eigenschaften. Gaben von 0,2-0,4-0,6 g setzen die Temperatur um 0,5°C. berab, grössere Gaben von 0,8-1,0 bewirken unangenehme Nebenerscheinungen (Schwindel, Ohrensausen, beschleunigte Respiration). Man giebt es innerlich in Gaben von 0,2-0,5 g im Initial- und Defervescenzstadium des Typhus. Wegen des Fehlens ätzender Eigenschaften kann es auch suhkutan gegeben werden (2 Spritzen einer 10 procentigen frisch bereiteten (1) Lösung). — Aeusserlich die 1-2 procentige Lösung zu Einspritzungen bei Gonorrhöe. Technisch namentlich als Entwickler in der Photographie. Zu subkutanen Injektionen sind nur frisch bereitete, farblose Lösungen zu verwenden. Aeltere, gebräunte sind zu verwerfen.

Hydramia, ein photographischer Entwickler, ist eine Verbindung molekularer Mengen von Hydrochinon mit Paraphenylendiamin.

Hydrocotyle.

Gattung der Umbelliferae-Hydrocotyloideae.

 Hydrocotyle asiatica L. Heimisch in allen Tropen. Verwendung findet das Kraut: Herba Hydrocotyles asiaticae—Asiatischer Wassernabel. — Hydrocotyle (plante entière) (Gall.).

Die Droge besteht aus den Blättern, Blüthenstländen, Früchten und beigemengten Wurzelstöcken. Blätter langgestielt, kreisrund-nierenförmig, am Bande gekerbt, dünn, häutig, siebennervig. Blüthenstände kurzgestielte, kopfförmige, drei- bis vierblüthige Dolden. Frisch von aromatisch-scharfem und bitterem Geschmack; Geruch schwach gewürzhaft. — Soll zu 0,8—1,0 Proc. als wirksamen Bestandtheil Vellarin, einen ölartigen, in Alkohol und Aether löslichen Körper enthalten.

Anwendung. Innerlich als Aufguss, äusserlich als Kataplasma gegen Hautkrankheiten (Lepra, Syphilis) empfohlen, anscheinend ohne Wirkung.

Aufbewahrung. Unter den stark wirkenden Arzneimitteln.

† Extractum Hydrocotyles asiaticae wird aus der getrockneten Pflanze mittels 60 proc. Weingeist dargestellt. Ausbeute höchstens 25 Proc. Gabe 0,08—0,1. Höchstgabe 0,15, auf den Tag 0,5.

† Tinctura Hydrocotyles asiaticae. Teinture d'hydrocotyle. Aus 1 Th. grob gepulvertem Kraut und 5 Th. Weingeist (60 proc.) durch 10 tägige Maceration.

Granula Hydrocotyles asiaticae Lárinz. hp. Extract. Hydrocotyl. asiat. 5,0

Radicis Althanac Amyli 83, 2,0. Zu 100 Pillon. Sirapus Hydrocotyles asiaticae 1,677NZ. Rp. Extracti Hydrocotyl asiat. 1,0 Sirapi Sacchari 499,0.

- II. Hydrocotyle vulgaris L. Nabelkraut. Wassernabel. Heimisch in Europa. Die ganze, etwas scharf schmeckende Pflanze war früher unter dem Namen Herba Cotyledonis aquaticae als Diureticum und als Wundmittel im Gebrauch.
 - III. Hydrocotyle javanica Thunb, wird in Ceylon wie I gebraucht.
 - IV. Hydrocotyle umbellata L. wird in Mexiko als Brochmittel benutzt.

Hydrogenium.

Hydrogenium. Hydrogène (franz.). Hydrogen (engl.). Wasserstoff. H. Atomgew. = 1.00.

Darstellung. Zu denjenigen Zwecken, welche im pharmacentisch-ebemischen Laboratorium vorkommen, bereitet man den Wasserstoff in der Regel durch Einwirkung von metallischem Zink auf verdifinnte Schwefelsäure oder Salzsäure. Gewöhnlich hült man einen gefüllten Wasserstoffapparat zum augenblicklichen Gebrauche fertig. — Man kann sich hierzu der Gasentwicklungsapparate bedienen, welche Band I S. 118 und 119 für den Schwefelwasserstoff angegeben sind.

Das Zink, welches man verwendet, sollte nicht mehr als Sparen von Arsen enthalten. Ein für diesen Zweck ausgezeichnet geeignetes Material ist der gezogene
Zinkdraht, weil ein erheblicher Gehalt des Zinks an Arsen das Ausziehen desselben zu
Draht verhindert. Man benutzt ihn in Stärken von 2,5 bis 3,0 mm Durchmesser und
bezieht ihn aus einer grösseren Metallwaarenhandlung. — Bezüglich der Säuren ist zu
bemerken, dass man entweder die reinen Säuren verwendet oder darauf achtet, dass die
roben Säuren, welche man anwendet, nicht mehr als Spuren von Arsen enthalten, da
anderenfalls Unglücksfälle durch Bildung und Entweichen des fabelhaft giftigen Arsenwasseratofis sich ereignen können. Man unterschätze die Bedeutung dieses
Momentes nicht. Die zu beautzende Salzsäure soll etwa 12 Proc. HCl, die Schwefelsäure etwa 16 Proc. 1 H₄SO₄ enthalten. — Es ist nicht in allen Fällen gleichgiltig, ob
man zur Entwicklung Salzsäure oder Schwefelsäure anwendet. Benutzt man Salzsäure,
so muss man damit rechnen, dass der entwickelte Wasserstoff durch Chlorwasserstoff verunreinigt sein kann, der allerdings sehr leicht durch Hindurchleiten des Gases durch
Wasser oder Kalilauge (Natronlauge) zu beseitigen ist.

Bedarf man, wie zur Bereitung des Ferrum Hydrogenio reluctum, eines absolut arsenfreien bez. reinen Wasserstoffgases, so muss das entwickelte Gas gewaschen werden and zwar leitet man es hintereinander durch ein System nachfolgender Waschilaschen.

Die Waschflaschen enthalten: Bleinitrat Silbersulfat Kalilauge Konc. Schwefelsaure Arsenwasser-Kohlensaure, Feuchtigkeit. Schwefilge phorwasserstoff Saure

Kommt lediglich Arsenwasserstoff in Betracht, so kann man auch das Gas über lufttrocknes Jod leiten (s. Band I S. 121), worauf es alsdann von etwas beigemischtem Joddampf durch Hindurchleiten durch dunne Kalilauge zu befreien ist.

Eigenschaften. Farbloses und geruchloses Gas vom spec. Gewicht 1,00, wenn man das Gewicht des Wasserstoffes als Einheit annimmt (0,0693 Luft = 1,00); I Liter Wasserstoff wiegt bei 0° C. und 780 mm B = 0,089578 g. Wenig löslich in Wasser. Verbreunt an der Luft entzündet mit bläulicher, wenig lenchtender Flamme zu Wasser. Giebt mit Luft oder Sauerstoff gemischt explosive Gemenge (Knallgas). Mit Chlor gemischt Chlorknallgas, welches sehon durch direktes Sonneallebt oder Magnesiumlicht zur Explosion gebracht wird.

Chemisch ist der Wasserstoff ein Reduktionsmittel. Er reducirt in der Hitze die Oxyde und Sulfide der meisten Schwermstalle zu den betreffenden Metallen. Hierauf beraht seine Verwendung in der qualitativen und quantitativen Analyse. Der Wasserstoff ist übrigens in nahtlesen Stahlflaschen unter einem Druck von 100 Atmosphären komprimirt im Handel zu erhalten. 1000 Liter Wasserstoff kosten — 5 Mk.

Reduktion im Wasserstoffstrome. Zu präparativen Arbeiten bedarf man grosser Wasserstoffentwicklungsapparate, benutzt alsdann meist technische Chemikalien und reinigt den entwickelten Wasserstoff in der oben beschriebenen Weise. — Zu ana-

¹⁾ Bei Anwendung einer zu koncentrirten Schwefelsäure entsteht Schwefelwasserstoff.

lytischen Zwecken benutzt man zweckmüssiger reinere Chemikalien und erspart sich dadurch die Reinigung des Gases.

Zur Reduktion der Metalloxyde oder Metallaulfide bedarf man eines trocknen Wasserstoffs. Man entwickelt denselben aus Zink und verdünnter Schwefelsaure und leitet das Gas, um es zu trocknen, über Calciumchlorid und hierauf durch kone. Schwefelsaure. Entwickelt man das Gas aus Zink und Salzsaure, so muss es zunächst in Wasser gewaschen und erst dann durch Calciumchlorid und Schwefelsaure getrocknet werden.

Beispiel: Reduktion des Cuprisulfide im Wasserstoffstrom zu Cupro-

sulfid.

Man stellt sich den hier skizzirten Apparat zusammen: Ein Kipp'scher Apparat ist mit Zink und verdünnter Schwefelsäure beschickt. Es folgt ein Thurm mit wasserfreiem Calciumehlorid beschickt und eine Waschflasche mit konc. Schwefelsäure, endlich ein Rozz'scher Tiegel. Man wägt den Tiegel + Deckel, bringt in den Tiegel das Filter und versscht es in diesem vollständig (!) oder bringt die Filterasche in den Tiegel und führt die Versschung in diesem vollständig (!) zu Ende. Dann lässt man erkalten (!), bringt das getrocknete Cuprisulfid sowie eine kleine Menge (0,3-0,5 g) aschefreien (!) Schwefel dazu, mischt mit einem Platindrahte etwas durcheinander, setzt den durchlöcherten Deckel auf führt in die Oeffnung das Gaszuleitungsrohr ein und lässt nun ohne zu erhitzen zu-

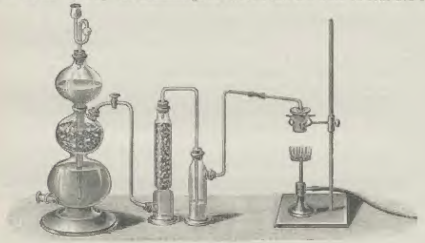


Fig. 8.

nächat einige Zeit einen Wasserstoffstrom mittlerer Geschwindigkeit durch den Apparat hindurchgehen, damit die Luft aus den Waschflaschen und aus dem Tiegel eine Explosion geben, durch welche möglicherweise die ganze Bestimmung vernichtet wird. Hat man in dieser Weise 10—15 Minuten den Wasserstoff hindurchgehen lassen, so würmt man den Tiegel zunüchst mit einer ganz kleinen Flamme an (Pilabrenzer) und verstärkt die Flamme ganz allmählich. In der Regel muss man (bei CuS, ZuS, PhS) das Erhitzen nicht über dunkle Rethgluth hinaus treiben, nur bei Metallen, die weder beim Erhitzen für sich noch im Wasserstoffstrome füchtig sind (Ag, Au, Pt, Ni, Co, Cu) glüht man mit voller Flamme. Der Wasserstoff entweicht zum Theil als solcher, zum Theil (im vorliegenden Fallet)

Der Wasserstoff entweicht zum Theil als solcher, zum Theil (im vorliegenden Fallet) als Schwefelwasserstoff, und an der Oeffnung des Tiegeldeckels sicht man Schwefeldämpfe entweichen bez. verbrennen. Wenn solche nicht mehr entweichen, erhitzt man noch etwa 5 Minuten lang, mässigt alsdann die Flamme, entfernt sie nach weiteren 5 Minuten gänzlich und leitet nun noch so lange Wasserstoff in den Tiegel, bis dieser auf 70—80° C. erkaltet ist. Erst dann kann man ihn, ohne eine kleine Explosion im Tiegel besorgen zu müssen, in den Exsikkntor bringen. Man wägt, füllt darauf den Tiegel in der Kälte wieder mit Wasserstoff, glüht nochmals etwa 10 Minuten im Wasserstoffstrome, lässt im Wasserstoffstrome wie vorher erkalten und wägt nochmals. Der Versuch ist beendet, wenn zwei aufeinander folgende Wägungen gleiches Gewicht ergeben.

¹) Ist ein Wasserstoffapparat frisch gefüllt worden, so muss man den Wasserstoff zur Verdrängung der Luft erst einige Zeit entweichen lassen und stets das Gas auf einen Luftgehalt vor Ingebrauchnahme prüfen!

Hydrogenium peroxydatum.

Hydrogenium peroxydatum (Ergünzb.). Soluté officinal d'eau oxygénée au dixième (Gall.). Aqua Hydrogenii Dioxidi (U-St.). Liquor Hydrogenii Peroxidi (Brit.). Aqua oxydata diluta. Aqua peroxydata diluta. Wasserstoffsuperoxydlösung. Eau oxygénée. Wasserstoffsuperoxydlösung wird in grossen Mengen technisch durch Zersetzen von Baryumsuperoxyd oder Baryumsuperoxydhydrat mittels Säuren dargentellt.

Darstellung. Man bringt in eine Flasche 500 ccm kaltes (!) destillirtes Wasser und giebt unter Abkühlung, so dass die Mischung unter \(\psi \) 10° C. bleibt, allmählich 300 g Baryumdioxyd unter lebhaftem Schütteln hinzu, so dass sich Klumpen nicht bilden können. Man schüttelt nun mindestens '/* Stunde in kurzen Zwischenräumen heftig und lässt dann unter gelegentlichem Schütteln stehen, bis das Baryumdioxyd in Baryumsuperoxydhydrat übergegangen ist, was man daran erkennt, dass beim Stehen zich nur eine geringe wässerige Schicht aus dem Brei absondert. — Dann giebt man in eine Flasche von 2000 ccm Flassangaraum 500 g Phosphorsaure von 25 Proc., kühlt diese gut ab und setzt aun unter heftigem Schütteln allmählich den Baryumsuperoxydhydrat-Brei hinzu, indem man das Säuregemisch nach jedem Zusatz von neuem abkühlt. Von Zeit zu Zeit prüft man die Ecaktion des Gemisches. Wenu diese alkalisch wird, so fügt man tropfenweise Fhosphorsäure zu, bis wieder saure Reaktion auftritt.

Wenn alles Baryunsuperoxyd zugesetzt ist, fügt man soviel Phosphorsäure hinzu, dass die Reaktion der Flüssigkeit gerado neutral ist. Dann lässt man absetzen, bis der Niederschlag etwa 1/2 der Mischung ausmacht. Dann giesst man zuerst die Flüssigkeit auf ein genässtes Filter, bringt später auch den Niederschlag auf das Filter und wäscht ihn nach dem Abtropfen mit 100 eem Wasser aus, die man vorher zum Ausspülen des Gefüsses benutzt hatte. — In dem Filtrate fällt man die kleinen Mengen gelüsten Baryunsalzes durch versichtigen (!) Zusatz verdünnter Schwefelsäure, schüttelt die trübe Flüssigkeit mit 10 g Stärke und filtrirt sie durch ein gut genässtes Filter. Alsdann bestimmt man den Gehalt an Wasserstoffsuperoxyd und stellt auf den geforderten Procentsatz ein (U-St.).

Eigenschaften. Die zum medicinalen und technischen Gebrauche bestimmte Wasserstoffsuperoxydlösung enthält etwa 3 Gewichtsprocente H₂O₂, s. w. unten. Es ist eine farblose, schwach sauer reagirende Flüssigkeit von herbem und bitterem Geschmacke. Die saure Reaktion rührt von einem kleinen Gehalt an Mineralsäuren (SO₄H₂ oder PO₄H₃) her, weicher konservirend auf das Präparat wirkt. Ausserdem enthält es gewöhnlich kleine Meugen von Aluminium- oder Magnesiumsalzen. Das spec. Gewicht ist = 1,006—1,012 bei 15° C.

Versetzt man sie mit einer durch Schwefelsäure angesäuerten Kaliumpermanganatlösung, so erfolgt stürmisches Aufbrausen von Sauerstoff, zugleich tritt Entfärbung ein. — Versetzt man Wasserstoffsuperoxydlösung mit verdünnter Schwefelsäure, sowie einigen Tropfen einer stark verdünnten Kaliumchromatiösung und schüttelt mit Aether aus, so färbt sich dieser schön blau infolge Bildung von Ueberchromsäureanhydrid Cr₂O₂. — Auf neutrale Kaliumjodidlösung wirkt Wasserstoffsuperoxyd nur langsam ein, ist die Lösung aber mit Schwefelsäure angesäuert oder fügt man etwas oxydfreie Ferrosulfatiösung oder etwas Blut hinzu, so erfolgt rasch Abspaltung von Jod.

Wird Wasserstoffsuperoxydlösung bei nicht über 60°C. erhitzt, so wird lediglich Wasser abgegeben und die Lösung wird koncentrirt. Erfolgt das Erhitzen rusch und bis zu 100°C., so tritt Zersetzung bez. Abgabe von Sauerstoff ein, die unter Umständen explosionsartig verlaufen kann. — Wasserstoffsuperoxyd wirkt bleichend auf zahlreiche Farbetoffe und gefärbte Substanz, worauf sich der grösste Theil seiner technischen Verwendung gründet.

Prüfung. 1) Werden 10 cam Wasserstoffsuperoxyd mit 5 Tropfen verdünnter Schwefelskure versetzt, so erfolge nach 5 Minuten keine Trilbung (Baryumverbindungen).

2) 50 com sollen nicht mehr als 0,5 com Normal-Kalilange zur Bindung der freien Säure erfordern (Phenolphthaleïn als Indikator). 3) 50 ccm sollen beim Verdampfen nicht mehr als 0,25 g Rückstand hinterlassen. 4) Dampft man 50 ccm mit einigen Tropfen Natronlauge ein, bringt die konceutrirte Filissigkeit auf ein Uhrglas, trocknet sie auf diesem ein und übergiesst den Rückstand mit konc. Schwefelsäure und lässt das ganze einige Stunden an einem warmen Orte stehen, so darf das Uhrglas nach dem Abspülen keine Aetzung reigen (Fluorwasserstoff),

Gehaltsbestimmung. Das Wasserstoffsuperoxyd wird entweder nach Gewichtsprocenten H2O2 oder nach Volumprocenten wirksamen Sauerstoffs gehandelt. Ein Wasserstoffsuperoxyd, welches 3 Gewichtsprocente HaO, enthalt, wird als 10 volumprocentig bezeichnet, und zwar soll durch diese merkwürdige Bezeichnung zum Ausdruck gebracht werden, dass ans diesem Wasserstoffsuperoxyd sein 10 faches Volumen Sanerstoff in Freiheit

gesetzt werden kann.

Beispiel: A) 100 g Wasserstoff-uperoxyd enthalten 3,0 g $\rm H_{0}O_{2}$. Die Zersetzung erfolgt nach der Gleichung $\rm H_{2}O_{2}=\rm H_{2}O+O$. Mithin ergeben 3,0 g $\rm H_{2}O_{3}$ (34:16 = 3:x;

eriogt finch der Gleichung $H_2O_4 = H_3O + O$. Mithiu ergeben 3,0 g H_4O_3 (34; 16 = 3:x; B) 100 ccm Wasserstoffsuperoxydlösung geben 1000 ccm Sauerstoff bei 0°C, und 760 mm B. Nimmt man das Gewicht von 1 Liter Sauerstoff bei 0°C, und 760 mm B. Eu Sauerstoff abgeben können. Nach der Gleichung 1,412:3 = 1,43:x; x = 3,038 ergiebt sich, dass eine Wasserstoffsuperoxydlösung von 10 Vol. Proc. = 3,038 Gew. - Proc. H_4O_3 ist.

Ausführung. 1) Man verdünnt 5 g Wasserstoffsuperoxydiösung mit Wasser bis zu 100 ccm. 25 ccm dieser Mischung (= 1,25 der ursprünglichen Lösung) bringt man in ein Kölbehen, sünzrt mit 10 ccm verdünnter Schwofelsäure an und lässt nun Kallumpermanganatlösung (1 = 1000) hinzulaufen. Es sollen bis zur bleibenden Rothung min destens 50 ccm (Erganzb.) verbraucht werden. Da die Realtion nach der Gleichung

verläuft, so ergiebt sich daraus, dass die Wasserstoffsuperoxydlösung des Ergunzb. mindestens 2,15 Gew.-Proc. HaO, enthalten soll, entsprechend einem Mindestgehalt von 7 Vol. Proc. Gall, und U-St. verlangen eine Wasserstoffsuperoxydlösung mit 3 Gew.-Proc. oder rund 10 Vol.-Procent.

Aufbewahrung. Wasserstoffsuperoxydlösung werde in nicht völlig gefüllten Flaschen, vor Licht geschützt, an einem kühlen Orte aufbewahrt. Damit es seinen Gehalt nicht allzu schnell verliert, ist es erwilnscht, dass es eine kleine Menge freier Mineralsäure enthält. Schon die geringen Mengen Alkalien, welche welche Glüser an dasselbe abgeben, disponiren es zum Verderben. Beim Ochnen von Gefässen, welche Wasserstoffsuperoxydlösung enthalten, sei man vorsichtig, denn es ist vorgekommen, dass hierbei die Stopfen mit grosser Gewalt berausgetrieben wurden. Die Ursache für diesen Gasdruck ist nicht ganz aufgeklärt.

Anwendung. Wasserstoffsuperoxyd giebt in Berührung mit thierischen Geweben Sauerstoff ab und wirkt daher oxydirend bez. desinsteirend. Man benutzt die obige Lösung als nicht ätzendes Verbandmittel auf Wunden, namentlich auf Schanker und diphtherische Geschwüre, auch als Gurgelwasser, ferner zum Bleichen der Zähne, zum Einspritzen bei Gonorrhoe. Innerlich ist es thee- his esslöffelweise bei Diphtherie, Diabetes und Ischiae mit zweiselhastem Ersolge gegeben worden. Subkutane Injektionen können gestährlich werden. Kozmetisch und technisch in grossem Maassstabe zum Bleichen der Haare Gespinnste, Schwämme, Elfenbein.

Unguentum Hydrogenii peroxydati UNNA. Rp. Hydrogenii peroxydau (2,15%) 20-40,0 Adipia Lanse 20,0 Doguenti cerni Zum Verbunde,

Hydrogenium peroxydatum pro analysi. Zur chemischen Analyse bedarf man ein Wasserstoffsuperoxyd, welches frei ist von Verunreinigungen, namentlich von unorganischen Salzen. Man erhält es am einfachsten, indem man das 3 procentige Wasserstoffsuperoxyd des Handels bei dem verminderten Druck von 68 mm destillirt.

Wasserstoffsuperoxyd zum Entfärben der Haare. Dankle Haare können durch Behandeln mit Wasserstoffsuperoxydlösung mehr oder waniger entfürbt, d. h. in blonde verwandelt werden. Zu diesem Zwecke entfettet man die Haare zunächst durch Waschen mit Sodalesung, wüscht sie darauf mit Wasser und durchfeuchtet sie nach dem Trocknen mit 3 procentiger Wasserstoffsuperoxydlösung. Das Verfahren muss wiederholt werden, bis der gewünschte Ton erreicht ist. Die nachwachsenden Haarthelle haben natürlich wieder die ursprüngliche Färbung. Die diesem Zweck dienenden Präparate führen im Handel verschiedene Namen.

Auricomus. Auréoline. Blondeur. Eau fontaine de jouvence golden. Gold-Feen-Wasser. Golden Hair Wash sind Namen für kosmelische Präparate, welche zum Entfärhen von Haaren dienen und aus Wasserstoffsuperoxydlösung bestehen.

Aseptinsäure von A. Busez in Linden. Soll eine Lösung von 0,3 Salicylaldehyd und 0,5 Borsaure in 100 ccm Wasserstoffsuperoxyd von 1,5 Proc. sein. Vergl. hierzu Bd. I.

S. 46 and 103.

Katharol, Mandwasser des medicinischen Waarenhauses, soll aromatisirte Wasser-

stoffsuperoxydlosung sein.

Ozonin-Schreibert, eine Bleichflüssigkeit. Man löst 125 Th. Kolophonium in 200 Th. Terpentinöl, verseift mit einer Lösung von 22,5 Th. Kalihydrat in 40 Th. Wasser und fügt 50 Th. Wasserstoffsuperoxydlösung hinzu. Die gallertartige Flüssigkeit verwandelt sich nach 2—3tägigem Stohen im Dunklen in eine dünne, haltbare Flüssigkeit.

Salactol. Losung von Natriumsalicylat und Natriumlactat in I procentiger Wasser-

stoffraperoxydlosung.

Koncentrirtes Wasserstoffsuperoxyd. Dunstet man dünne Wasserstoffsuperoxydlösungen bei nicht über 60-70° C. ein, so gelingt es, Lösungen des Wasserstoffsuperexyds mit einem Gelinit von 40-50 Proc. H₂O₂ zu erhalten; das Verdunsten ist zu unterbrechen, wenn die Sauerstoffentwicklung allzulebhaft wird. Schüttelt man diese Lösungen mit Aether aus, so geht das Wasserstoffsuperoxyd in diesen über, hinterbleibt beim Verdoosten des Aethers und kann durch Destillation im luftverdünnten Raum bei 18 mm Druck auf eine Kancentration von 99 Proc. HeO, gebracht werden. Bei dieser Destillation treten aber bisweilen heftige Explosionen auf. Man kann auch das Ausschütteln mit Aether unterlassen und die 40-50 procentige Wasserstoffsuperoxydlösung direkt im luftverdünnten Raume destilliren. Das 99 procentige Wasserstoffsuperoxyd ist eine sirupartige, sauer reagirende Flüssigkeit (stark verdünnte Lösungen sind neutral), deren spec. Gewicht zu 1,453-1,4996 angegeben wird. Es ist in Alkohol wie in Aether

Pyroxon. Eine Lösung von Wasserstoffsuperoxyd in Aether, 50 Proc. H.O. ent-baltend. Zur Entferning von Leberflecken empfohlen.

RICHARDSON'S ozonisirter Aether ist identisch mit Pyrozon und wird in zerstäubter Form zur Desinfektion der Luft und bei putrider Expectoration, auch innerlich zu

Hydroxylaminum hydrochloricum.

† Hydroxylaminum hydrochloricum (Ergänzb.). Oxyaminum hydrochloricum. Oxyammonium hydrochloricum. Hydroxylaminhydrochlorid. Hydroxylamin, NH, OH. HCl. Mol. Gew. = 69,5.

Das Hydroxylamin NH2. OH ist als Ammoniak NH, aufzufassen, in welchem ein

Wasserstoffatom durch die Hydroxylgruppe ersetzt ist.

Darstellung. Man stellt zunächst durch Einwirkung von Natriumbisulät auf Natriumnitrat das leicht lösliche hydroxylamindisulfosaure Natrium dar und wandelt dieses durch Zugabe von Kalinmchlorid in das schwerlösliche hydroxylamindisulfosaure Kalium um. Erhitzt man die wässerige Lösung desselben einige Zeit auf 130° C., so erhält man Hydroxylaminsulfat and Kaliumsulfat, welche durch fraktionirte Krystallisation getreunt werden können. Aus dem Hydroxylaminsulfat erhält man das Hydroxylaminhydrochlorid durch Umsetzen mit berechneten Mengen von Baryumchlorid.

Eigenschaften. Das salzsaure Hydroxylamin bildet trockene, farblose, dem Salmiak ähnliche Krystalle; es löst sich leicht in Wasser gewöhnlicher Temperatur (1:1), auch in 15 Th. Alkohol und in Glycerin. Die wässerige Lösung schmeckt salzig und reagirt gegen Luckmuspapier (nicht gegen Congopapier) sauer. In chemischer Hinsicht charakterisirt sich die Verbindung durch ein starkes Reduktionsvermögen. Sie fallt aus den Lösungen von Gold-, Silber- und Quecksilbersalzen die betreffenden Metalle, entfärbt Kaliumpermanganat in saurer oder neutraler Lösung und erzeugt in Franke'scher Lösung schon in der Kälte, schneller beim Erhitzen, einen Niederschlag von Kupferoxydul. Das Hydroxylamin selbst wird dabei je nach den obwaltenden Bedingungen zu Stickoxydul, Stickoxyd. auch zu Stickstoffsluren oxydirt.

Von dem ihm ähnlichen Ammoniumchlorid unterscheidet sich das Hydroxylaminhydrochlorid dadurch, dass seine alkoholische Lösung durch Platinchlorid nicht gefällt wird.

Prüfung. 1) Die wässerige Lösung 1:10 röthe zwar blaues Lackmuspapier, bläue aber nicht Congopapier (freie Salzskure). — 2) Sie werde weder durch Rhodankalium roth, noch durch Ferrieyankalium blau gefärbt (Eisen), anch durch verdünnte Schwefelskure nicht verändert (Chlorbaryum). — 3) 1 g Hydroxylaminchlorhydrat löse sich in 20 g absolutem Alkohol klar auf (Salmiak — Chlorammonium). — 4) 0,5 g des Präparates auf dem Platinblech erhitzt, müssen sich ohne Rückstand verfüchtigen (fixe Verunreinigungen).

Quantitative Bestimmung der Salzsaure. Man löst 0,695 g Hydroxylaminchlorbydrat in etwas Wasser, fügt einen Tropfen Phenolphtalemlösung hinzu und titrirt mit Normal-Kalilauge bis zur bleibenden Rothung. Es dürfen nicht mehr als 10 ccm Normal-Kalilauge vorbraucht werden. Nur bei ammoniskfreien Präparaten tritt der Farbenäbergang scharf ein.

Bestimmung des Hydroxylamine. Man löst 3,475 g Hydroxylaminehlorkydrat su l Liter auf. Man bringe alsdam 20 eem dieser Lösung in ein geräumiges Beebergiss und löse darin ohne Erwärmen 1,5 g zerriebenes Kaliumbikarbonat auf, hierauf lässt man 25 com ¹/₁₀-Jodlösung auf einmal zulaufen, nimmt den Ueberschuss von Jod durch Natriumthiosulfat weg, fügt Stärkelösung hinzu und titrirt mit ¹/₁₀-Jodlösung auf Blau. Es müssen verbraucht werden 20 com ¹/₁₀-Jodlösung. Die Reaktion verläuft nach der Gleichung

$$\frac{2[NH_0.OH.HCl]}{180} + \frac{4J}{508} \ = \ N_0O + H_3O + 2HCl + 4JH.$$

Aufbewahrung. Vorsichtig. Lichtschutz ist nicht erforderlich, dagegen Schutz gegen Feuchtigkeit, da das Salz sehr hygkreskopisch ist und im feuchten Zustande sich zersetzt. Es nimmt alsdann gelbe Färbung an, enthält reichlich Salmiak, und beim Oeffnen der Gefässe entweicht Salzsäure. Man bewahrt die Gefässe zweckmässig über Aetzkalk auf. In Zersetzung begriffene, feuchte Präparate trocknet man zunächst über Aetzkalk und krystallisirt sie alsdann aus absoluten Alkohol um.

Amwendung. Auf Grund seiner reducirenden Eigenschaften als Ersatz des Anthrarobies, des Chrysarobins und der Pyrogallussäure. Bei Lupus, Psoriasis, Herpes tonsurans. Zu beachten ist die Giftigkeit des Hydroxylamins. Es macht sowohl im todten wie im lebenden Blute Methämoglobin und Hämatin. Pflanzenkeime sterben noch bei einer Verdünnung 1:15000 ab.

Hp. Hydroxylamini FAREY.

Hydroxylamini hydrochlorici 1,0
Aquae destillatan 1000,0
Caloli carbonici q a. ad
neutralizationam
Zu Umichiligen.

Linimeotum Hydroxylamini Elemnors.

Ep. Hydroxylamini bydrochiorici 0,1
Glycorini
Spiritma (90 Froe.) na 50,0.

Asumerich gegon hacillire Erkrankungen der Haut.

Solutio lipiroxylamini apiritaosa FARRY.

Rp. Hydroxylamini hydrochlorici 0,3-0,5
Spiritus (90 Proc.) 100,0
Calcii estronici q. s. ad
neutralisationeus
Zom Pineeln.

Reducirsalz der Badischen Anilin- und Sodafabrik, ein photographischer Entwickler, ist Hydroxylaminchlorbydrat.

† Hydroxylaminum sulfuricum. Hydroxylaminsulfat. Schwefelsaures Hydroxylamin. (NH, OH), H.SO, Mol. Gew. = 164.

Farblose, monokline Prismen, in Wasser und in Alkohol löelich, bei 140° C. schmelzend.

Hyoscyaminum.

l. †† Hyoscyaminum (Ergänzb.). Hyoscyamine (Gall.). Hyoscyamin. C₁₁H₂₂ NO₂. Mol. Gow. = 289. Kommt neben Scopolamin (Hyoscin) besonders in den Samen und Blättern von Hyoscyamus niger L. vor.

Darstellung. Diese erfolgt aus den Samen von Hyoscyamus niger L. in der nämlichen Weise wie diejenige des Atropias aus der Belladonnawurzel (s. Bd. I, S. 425), wobei indessen folgendes zu beachten ist: Die Abscheidung des Alkaloids aus seiner schwefelsauren Lösung geschicht durch Kaliumkarbonat (nicht Kalihydrat). Da es in Wasser verhältniesmässig leicht löslich ist, so muss die alkalische Lösung gründlich mit Chloroform oder Aether ausgeschüttelt werden. Man muss bei der Darstellung vermeiden, auf das freis Alkaloid hei erhöhter Temperatur Alkalien einwirken zu lassen, weil sonst das Hyoscyamin in Atropia übergeführt werden kann.

Eigenschaften. Feine weisse, lockere Nadeln, welche im reinen Zustande bei 108,5°C (Ergänzb. 106—108°C., Gall. 108°C.) schmelzen. Sie lösen sieh in Wasser und verdünntem Alkohol leichter als Atropin; die Lösungen reagiren gegen Phenolphthaloïn alkalisch und besitzen bitteren, kratzenden Geschmack. Leicht löslich in Alkohol, Aether und in Chloroform. Die Lösungen lenken die Ebene des polarisirten Liehtes nach links ab (Atropin ist optisch inaktiv) [a]₀ = 20,97°.

Das Hyoscyamin steht zum Atropin in den engsten Beziehungen. Entweder sind beide Alkaloide desmotrop, oder das Hyoscyamin ist das optisch aktive (linksdrehende) Isomere des Atropins. Im fibrigen ist das Hyoscyamin die labile und das Atropin die stabile Verbindung. Ueber die Ueberführung des Hyoscyamins in das Atropin a. Bd. I, S. 425. Hyoscyamin giebt die gleichen Spaltungsprodukte wie das Atropin und ebenso die gleichen chemischen Reaktionen (s. Bd. I, S. 426). Dagegen unterscheidet es sich vom Atropin in folgenden Punkten: 1) Es schmilzt bei 108,5°C. (Atropin bei 115,5°C.). 2) Es ist linksdrehend (Atropin optisch inaktiv). 3) Das Golddoppelsalz C₁₇H₂₈NO₃. HCl + AuCl₄ krystallisirt gat und bildet stark glänzende goldgelbe Krystalle vom Schmelz-P. 160—162°C., welche in siedendem Wasser nicht schmelzen.

Prüfung. 1) Das Hyoseyamin sei farblos und löse sich in konc. Schwefelsäure ohne Färbung auf. Diese Lösung werde auch durch Zugabe von etwas Salpetersäure nicht gefärbt (fremde Alkaloide und organische Verunreinlgungen). — 2) Es schmelze bei 106 bis 108 °C. — 3) Es verbrenne auf dem Platinbleche ohne einen Rückstand zu hinterlussen (unorganische Verunreinlgungen). — 4) Auf einen Gehalt an Atropin wäre durch Bestimmung der specifischen Drehung zu prüfen.

Aufbewahrung. Schr versichtig. Anwendung. Das Hyoseyamin ist ebenso wie das Atropin ein Narcoticum, soll aber angeblich etwas schwächer wirken als dieses. Man giebt es, meist in Form seiner Salze, innerlich oder subkutan in Mengen von 0,001—0,003 g als Hypnoticum und Sedativum bei Geisteskranken. Aeusserlich in der Augenheilkunde in den gleichen Dosen und unter den nämlichen Indikationen wie Atropin (s. dieses). Höchstgaben: 0,005 pro dosi, 0,015 pro die (Ergünzb.).

II. †† Hyoscyaminum sulfuricum (Erganzb.). Hyoscyaminae Sulfas (Brit. U-St.). Hyoscyaminsulfat. Schwefelsaures Hyoscyamin. $(C_{17}H_{23}NO_4)_4 \cdot H_2SO_4 + 2H_4O_5$. Hol. Gew. = 712. Die U-St. führt das wasserfreie Salz $(O_{17}H_{24}NO_4)_4 \cdot H_2SO_4$ auf. Wird

durch Neutralisation von Hyoscyamin mit verdinnter Schwefelslure wie Atropinsulfat (s. Bd. I, S. 428) dargestellt.

Feine weisse Krystallnadeln, hygroskopisch, bei 206°C, schmelzend (Ergänzb, gegen 200° C.). Löslich in 0,5 Th. Wasser oder 2,5 Alkohol von 90 Proc. Wenig Malich in Aether oder Chloroform. Die wässerige Lösung wird durch Platinchlorid nicht gefüllt.

Aufbewahrung and Anwendung wie Hyoseyamin.

III. †† Hyoscyaminum hydrobromicum. Hyoscyaminae Hydrobromas (U-St.) Hyoscyaminhydrobromid, Bromwasserstoffsaures Hyoscyamin. C, Hanno, HBr. Mol. Gew. = 370. Wird durch Neutralisation von 10 Th. Hyoscyamin mit 11,2 Th. Bromwasserstoffshure von 25 Proc. HBr. dargestellt.

Gelblichweisse, firnissartige Masse oder derbe prismatische Krystalle, an der Luft zerfliesslich. Lözlich in 0,3 Th. Wusser oder 2 Th. Alkohol (90 Proc.), 3000 Th. Aether oder 250 Th. Chloroform. Die wässerige Lösung ist neutral und wird durch Platineblorid nicht gefällt.

Aufbewahrung, Anwendung und Dosis, Wie Hyoscyamin.

IV. †† Hyoscyaminum salicylicum. Hyoscyaminsalicylat. Sallcylsaures Hyoseyamin. C12HenNO2. C2HeO2. Mol. Gew. = 427. Wird durch Neutralisation von 10 Th. Hyoscyamin mit 4,8 Th. Salicylsture dargestellt.

Farblose Krystalle, in Wasser und in Alkohol löslich. Gebrauch wie das schwefelsaure Salz in der Angenheilkunde.

17 Hyoseyaminum purum amorphum coloratum. Braune, sirupartige Masse,

neben Hyoscyaminum purum amorphum contratum. Braune, andparage masse, neben Hyoscyamin wechselade Mengen von Verunreinigungen enthaltend.
†† Pseudehyoscyaminum. @-Hyoscyamin. C₁₇H₂₈NO₂. Nach E. Merck in den Blättern von Duboisia myoporoides enthalten. Kloine, geiblich gefürbte Nadeln, Schmelzpunkt 133—134°C. Schwerlöslich in Wasser und in Achter, leicht löslich in Alkohol und in Chloroform. Linksdrehend. Wird durch Kochen mit Barythydrat in Atropasäure und eine dem Tropin isomere Base C₈H₁₈NO gespalten. Schmelzpunkt des Golddoppelsalzes 176 ° C.

Wirkt als Sedativum wie Atropin, aber etwas schwächer wie dieses. Dosis 0,0005 bis 0,001. Zu Injektionen bei Aufregungszuständen der Irren 0,002-0,006 g.

Hyoscyamus,

Gattung der Solanacene-Solaneae-Hyoscyaminae.

† Hyoscyamus niger L. Heimisch in ganz Europa mit Ausnahme des Nordens, bis nach Ostindien und Nordafrika.

Beschreibung. Ein- oder zweifähriges Kraut mit fleischiger Wurzel und drüsigweichhaarig-klebrigem Stengel, der 60 cm hoch wird. Die unteren Biatter länglicheiformig, am Rande kerbig gesägt bis fast fiedertheilig, in den Blattstiel auslaufend. Die stengelständigen Blätter halb stengelumfassand und sohwach herablaufend. Der Blütbenstand besteht aus einseitswendigen, vielblüthigen, monopodialen Wickeln und krümmt sich nach abwärts. Die zygomorphen, sitzenden Blüthen sind von einem 5 zähnigen, krugförmigglockigen Kelch mit aufrechten, stachelspitzigen Zipfeln umschlossen. Nach dem Verblüben wächst der Kelch über die Kapsel, diese umschliessend, hinaus. Die zweifschrige Kapsel offnet sich bei der Reife, indem das obere Drittel derselben sich als Deckel ablöst. (Samen vergleiche unten.) Die Pflanze wird zuweilen zum Arzneigebrauch kultivirt. In der Kultur wird sie kahler und die Blätter grösser. Auf beiden Seiten lange, mehrzellige Gliederhaare, ferner Drüsenhaare mit einzelligem Kopf und solche mit mehrzelligem Kopf. Spaltöffnungen auf beiden Seiten der Blätter. Im Schwammparenchym des Blattes unmittelbar unter den Palissaden in den Zellen Einzelkrystalle von oxalsaurem Kalk. Sie sind für die Droge charakteristisch, Fig. 4 (vergl. auch Belladonna Band I, S. 467 und Datura Band I, S. 1013).

Der in Südenropa heimische und hänfig nach Norden (durch italienische Arbeiter?) verschleppte Hyonoyamus albus M. hat Oxalatdrusen.

Man verwendet I) die Blätter resp. das blühende Kraut;

† Folia Hyoscyami (Austr.). Hyoscyami Folia (Brit.). Folium Hyoscyami (Helv.). Herba Hyoscyami (Germ.). Hyoscyamus (U-St.). — Bilsenkraut. Bilsenkrautblätter. Säukraut. Tollkraut. Todtenblumenkraut. — Feuille de Jusquiame noire (Gall.). — Hyoscyamus Leaves. Henbane Leaves.

Bestendtheite. Alkaloide: Hyoscyamin C₁₀H₂₃NO₃ und damit isomer Hyoscin (Scopolamin). Der Alkaloidgehalt beträgt bei einjährigen Blättern 0,0641—0,0701 Proc., bei zweijährigen 0,0592—0,069 Proc. Die Wurzel ist am reichsten, sie enthält 0,155 bis 0,179 Proc. Nach diesen Zahlen (1890) sind also einjährige Blätter reicher als zweijährige, während nach anderen Untersuchungen ein wesentlicher Unterschied zwischen beiden nicht besteht. Offenbar ist der Alkaloidgehalt in hohem Maasse von der Zeit der Einzammlung, dem Standort, der Unterlage, vielleicht auch der Dauer der Aufbewahrung abhängig. —

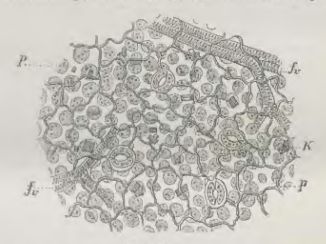


Fig. 4. (Nach Voqua)

Epiderrela der Oberseite des Blattes von Ryoscyamus nigne p Pallasaden. fo Geffiese, E Oxalatkryataile.

Der Rischstoff sell ein Buttersäureather sein. Endlich enthält die Droge 19-23 Proc. Asche, darin 2 Proc. Salpeter.

Bestimmung des Alkaloidgehaltes wie bei Beliadonna Band I S. 467.

Verfülschungen, die kaum vorkommen, würden leicht nachzuweisen sein durch mikroskopische Untersuchung. In England hat man eine Substitution durch Stechapfelblätter (Band I, S. 1013) beobschtet.

Einsammlung und Aufbewahrung. Die Arzneibucher lassen übereinstimmend die Droge nur von der blühenden Pflanze sammeln, gehen aber in einzelnen Angaben auseinander. Während nach Helv. nur die Blätter, nach Austr. die Blätter der wildwachsenden Pflanze gesammeit werden sollen, lassen Germ., Brit. und U-St. Blätter und blühende Stengel verwenden. Man sammelt also die betreffenden Theile von der zweijährigen Pflanze zur Zeit der ersten Blüthe im Juni und Juli, trocknet möglichst schnell an der Luft, dann noch über Aetzkalk nach und bewahrt, vor Licht und Feuchtigkeit geschlitzt, am besten in Blechkästen unter den starkwirkenden Arzneimitteln auf. Die Vorräthe sind möglichst alle Jahre zu erneuern, alte Bestlinde vernichtet man durch Verbrengen. Je nachdem das gauze Kraut oder nur die Blätter gesammelt werden, erhält man aus 5-7 Th. frischer Waare 1 Th. trockene.

Wirkung und Anwendung wie Belladonua.

Grüsste Einzelgabe: Austr. 0,3 g Germ. 0,5 g Helv. 0,2 g Tagesgabe: , 1,0 g , 1,5 g , 1,0 g

Vet.: Für Pferde 15,0-80,0 g, für Rinder 15,0-90,0 g, für Schafe und Ziegen 8,0 bis 30,0 g, für Hunde 0,5-4,0 g.

Acusserlich dient die Droge zu narkotischen Umschlägen, als Rauchmittel bei Athemnoth und Zahnweh, häufig zu Asthmakräutermischungen; für diesen Zweck verwendet man nur die von Stengeln und Rippen befreiten Blätter, um ein gleichmässiges Glimmen zu erzielen. - Bilsenkraat und seine Zubereitungen sind dem freien Verkehr entzogen und dürfen nur gegen ärztliche Verordnung abgegeben werden, ausgenommen als Bestandtheil von Pflastern, Salben und erweichenden Kräutern (in Deutschland). Obwohl in den betreffenden Verordnungen die Verwendung "zum Rauchen und Räuchern" nicht ausdrücklich ausgenommen ist, wird man das Kraut hierzu wohl mit demselben Recht verabfolgen dürfen, wie Stechapfelkraut,

2) † Die Samen: Semen Hyoscyami (Erganzb.). - Bilsenkrautsame. Bilsensamen. Dollsamen (volksthümlich: Dolldill zum Räuchern). - Semence de jusquiame noire (Gall.). - Henbane Seed.

Beschreibung. Rundlich-nierenförmig, granbraun, netzig punktirt, bis 1,5 mm lang mit anschnlichem, hellgrauem Endosperm und gekritmintem Embryo. - Die Epidermis der Samenschale besteht aus ziemlich flachen Zellen, deren Innenwand und Seitenwände ziemlich stark verdickt, deren Aussenwand dünnwandig ist. Das übrige Gewebe der Samenschale ist zusammengepresst. Im Endosperm und Embryo fettes Gel und Aleuron. Die Körner des letzteren messen bis 8 μ; sie enthalten ein Krystalloid und 1 oder 2 Globoide. - Die Alkaloide haben ihren Sitz in der Samenschale. Gall, Mast auch die Samen des in Südeuropa heimischen Hyoscyamus albus L. (Semence de jusquiame blanche) verwenden.

Bestandtheile. Alkaloidgehalt 0,058 Proc., fettes Oel 18,8 Proc., spec. Gew. 0,939. Es enthält die Glyceride der Palmitinslure und einer unbekaunten ungesättigten

Saure. Bestimmung des Alkaloidgehaltes wie bei Datura, Band I, S. 1015.

Einsammlung. Anwendung. Die völlig reifen Samen werden im Herbet gesammelt, im übrigen wie die Blätter behandelt. Sie wirken wie das Kraut, doch stärker. Höchstgabe 0,3 g, auf den Tag 0,6 g (nach Lewis). Sie werden meist in Form der Emulsion verordnet und sind in manchen Gegenden als Ränchermittel gegen Zahnweh gebrünchlich. Man streut die Samen, für nich oder mit Bernsteingrus gemischt auf glübende Kohlen und leitet den Dampf durch einen Trichter gegen den schmerzenden Zahn, aus dem dann angeblich kleine Würmer (die zarten Embryonen der Samen) herausfallen. Zu diesem Zweck verabfolgt man höchstens 2,5 g mit der nöthigen Vorsicht.

† Alcoolatura Hyoscyami (Gall). Alcoolature de jusquiame (fouille). Aus gleichen Theilen frischer, gequatschter Bilsenkrautblätter und 90 proc. Weingeist durch

Cigarettes de jusquiame (Gall.) sollen jede 1 g Bilsenkrautblätter enthalten.

† Extractum Hyoscyami. Bilsenkrautextrakt. Germ .: Man bereitet es aus frischem, zur Blüthezeit gesammelten Bilsenkrautextrakt. Germ.: Man bereitet se aus Germ. (Band I, S. 469). Ausbeute 2,5-3 Proc. Grünlichbraun, in Wasser trübe löslich. Grösste Einzelgabe 0,2 g, grösste Tagesgabe 1,0 g. Bei Kindern rechnet man sis höchste Einzelgabe: 0,01 bis 1 Jahr, 0,03 bis 4 Jahre, 0,05 bis 8 Jahre (Bisorur.). — Extractum Hyoscyami siccum (Germ.) und Extractum Hyoscyami solutum (Germ.) s. Bd. I. S. 1074.

Helv.: Extractum Hyoscyami duplex s. siccum. Trockenss Bilsonkrautextrakt. Extrait de jusquiame sec. 200 Th. Bilsenkraut (V) werden mittels einer Mischang von 2 Th. Wasser und 1 Th. Weingeist (94 proc.) im Verdrängungswege l. a. erschopft!). Man befeuchtet mit 90 Th., fangt die ersten 170 Th. Perkolat für sich auf, dampft die fibrigen Auszüge auf 30 Th. ein und stellt aus den so erhaltenen 200 Th.

¹⁾ Vergl. Band I, S. 1074 und Fusanote S. 925.

Flüssigkeit genau eo, wie bei Extr. Digitalis duplex Helv. (Bd. I, S. 1041) angegeben, 100 Th. trockenes Extrakt dar. Grösste Einzelgabe 0,05 g, grosste Tagesgabe 0,15 g.

Austr.: Extractum Hyosoyami foliorum. Bilsenkrautblätter-Extrakt. Wird aus gepulverten Blattern wie Extr. Aconiti radicis (Austr. Bd. I. S. 155) bereitet.

Ausbeute etwa 22 Proc. Grossto Einzelgabs 0,1 g, grosste Tagesgabe 0,5 g.

Brit.: Extractum Hyoscyami viride. Green Extract of Hyoscyamus. Frische Blätter, blühende Spitzen und junge Triebe vom Bilsenkraut zerstösst man, presst aus, erhitzt den Saft nach und nach auf 54,4° C. und sammelt das abgeschiedene "Chlorophyll" auf einem Kattunfilter. Die Flüssigkeit erhitzt man auf 93,3° C., filtrirt, dampft zum Sirup ein, fügt das durch ein Haarsieh getriehene Chlorophyll wieder zu und dampft bei hochstens 60° C. sum weichen Extrakt ein. Gabe 0,1-0,5 g.

U-St.: Extract of Hyoscyamus. Aus 1000 g gepulvertem Bilsenkraut (No. 60) und einer Mischung von 2000 com Weingeist (91 proc.) und 1000 com Wasser im Verdrangungswege. Man befeuchtet mit 400 com, erschöpft¹) zuerst mit dem Best des Lösungsmistels, dann mit verdünntem Weingeist (41 proc.), und sammelt etwa 3000 com Perkolat. Die greten 900 ccm fängt man für sich auf, dampft das übrige auf 100 ccm, dann das

Ganze zur Pillenkonsistenz ein.

Gall.: 1) Extractum Hyosoyami. Extrait de jusquiame avec le suc. Aus frischen zur Zeit der Bläthe gesammelten Blättern wie Extr. Conii macul. Gall. (Bd. L. S. 947) su bereiten. — 2) Extractum de semine Hyoscyami. Extrait de jusquiame (Semence). Aus gepulverten Bilsenkrautsamen wie Extr. de radice Belladonn. Gall 2, (Hand I, S. 469).

E. Dieterics: Extractum Hyosoyami solidum. Bilsenkraut-Dauerextrakt. Aus fein zerschnittenem Bilsenkraut wie Extr. Uvae Ursi solidum (Bd. I, S. 363).

Zur Alkaloidbestimmung des Extraktes werden nach Parriett. 2 g desselben mit 3 g Wasser im Mörser zerrieben und mit 10 g grob gepulvertem Actzkalk unter Vermeidung von Erwärmung vermischt. Das trockne pulverige Gemisch wird im Soxhlet mit Aether extrahirt, wozu meist eine Stunde ausreicht. Man fängt zum Schluss, nachdem man den Extraktionskolben abgenommen hat, einige Tropfen im Uhrglischen auf, lässt verdunsten, nimmt mit 1 proc. Salzsaure auf und prüß mit Maren sehem Reagens, ob keine Träbning mehr entsteht. Ist dies der Fall, so muss von neuem extrakir werden. Dann destillier man im Extraktionskolbehen den Aether ab, nimmt den Rückstand unter Franch designer han im Extrationskolbehen den Aether ab, nunnt den Ruckstand unter Erwärmen mit 75 ccm 1/152-N.-Schwefelsaurs auf, filtrirt durch ein kleines Filter in einen 100 ccm-Kolben, wärcht Filter und Kölbehen gut nach, füllt zu 100 ccm auf, giebt von der Lösung 50 ccm in eine 250 ccm haltende Stopselflasche, giesst auf die Früssigkeit eine fingerbohe Aetherschicht und einige Tropfen Jodeosinlösung und titrirt mit 1/100-N.-Kalisunge sur Rothfärbung der wisserigen Schieht. 1 ccm der verbrauchten 1/100-N.-Säure = 0,00283 g Alkaleid. — Nach derselben Methode kann auch Extr. Belladonnas, Conti, Acontit genefit werden. Bei Extr. Conti hatraat die Extr. Belladonnas, Rotte. Aconiti geprüft werden. Bei Extr. Conii beträgt die Extraktionsdauer aber his 3 Stunden. Es entspricht dann 1 ccm 1/100-N.-Saure 0,00538 g Aconitin und 0,00127 g Coniin. Für Extr. Belladonnae ist die Berechnung dieselbe wie für Extr. Hyoseyami.

† Extraction Hyoscyami fluidum. Bilsenkraut-Fluidextrakt. Extrait fluide de jusquiame. Fluid Extract of Hyoscyamus. Helv.: 100 Th. Bilsenkraut (V) bringt man, mit einer Mischung aus 10 Th. Glycerin, 15 Th. Weingeist, 20 Th. Wasser befauchtet, in einen Parkolator und erschöpft) mit q. s. einer Mischung von 2 Th. Wasser und 1 Th. Weingeist (94 proc.). Die ersten 85 Th. fängt man für sich auf und bereitet l. a. 100 Th. Fluidextrakt. Dunkel granlichbraun. 20 Tropfen geben mit 9 com Wasser eine leicht schillerude oder klare Lauper, die durch 5 Teorfen verdinnte Salz-Wasser eine leicht schillernde oder klare Lösung, die durch 5 Tropfen verdünnte Salssaure und 1 ccm Matan's Reagens undurchsichtig getrübt, dann flockig gefüllt wird.

Grossie Einzelgabe 0,1 g, grossie Tagesgabe 0,3 g.

U-St.: Aus 1000 g gapulvariem Bilsenkraut (No. 60) and einer Mischung von 2000 ccm Weingeist (91 proc.) und 1000 ccm Wasser im Verdrängungswege. Man befauchtet mit 400 com, fangt die ersten 900 com für sich auf und stellt L a. 1000 com Fluidextrakt dar. Man gebraucht etwa 4000 ccm Lösungsmittel,

Die Bilsenkraut-Extrakte sind vorsichtig aufzubewahren. Man gebraucht sie inner-lich als Zusatz zu Hustenmitteln, äusserlich zu Augenwässern, Linimenten, Salben, auch

zu Klystieren.

Oleum Hyoscyami (Germ. Helv.). Oleum Hyoscyami foliorum coctum (Austr.). Ol. Hyoseyami infusum. - Bilsenkrantol. Bilsenol. Gekochtes Bilsenkrautel. — Huile de jusquiame (Gall.). — Infused oil of Hyoscyamus (Nat. form.). Germ.: 4 Th. mittelfein zerschnittenes Bilsenkraut befruchtet man mit 3 Th. Weingeist, mischt nach einigen Stunden 40 Th. Olivenel hinzu, verjagt den Weingeist im Dampfhade, presst und filtrirt. — Helv. Austr.: Aus 1 Th. grob gepulvertem Bilsenkraut.

¹⁾ Vergl. Band I, S. 1074 und Fussnote S. 925.

1 Th. Weingeist, 10 Th. Olivenol ebenso. — Gall.: Wie Huile de Belladone (Bd. I, S. 472). — E. Dieterreue: Wie Oleum Belladonnae I (Bd. I, S. 472). Nach Germ. hräunlich-grün, nach Helv. grün. Ausbeute aus 100 Th. Bilsenkraut etwa 92 Th. — Nat. form.: 200 g. Bilsenkrautpulver (No. 40) befeuchtet man mit 150 g. Weingeist, dem 4 g. Ammoniaklüssigkeit zugesehrt sind. lässt 24 Stunden stehen, fügt 120 g. einer Mischung aus je 500 g. Sohmalzol und Baumwollsamenöl hinzu, digerirt 12 Stunden bei 60° C., presst aus und wiederholt das Verfahren mit dem Rest des Oeles. 1) — Man pflegt das Oel in einem kupfernen Kessel zu erhitzen, weil es dabei eine schöne grüne Farbe anninmt, durch Bildung von phyllocynninsaurem Kupfer, dessen Anwesenheit keinen Bedenken unterliegt. Arbeitet man nach einer Formel, die einen Ammoniakzusatz vorschreibt, so wählt man natürlich Porcellan- oder emaillirte eiserne Gefässe. Für Handverkaufszwecke kann man die Farbe durch käufliches Chlorophyll verbessern, oder man ersetzt das Olivenöl durch Rübel und kocht über freiem Feuer, muss dann aber den Zeitpunkt genau abpassen, wenn sämmtliche Feuchtigkeit verdampft ist; das Kraut muss beim Druck "rascheln". Man beachte, dass das Pressen des heissen Oeles zu beschleunigen ist, denn ein Stehenlussen des ölgetrankten Krautes kann durch Selbsterhitzung die ganze Ausbeute verderben! Bei Verwendung eines staubfreien Krautes filtrirt man das Oel heiss; bei dum Verfahren von Diet ist längeres Absetzenlassen nöthig. — Aufbewahrung: ver Licht geschfützt.

Ein Oleum Hyoseyami duplex, welches nahezu die gesammten Alkaloide des Krautes enthält, wird nach den Helfenb, Annalen (1891) folgendermassen dargestellt. 1000 g feingepulvertes Bilsenkraut packt man, mit einer Mischung aus 100 g Spiritus, 40 g Salmiakgeist, 360 g Aether durchfeuchtet, in einen Perkolator, erschöpft mittels q. s. Aether, bringt den Auszug mit 5000 g Olivenol in eine Blase und destillirt den Aether über.

† Succus Hyoscyami (Brit.). Juice of Hyoscyamus. Aus frischen Blattern, blübenden Spitzen und jungen Trieben des Bilsenkrauts presst man den Saft, mischt 3 Vol. desselben mit 1 Vol. 90 proc. Weingeist, lässt 7 Tage absetzen und filtrirt. Gabe

† Tinctura Hyoscyamis. Bilsenkraut-Tinktur. Teinture de jusquiame. Tincture of Hyoscyamus. Ergänzb.; Aus 1 Th. mittelfein zerschnittenem Bilsenkraut und 10 Th. verdünntem Weingeist (60 proc.) durch Maceration. Höchstgabe 1,0 g, auf den Tag 3,0 g nach Lewix. Brit.; Aus 100 g gepulvertem Bilsenkraut (No. 20) und 45 proc. Weingeist im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 100 ccm und sammelt 1000 ccm Tinktur. Gabe 2-3,5 ccm. — U-St.; Aus 150 g gepulvertem Bilsenkraut (No. 60) und q. s. verdünntem Weingeist (41 proc.) im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 150 ccm und sammelt 1000 ccm Tinktur. — Gall.; Aus grob gepulvertem Bilsenkraut wie Tinnt. Cocae Gall. (Bd. I, S. 869). Vorsichtig aufzubewahren.

† Tinetura Hyoseyami ex Herba recente (Ergänzb.). Bilsenkrauttinktur aus frischer Pflanze. Aus 5 Th. zerquetschtem, bilhendem, frischem Bilsenkraut und 6 Th. Weingeist (87 proc.). Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren. Grösste Einzelgabe 0,5 g, grösste Tagosgabe 1,5 g (n. Lawis).

† Tinctura Hyosoyami aetherea. Teinture éthérée de jusquiame (Gali.). Éthérolé de jusquiame. Aus 100 g mittelfein gepulverten Bilsenkrautblattern und 500 g Aether (Spec. Gew. 0,758) im Vardrängungswege. — Aus I Th. fein nerschnittenem Bilsenkraut und 10 Th. Aetherweingeist durch Maceration.

B	The same of the sa
Balsamon tranquillans (Gall.), I Baume tranquilla, Ep. Foliorum receitlum contusorum (Belladoname Hymeyami	his alle Feuchtigkeit verdunstet ist, presst man, lisst absotzen, fügt 2 hinzu und fülzirt. II. Nach E. Diwtrauch.
Solani nigri Nicotlanne Papaveris Strannonii az 200,0 Otol aetherni Absinthii [Hyssopi	Ep. Olei Belladonnas infusi Olei Hyoseyami infusi Olei Absinthii nethored Olei Lavandulae Olei Rosmarini Olei Thymi
Majoranae Mentlase Rutse Rossarrini	Balsamum universale (E. Dinygrich), Universalbalsam, Ep I. Old cumphorati
Salvino Thymi an 0,5 5. Olei Olivarum 5000,0. Man kochi 1 mit 5 in sinem kupfernen Ker	Olei Hyoseyami 50,0 Cerne Ravan 16,0 Liquor. Plumbi subnoctici 10,0.

¹⁾ Dieses ist such die allgemeine Vorschrift der Nat. form. für Olea infusa, Infused Oils.

The state of the s	and the second s
Emploatrum Bjosojami (Ergineb.).	Pilulas antineurolgicae Bnown Saquand,
Discokrautplineter Dp. 1 Ceras flavas 4.0	Buows Sequand's Antineuralgio for Neu-
B. Ten binthinne	ralgia) Pills. (Nat. form.) Ep. Extracti Hyoneyami (U-St.)
L Olei Gilvarum da 1,0	
4 Blech, Hyoseyami robt, puly, 2,0,	Extracti (sout (U-St.) 4,5 Extracti fabarum Ignasii 5,2
Man schmitz 1-3 to Dampthole, that & bines	Extracti Opli (U-SL) 8,2
unit rolls nach dem Erkelten in Stangen aus,	Extracti Acceld (U-St.) 2,2
Darf wegen seiner Neigung sum Schimmeln	Extracti Cannable ind. (U-St.) 1,6
nicht in dicht verschlossenen Geffasen auf-	Extracti Stramonti sem. (U-St.) 1,3
liewahet werten!	Extracti Reliadonn. alcoh. (U-St.) 1, L.
Olyceritom cam Extracto Ryoncyami (Gult.).	Man formt 100 Pillett.
Glycord d'extrait de jusquiame.	Pilulas bechicas Operrugan.
Pip. Extracti Byoscyami 1,0	Rp Estract Hyoscyami
Glycerini gtta. V	Foller, Hyoscyumi al 3,5
Unquenti Glyceriai 9,0.	Follor, Digitalis 1,25
Lanolimentam Hyoneyamit (Dievenien).	Extracti Chamomill, q a.
Wis Landline at Belladonn Driving Band L	Zu 100 Pilles.
B 47L	Piluise Colocyathldis et Hyoscyami (Nat. form.).
	Fills of Colocyath and Hyoneyamus
Linksotum satiarihriticam,	Rp. Extracti Colocynthidis (U-St.) 0,05 g
Rp. Tinetur, Hyoneyami	Aloes puranentae (U-St.) 9.7
Tinesur, Belladennae Tinesur, Opii shapl. As 2,5	Iteeluse Scammonli (U-St.) 2,7
	Olel Caryophyllorum 1 cem
Total Control of the	Extracti 1-yoseyaml (U-Sa) 9,7 g.
Linimentum narcoticum.	Man formt 100 Pillan.
Llaimentenimant	Pliniae flyoscyami,
Sp. Unganuth ceres	Pilulae nedativae,
Thetar Opli crosst 85 10,0	Pharm. pauper.
Baland tranquillante woo.	Ep. Extracti Hypscyami
Liquor pocturalis House,	Folior, Byoscywni pulv. na zo,
Ep Estracti Hydrogenut 1,0	Zu 30 Pillan. 3—4 mal taglich 1 Pille.
Light Ammon unlast 15 o	Plialas Hysseyaml compositas.
Victimal taglich 15-20 Trapfen in Branches.	THE RESIDENCE OF THE PARTY OF T
	a standed the Juneau Mindle of the walker out
Mixture antiposamonitica semposa. Mixture antiposaritica Semposa.	gambonees Linkles du Mgerter
	Ep. Extractl Valeriance
Manufacture of Control	Extract Hyoscynmi tistill
Partners Was a	
Aquie Foenteall 50,0	Radia Liquirisiae
Infusi radia Liquirities 200,0.	Suced Liquirities &A 2,5.
	Man formt 100 Fillen; jede enthalt 0,05 g der
Mixtura contra tunsim Furnicus.	Wirksamen Bestandtheile.
Ep. Eatmell Hypacyami 0,3	Dk m-11
Elizir e succo Liquirit. 25,0	Ep. Extract Hyoseyam, seminis
Againe Foundcall 5 5	Extends Valestatue
Афия Вогии Апена 100,0	Winel and heat
3-4 mai taglick i kantoffel.	Man formt 10 Fillen
Oleum Byoneysmi compositum (Beir.).	
to a contract of the parties of the	Pilulao centra tumim spasticam Hein. Up. (spl) pulver.
ombound off of Hilaselamar	Foliar Digitalia
Ep. Diel Hyoscyami 1000,0	Hadie, Iperacuanh, 54 0,5
Old Lavandulas	
Old Mentine pip,	Hadiple Althorne p. s
Otal Resourcial	Zu no Pillen. Swifindlich eine Pille,
Diel Thymi an 1,0	
Bel Bheuma, Dringuachweilungen, Ohrenteiden.	Pilulan laxalivae pust partum, Lexalive Pilla after Coulinement
	Not form. Banken's Post Partum Pills.
is a riverse of Abstathii, Lavandalas, Rais-	Do Correct Co.
and outries and suyant rier.	Alues purificat (U-St) 5,5
Olssen flysserami cum Chloreformin.	Extracti Nucle vantic (U-St.) 25
Granes Chigroformal	Hasinae Podophylli (U-St.) 0,3
Ep. Olei Hyoneyami 75,0	itadie. Ipocacumbao palv. 9,6
Chlorotorpail 45,0,	Extracti Hyperyami (U-St.) 8,0,
	Man formt 100 Phics.
Pastilli expectorantes Discussion.	
En Calent Wastelling	Stropes Hypseyami.
Ep. Extract Hyoseyand sicci (Germ.) 50,0	Syrupus de Myoscyamo. Sirop de
Still and French statement	Syrupus de Myoscyamo. Sirop de Jusquisme.
Barriari alla sutta	Syrupus de Hysacyamo, Sirop da Juaquiama. J. Ph. Gall.
Barriari alla sutta	Syrupus de Hyoscyamo. Sirop da Juaquiama. I. Ph. Gail. Hp. Tiecturae Hyuncyami. 75,0
could suffered spring. 250	Syrupus de Hysacyamo, Sirop da Juaquiama. J. Ph. Gall.

70	43) be	ricum.		
II. Rp. Extract Hyoseyam fields Stropt Sacchart	1,0	Ri	E. Dinyenice Existed Hymeyan Glycerial	
Suppositoria contra bradyauriam: Rp. Extract. Hypergrant 0,3 Clel Cacae 18,0 Zu 6 Suppositorien. Taglich 1—4 Sti Tabuletian expectorante Husten-Tabletien. Rp. Extract. Hypergran. shed (Germ. Stihi sulturat. streat. Sacchari abit pulv.	ock.	Rp. 1	Unquent cerei Electuarium authphir folier. Hyoscyami pul- talii nitrici pulv. vatrii sulfurici pulv. tlofs puiv. tlofs puiv. toitea Atthaeae puiv. tquae	85,0. Ighticum. 83 50,0 300,0 25,0 150,0
Gummi arabies 1,5 Aquae destillatae gits 11. Man form: L a 10 Tabletten.		Pferden und Rindern Saufudlich hühnereigross er geben,		
Tinctura Hysecyanil acida. Rp. Folior. Hysecyanil conc. 10,0 Epirium dilati (70 proc.) 100,0 Acidi sulfurici (p. ap. 1,840) 0,5. Durch bitgiges Aussichen an bereiten. Unguentum antiretialificum Ghanga. Rp. Extracti Hysecyani 0,5 Rxtracti Opii 0,25 Aquae destillat. gits IV Unguent. Hydrarg. ciner. 4,5. Unguentum antophinticam Bouchur. Rp. Extracti Hysecyani		Vet. Electuarium romira quartum. Rp. Foliar, Hyoseyumi puls. 20,0 Foliar, Digitalin puls. 5,0 Opti pulserati 2,5 Aloda puls. 15,0 Kaili mitrici 50,0 Natrii sulfunici 100,0		5,0 5,0 2,5 15,0 50,0
		Fructus Foeniguli Radicis Althaese & 50,0 Aquae q. s Bei Harnverhalten der Pforde 5—4 ethnellich hübner- eigrosa		
Tinetur. Jodi aa 8 Medullae cestum bovin. 30),0 ,5,	Vet. Pulve:	Pulvis antihippoma gegen das Rosses Herbae Hyoscyami	
Unguentum Iljonojami. Unguentum contra photopi			Herino Stramonti Kalii nitrici	15. 5,0

Unguentum contra photophobiam serophulesam Wurzen. Bilsenkrautsalba, Ph. Helvet.

Rp. Extracti Hyoscyami Buldi 2,0 Adipis benzelnati 8,0,

Mit Honig und Wasser forust man 4 Boll, die im Lanfe eines Tages eingegeben werden Elurelbung gegen Rothlanf der Schweine von Gentach in Rhinow besteht aus

LL 10.0

M& 4,0.

Natrii eltrici

Saccharl puly, Farinas recalls.

12 Th. Bilsankrantol und 88 Th. Terpentinol. Zematone, Asthmapulver von Escourlaure in Frankfurt. Bestandtheile: Bilsen-kraut 8, Stechapfel 3, Tollkirsche 6, Nachtschatten 4, Grindeliakraut 15, Lärchenschwamm 8,

Mohnkopfe 5, Salpeter 22,

Hypericum.

Gattung der Guttiferae - Hypericoldeae - Hypericeae.

Hypericum perforatum L. Mit aufrechtem, zweikantigem Stengel, kahl, Blatter langlich-oval, stumpflich, Kelchblätter durchscheinend punktirt, lanzettlich, spits, oberwärts zuweilen mit einzelnen Drüsen. Die gelben Blüthen 5 zählig, Antheren in 5 Bundeln, mit 3 Griffeln.

Verwendung finden die blühenden Zweige und Stengelspitzen als Herba Hyperici (Erganzh.). Summitates Hyperici. - Johanniskraut. Johannishlut. Hexenkraut. Hasenkraut. Harthen. Tenfelsflucht. Christiwundkraut. - Sommité fleurie de millepertuis (Gall.).

Bestandtheile. Die Blüthen enthalten zwei Farbstoffe, einen rothen und einen gelben, beide in Alkohol löslich, der gelbe ausserdem in Petroläther.

Einsammlung. Anwendung. Man sammelt das Kraut im Juni and Juli und trocknet im Schatten. 5 Th. frisches Kraut geben 1 Th. trockenes. Es wird nur noch selten im Handverkauf gefordert und innerlich gegen Blutungen, ausserlich bei Verwaudungen gebraucht.

Oleum Hyperici. Ol. Hyperici coctum. Johannisol. Huile de mille-portuis (Gall.). Aus dem getrockneten Kraut wie Huile de camomille Gall. (Bd. 1, 8, 718) zu bereiten. Im Handverkauf pflegt man als Johannisol (Regenwurmel, rothes Ziegelol) ein mit Alkannin roth gefärbtes Olivepol, Rübel oder Erdnussel abzugeben. Tinctura Hyperici ex herba recente. Johanniskrauttinktur (Pfarrer Kraufes) bereitet man aus 5 Th. frischem, zerquetschtem Kraut und 6 Th. Weingeist. Vor Licht

gerchützt aufzubewahren.

Hyssopus.

Gattung der Labiatae - Stachyoldene - Hyssopinae.

Hyssopus officinalis L. Heimisch im Mittelmeergebiete und im mittleren Asien. Stark verzweigter Stranch mit ganzrandigen, linealen oder lanzettlichen Blättern. Blüthen in Scheinwirteln, die beblätterte, endständige Achren bilden. Blüthe blau, seltener röthlich oder weise. Oberlippe aufrecht ausgebreitet, ausgerandet, Unterlippe ausgebreitet, Sepaltig mit flachen, breiten Lappen, der mittlere erweitert, ausgerandet oder zweilippig. Von kampherartigem Gerach.

Verwendung finden die blühenden Zweigspitzen: Herba Hyssopi (Ergänzb.). Summitates Hyssopl. - Ysop. Ysopkraut. Eiserig. Josefskraut. - Sommité fleurie d'hynope (Gall.).

Bestandtheile. 1 Proc. Atherisches Och.

Einsummlung. Anwendung. Man sammelt das Kraut im Juni und Juli, trocknet and bewahrt es in Blechbüchsen auf. 4 Th. trisches geben 1 Th. trockenes. -Volksmittel gegen allerlei Brostleiden, das sowohl innerlich als äusserlich gebraucht wird,

Aqua Hyssopi. Ysopwasser. Wie Aqua Anethi (Bd. I, S. 306). Hydrolatum Hyssopi (Gall.). Eau distillée d'hysope. Aus 1000 g frischem Kraut stellt man mittels Dampfstrom 1000 g Destillat dar; man legt eine Florentiner Flasche vor, um das atherische Oel zu gewinnen.

Sirupus Hyssepl. Sirupus de Hyssopo (Gall.). Sirop d'hysop. Man bereitet ihn wie Sir. Chanomillae Gall. (Ed. I. S. 716).

Ptisana de Hyssopo (Gali.). Tisane d'hysop. 5 g Ysop, 1000 g medendes Wasser; nach / Stunde durchseihen.

Oleum Hyssopi. Ysopol. Trocknes Ysopkraut giebt bei der Destillation 0,3 bie 0,9 Proc. Oel von angenehmem, mildem, rainfarnähnlichem Geruch. Das spec. Gewicht des Ysopöles ist 0,925-0,940, sein Drehungsvermögen (100 mm-Rohr) - 17 bis - 23°. Es ist löslich in 2-4 Th. 80 volumprocentigen Alkohols.

Jaborandi.

Unter dem Namen "Jaborandi" verwendet man in Südamerika eine Anzahl Drogen ans der Familie der Rutacean (Gattungen Mouniera, Zanthoxylum, Pilocarpus), Piperaceen (Gattung Piper) und Scrophulariaceen (Gattung Herpestis). - In grösserem Umfange gelangen nach Europa nur Blätter von 5 Arten Pilocarpus.

Die Blätter sind mit einer Ausnahme unpaarig gefledert, doch nicht selten auf das Endblättehen reducirt. Grösse sehr verschieden (vargl. unten). Sämmtlich durchscheinend punktirt infolge des Vorhandenseins schizolysigener Sekretbehilter, die Atherisches Och enthalten. Cuticula auf beiden Seiten stark entwickelt. Bau bifacial, mit einer Ausnahme nur eine Reihe von Palissaden, die häufig Oxalatdrusen enthalten und dann gefächert sind. Spalitäfinungen nur auf der Unterseite des Blattes, meist im Nivean der Epidermis, selten stwas emporgewolbt. Alle Arten mehr oder weniger behaart und zwar mit einfachen Haaren und Drüsenhaaren. Geffissbündel der Nerven kolinteral.

100 Jaborandi,

Die in Betracht kommenden Arten sind nach Griaus (Ber. d. d. pharm. Ges. 1897, 8, 356) die folgenden:

- I. Pilocarpus Jaborandi Holmes liefert Pernambuco-Jaborandi.¹) Blätter unpaarig-ein- bis vierjoehig gefiedert, nicht selten auf das Endblättehen reducirt. Blättechen schmäler oder breiter lanzettlich, bis 16 cm lang, an der Spitze ausgerandet. Basis der Seitenblättehen abgorundet, die des Endblättehen in den Blattstiel verschmälert. Der Hauptnerv ragt nur unterseits vor, die Seitennerven auch oberseits. Geruch eigenthümlich brenzlich. Der Hauptnerv der Elätter hat einen stark entwickelten, fast kontinuirlichen Faserring. Die Grösse der Epidermiszellen der Oberseite beträgt 30:45 μ, die der Unterseite 31:43 μ. Die Höhe der einfachen Palissadenschicht beträgt 23-52 μ, die Dicke des ganzen Blattes 169-360 μ. Die Drüsenhaare sind kaum in die Epidermis eingesenkt.
- II. Pilocarpus pennatifolius Lemaire liefert Paragnay-Jaborandi. Bilitter unpaarig-ein- bis dreijochig gefiedert, nicht selten auf das Endblätteben reducirt. Blätteben elliptisch, eiförmig bis verkehrt-eiförmig, bis 14 cm lang, bis 4,5 cm breit, an der Spitze abgerandet oder schwach ausgerandet. Die Basis aller Blätteben ist in den Blättstiel verjüngt. Rand der Blätter selten schwach umgebogen, gegen die Spitze hin schwach gekerbt. Farbe auffallend graugrün mit gelbem Hauptnerven. Derselbe tritt nur unterseite hervor, die Seitennerven schwach an der Oberselte. Bastfasern um den Hauptnerv nur in sinzelnen Gruppen. Grüsse der Epidermiszellen der Oberseite 33:25 μ, der Unterseite 35:25 μ. Höhe der einfachen Palissadenschieht 36—72 μ, Dicke des ganzen Blattes 205—424 μ. Drilsenhaare tief eingesenkt. Epidermiszellen der Unterseite papillös vorragend.
- III. Pilocarpus trachylophus Holmes liefert Cearà-Jaborandl. Die Pflauze gehört nach Geroen wahrecheinlich überhaupt nicht zur Gettung Pilocarpus. Bilitter unpaarig-ein- bis dreijochig gefiedert, zuweilen auf des Endblättehen reducirt. Bilittehen langlich-lanzettlich, auch eiliptisch, Spitze schwach ausgerandet, Basis der Seitenblättehen abgerundet, beim Endblättehen in den Blattstiel verjüngt. Raud stark umgebogen, auch eingerollt, selten gegen die Spitze etwas gekerbt. Länge des Blättehens bis 9 cm, Breite bis 3,5 cm. Farbe oberseits dunkel olivgrün bis braunroth, unterseits hell gelblich-grün. Hauptnerv zuweilen röthlich überlaufen, er ragt unterseits stark hervor, die Seitennerven beiderseits. Unterseite dicht, fast saumetartig behaart. Blättehen fast sitzend. Grüsse der Epidermiszellen der Oberseite 41:31 μ, der Unterseite 48:30 μ. Höhe der einfachen Paliseadenschicht 75—104 μ, Dicke der ganzen Blätter 315—441 μ. Drüssuhaare nicht eingesenkt, ausserdem mehrzotlige Keulenhaare. Epidermiszellen der Unterseite papillös vorragend, in denselben häufig Sphaerokrystalle.
- IV. Pilocarpus microphyllus Stapf hefert Maranham-Jaborandi. Blätter unpaarig-ein- bis fünfjochig gefiedert, selten auf das Endblättichen reducirt. Blättehen von sehr wechselnder Gestalt: schmal-lanzettlich, eilanzettlich, eiförnig bis rundlich. Spitze tief ausgerandet. Basis stumpf abgerundet oder fügelartig in den Blättstiel auslaufend. Rachis schmal gefügelt. Blättehen bis 5,5 cm lang, bis 2,8 cm breit, meist aber viel kleiner, von allen 5 Arten die kleinsten. Nerven beiderseits vorragend. Grösse der Epidermiszellen der Oberseite 39:30 μ, der Unterseite bis 40:27 μ. Höhe der einfachen Palissadenschicht 30 μ, Dicke des ganzen Blättes 185 μ.
- V. Pilocarpus spicatus St. Hilaire liefert Aracati-Jaborandi. Blätter stets einfach, nie gefiedert, Ianzeitlich bis oval. Spitze schwach ausgerandet. Das Blatt bis 11 cm lang, bis 4 cm breit, stets in den Blattstiel verschmillert. Rand flach, zuweilen gegen die Spitze schwach gekerbt. Nerven oberseits deutlich hervorragend. Grösse der Epidermiszellen der Oherseite bis 31:42 μ, der Unterseite bis 29:44 μ. Oft zwei

¹) Ich führe diese Holsensischen Bereichnungen nach dem Ausführhafen und nach dem Vaterland auf, da sie sich eingebürgert haben, bemerke aber ausdrücklich, dass nach Genore aus den betr. Häfen nicht etwa gerade die danach benaunten Sorten kommen, sondern dass die Handelsweare vielmehr meist gemengt ist.

Jaborandi. 101

Palleradenschichten, erste bis 71 μ hoch, zweite bis 42 μ . Dicke des ganzen Blattes bis 262 μ .

Die ganzen Blütter oder die einzelnen Fiederblütteben, oft mit Stücken dünner Zweige oder mit Früchten vermengt, liefern

Folia Jaborandi (Germ.). Folium Jaborandi (Heiv.). Jaborandi Folia (Brit.). Pilocarpus (U-St.). Jaborandi (Gall.). Folia Pilocarpi. — Jaborandiblätter. Yaborandi oder Jaguarandiblätter. — Feullie de jaborandi. — Jaborandi Leaves.

Von den Arzneiblichem schreiben vor Germ: Pilocarpus pennatifolius, Helv. a. Brit.: P. Jaborandi, Gall.: P. pinnatifolius (siol) und P. Selloanus Engler (beide sind usch Gmesn identisch), U-St.: P. Selloanus und P. Jaborandi.

Bestendtheile. Alkaloide: Pilocarpin $C_{11}H_{16}N_2O_4$, Pilocarpidin $C_{16}H_{14}N_4O_{48}$ Jaborin $C_{16}H_{14}N_4O_4$. Alle drei Alkaloide gelten als Trager der Wirksamkeit, doch soll die Hauptwirkung dem Pilocarpin zukommen. Ob alle 5 Arten dieselben Alkaloide enthalten, oder ob, wie das z. B. für trachylophus und spicatus scheint, noch andere Alkaloide vorkommen, ist noch wenig festgestellt.

Ebenso sind die bisher vorgenommenen Bestimmungen des Gehaltes an Gesammtalkaloiden wenig befriedigend, da sicher eine Anzahl derselben nicht mit reinem Material, sondern mit Gemengen mehrerer Arten angestellt sind. Es werden für die einzelnen Species angegeben für: P. Jabomadi 0,5—0,8 Proc. Alkaloidnitrate. P. pennatifolius 0,18—0,38 Proc. Alkaloidnitrate, P. microphyllus 0,16—0,8 Proc. Nitrate, P. spicatus 0,16 Proc. Nitrate, P. trachylophus 0,4 Proc. Nitrate. Der Alkaloidgehalt der Stiele ist nur etwa ½ so hoch wie der der Blätter. — Ferner enthält die Droge 0,2—1,1 Proc. Etherisches Oal vom Gerneh nach Raute. Dasselbe hat das spec. Guw. 0,865—0,895 und draht + 3° 25°. Es enthält einen Kohlenwasserstoff Pilocarpon, der vielleicht unreines Dipenten ist und wahrscheinlich einen Kohlenwasserstoff der olefinischen Reibe.

Ferreitschung. In den letzten Jahren sind in den Jahrendiblättern häufig die Blätter der Swartzia decipiens Holmes vorgekommen. Die Blätter sind unpaarig gesiedert bis sechsjochig. Die Blättehen sind schmal elliptisch bis breit oval, bis 4,0:2,0 cm gross. Sie haben eine doppelte Palissadenschicht und grosse Sekreträume im Mesophyll mit in den Hohlraum hineinragenden Aussackungen der Epithelzellen. Auf der Epidermis mehrzellige Haure mit langer Endzelle.

Aufbewahrung. In gut schliessenden Blech- oder Glasgefässen.

Wirkung und Anwendung. Inverlich im Aufguss, seltener als Abkeehung zu 2,0 bis 6,0:150,0-200,0 auf etumal als schweisstreibendes Mittel; Helv. giebt 6,0 g als hochste Tagesgabe im Aufguss an. (Meist giebt man dem Pilocarpin den Vorzug.) Asusserlich in Form von Kopfwaschwässern zur Befürderung des Haarwuchses, doch ist hier die Wirkung zweifelhaft; vergl. auch unter Pilocarpin.

Nach Untersuchungen von Banssemoner ist jede längere Einwirkung von Wärme den Jaborandiblättern schädlich, da sich hierbei das Pilocarpin spaltet. Hiernach wären Aufgüsse zu vermeiden und nur die auf kaltem Wege genommenen Zubereitungen zwecktienlich. — Jaborandiblätter sind dem freien Verkehr entzogen.

Extractum Jaborandi alcoole paratum (Gall.). Extrait de Jaborandi (alcoolique). Aus mittelfein gepulverten Jaborandiblittern wie Extrait de digitale alcoolique Gall. (Bd. I, S. 1941, 2).

Extractum Jaborandi liquidum (Brit.). Extr. Pilocarpi fluidum (U-St.). Jaborandi-Fluidextrakt. Liquid Extract of Jaborandi. Fluid Extract of Pilocarpus. Brit.: Aus 1000 g gepulverten Jaborandiblattern (No. 20) und q. s. 45 vol-proc. Weingeist im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 500 ccm, fangt die ersten 350 ccm für sich auf, sammelt noch 2500 ccm Perkolat und stellt 1. s. 1000 ccm Fluidextrakt dar. — U-St.: Aus Pulver No. 40 und 41 proc. Weingeist unter Befeuchten mit 350 ccm shenso. Innerlich zu 0,3—0,9 cum.

Sirapus Jahorandi. Jahorandisirup, Sirop de jaborandi. Gall.: Wis Sirop de camomille Gall. (Bd. I. S. 716). — E. Dierzeich: 100,0 geschnittene Jahorandiblatter zieht man 4 Stunden mit 450,0 Wasser and 20,0 Weingeut bei höchstene 35°C.

102 Jalapa

ans, kocht die Pressfüssigkeit mit 2,0 Filtrirpapierschnitzeln auf und stellt aus 350,0 Filand, Rocht die Pressinsaggert mit 2,0 Friedragaperschausen auf und sieht aus soot au

blättern (No. 40) und q. s. 45 vol-proc. Weingeist bereitet man unter Befeuchten mit 125 omn im Verdrängungswege 1000 ccm. Tinktur. Gabe 2-4 ccm. — Gall.: Wie Tinet. Coca Gall. (Bd. I, S. 869). — E. Drevence: 20 Th. fein zerschnittene Jaborandiblätter, 100 Th verdünnter Weingeist (68 proc.).

Aqua aromatica pilophila. Bau de Cologne pilocome. Hanrwuchs-Rp. Tinciume Jabonindi

Aquae Colombennia an 100,6. Morgons and Abends das Haar zu bestreichen.

Elixir Pilocarpi (Nat. form.) Bilair of Pilocarpus or of Jaborandi. Rp. Extracti Pilocarpi fluid. [U-St.) 65 сець Silrapi Coffene (Nat. form.)*) Tipetur, Vanillas (U-St.) 35 . Elizir Tamanel comp (Nat. form.) 700 ,

Ptisana de folia Jaborandi (Gall.), Tiesne de Jaborandi, Rp. Fol. Jaborandi 10,0, Aq. shulliens, 1000,0. Nach 1/4 Stunde auspressen,

Oleum Jaborandi. Jaborandiblätteröl. Das durch Destillation der trocknen Jaborandiblätter mit Wasserdampf in einer Ausbente von 0,2-1,0 Proc. erhaltene Etherische Oel hat einen starken, rautenähnlichen Geruch, ist optisch schwach rechtsdrehend und hat ein zwischen 0,865 und 0,895 liegendes spec. Gewicht. Der aus dem Oele isolirte und Pilocarpen genaante Kohlenwasserstoff CtoHin scheint identisch mit Dipenten zu sein.

Jalapa.

† Tubera Jalapae (Germ.), Tuber Jalapae (Helv.). Radix Jalapae (Austr.). Jalapa (Brit. U-St.). Rad. Jalapae s. Jalappae tuberosae. Rad. Mechoacannae nigrae. — Jalapeaknollen. Jalapenwurzel. Purgirwurzel. Schwarzer Rhabarber. — Jalap tubéreux ou officinal (Gail). Racine de jalap. - Jalap.

Die angeschwollenen Wurzeln von Exogenium Purga (Wender.) Benth. (syn.: Ipomoca Purga Hayne). Familie der Convolvulacene - Convolvuleideae - Convolvulinae. Heimisch in den ostmexikanischen Kordilleren, dort auch kultivirt, ferner in Jamaika, Slidamerika und Indien.

Beschreibung. Die Droge besteht aus den an der Basis kuglig oder knollig verdickten Wurzeln, die im trocknen Zustande bis 200 g schwer werden. Sie sind stark runzelig, graubraun mit quergestreckten Warzehen bedeckt. Im Innern ist die Droge sehr dicht und von gleichmässig hornartiger oder zuweilen im Innere mehlartiger Beschaffenheit. Bruch kantig, muschlig, aber nicht holzig oder faserig. Der Querschnitt zeigt eine graue oder bräunliche Farbe und lässt nicht sehr regelmässige koncentrische Kreise erkennen. Die hornige Beschaffenheit hat ihren Grund in dem Brilhen der Kuollen oder Trocknen in heisser Asche, wobei die Stärke verkleistert. Grössere Knollen eind, um das Trocknen zu erleichtern, oft eingeschnitten. Gestalt kuglig, birnförmig bis spindelförmig. Geruch oft atwas rauchig (infolge des Trocknens fiber offnem Feuer), Geschmack zuerst fade, dann kratzend. - Die Droge ist mit einem dünnen Kork bedeckt, im Parenchym der Rinde fullen in der Nühe des Kerkes zahlreiche Oxalatdrusen auf, weiter nach innen finden sich, oft in radiale Reihen augeordnet, reichlich Milchsaftzellen, die auch im Holz sehr reichlich sind. Siebbündel sind nur undeutlich zu erkennen. Im Holzkörper erkennet man, sich unmittelbar an das Cambium anschliessend, kleine, radiale Holzstrlinge mit wenigen

^{1) 250} g gerösteten und grob gepulverten Kaffee übergieset man mit 500 ccm siedendem Wasser, erhalt 5 Minuten im Sieden, presst nach dem Erkalten ab, sammelt durch Nachwaschen mit Wasser 500 ccm Flüssigkeit und löst darin 750 g Zucker.

Jalapa. 103

Gefässen. Weiter each innen zerstreht einzelne Gefässe oder kleine Gruppen solcher, um die sich häufig naue ringförmige Cambien bilden, die, wenn sie nahe zusammen liegen, mit einander verschmelzen können, so dass dann innerhalb eines geschlossenen oder an einer Seita offnen Cambiums mehrere Gefässgruppen liegen können (Fig. 5). — Im Innern der Knollen undet man meist reichlich unverkleisterte Stärkekörnehen, sie eind raudlich, deutlich geschichtet, mit excentrischote Kern, häufig zu mehreren zusammengesetzt (Fig. 6). Sie sind



Fig. 5. Querrehnitt dorch Tuber Jalapae, schwach vergrüssert. M. Kork, o Cumbium, s Hats- oder Müchauftmillen. A Normale Holzbündel. s' Nach innen liegende Geffingruppen, von einem sekundären Cambium amgeben. s' Aus mehreren verschmolsene sekundäre Cambium.

das ainzig wirklich charakteristische Element, an dem man die Knollen in einem Pulver erkennen kann, daneben kommen noch die Oxalatdrusen und die Harzzellen in Betracht.

Bestandthesle. Der wirksame Bestandthesl ist das in Alkohol und Eisessig löcken, in Acther, Petroleumäther und Wasser untstiche Convolvulia. Es schmitzt bei 140—148° C., ist eine weisse, amorphe Masse, von der Zusammensetunng Callino of Man hält es für ein gemischtes Säureanhydrid, es liefert mit Alkalien Convolvulinsäure Callino of Methyläthylessigsäure. Die Convolvulinsäure liefert mit Säuren Convolvulinolsäure Callino on olvulinolsäure Callino on olvulinolsäure liefert mit der Jalapinolsäure identisch. — Man stellt das Convolvulin aus der Resina

104 Jalapa.

Jalapae dar, indem man diese mit Wasser und dann mit Aether behandelt, der ungelöster Rest ist unreines Convolvalin.

Der Harzgehalt (vergl. unten) wird von den Arzeibüchern wie folgt normirt: Germ. Helv. 7 Proc., Austr. 10 Proc., Brit. 9-11 Proc., U-St. 12 Proc., Gall. 15-18 Proc. Damit sind die Forderungen gegen früher zum Theil bedeutend herabgegangen. Offenbar ist das verunlasst durch eine Reihe von Veröffentlichungen, denen zufolge der Harzgehalt jetzt viel niedriger sei als früher, well vermuthlich der Droge, und besonders der gepulverten, ein Theil des Harzes entzogen werde. Darauf mehrfach vorgenommene, nufangreiche Untersuchungen haben das Falsche dieser Ansicht dargethan und gezeigt, dass Knollen mit 10 Proc. Harz auch gegenwärtig unschwer zu beschaffen seien. Kulturversuche in Indien haben gezeigt, dass die Knollen am harzreichsten auf mit Superphosphat gedüngtem Boden sind. Die Bestimmung des Harzgehaltes wird vorgenommen, indem man 5 g der gepulverten Droge in einem Soxhlot mit 95 proc. Alkehol extrahirt, den Auszug verdaustet und wägt.

Sorten, Verfülschungen, Prüfung. Kleinere, rundliche, feste und harte Knollen gelten als gehaltreicher als sehr grosse, langgestreckte, leichte und oft im Innern hohle; ganz zu verwerfen sind die der Droge zuweilen beigemengten, gespaltenen Stengel, deren Stärkekörnehen unter dem Mikroskop keine Schichtung erkennen lassen, woran man sie auch im Pulver erkennen kann. — Knollen, denen das Harz theilweise entzogen ist,

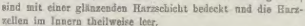




Fig. 6. Stärkemehl aus Tubern Jalapae. 280 mai vergrössert.

Ferner werden der Droge zuweilen Knollen und Wurzeln anderer purgirend wirkender Convolvulaceen beigemengt, so die Tampicowurzel von Ipomaea simulans Hanbury, die Orizabaworzel, Stipites Jalapae, Radix Mechoacanons von Ipomaea orizabansis Ledancis, die Turpithwurzel von Ipomaea Turpethum R. Br. (vergl. unten), die brasilianische Jalapa von Ipomaea operculata Martius und die Scammoniumwurzel von Convolvulus Scammonia L. Sie sind sämmtlich heller, mehr in die Läuge gestreckt und von abweichendem Bau.

Getrocknete Birnen, Kartoffeln, Parantisse (von Bertholletia excelsa H. B. K.), die als Verfülschungen vorkommen sollen, sind mit einiger Aufmerksamkeit leicht zu erkennen.

Aufbewahrung. Die Jalapa findet unzerkleinert keine Verwendung, man hült sie deshalb gewöhnlich nur als Polver vorräthig, schon deshalb, weil die vorgeschriebene Untersuchung auf den Harzgehalt ohnehin nicht mit einzelnen Knollen, sondern mit einer Durchschnittsprobe angestellt werden muss. Man zerstösst sie zunächst gröblich, trocknet bei etwa 40° C. und verwandelt sie dann, je nachdem sie zur Extraktgewinnung oder zu Recepturzwecken Verwendung finden sollen, in ein grobes oder ein schr feines Pulver und bewahrt dieses vorsichtig, trocken und vor Licht geschützt auf. Beim Pulvern sind die üblichen Vorsichtsmassregeln zum Schutze der Augen und Athmungswerkneuge zu treffen, denn letztere werden durch den Staub heftig angegriffen. Der beim Pulvern bleibende Rückstand wird gesummelt und gelegentlich auf Harz verarbeitet.

Das kanfliche Pulver ist mancherlei Verfalschungen ausgesetzt; man hat es daher sowohl auf den richtigen Harzgehalt, als auch mikroskopisch zu untersuchen (siehe oben-

Anvendung. Jalapa dient in kleineren Gaben, von 0,1-0,3 g. zur Anregung der Darmthätigkeit, zu 1,0-2,0 g als starkes Abführmittel; in noch grösseren Gaben bewirkt sie Kolik und schmerzhaften Stuhldrang. Kindern giobt man halb so grosse Dosen wie Erwachsenen und hier wird Jalapa besonders bei Santoningebrauch zur Entfernang der Darmparasiten angeordnet. Nach 1 g Resina Jalapa ist in einem Falle der Tod eingetreten. — Helv. schreibt als Höchstgabe 1 g, auf den Tag 5 g vor. Jalapa und Jalapenharz sind dem freien Verkehr entzogen und dürfen nur gegen ärztliche Verordnung abgegeben

105 Jalapa.

werden (ausgenommen in Form der Jalapenpillen der Pharm. Germ. innerhalb des Geltungsbereichs der letzteren).

† Extractum Jalapae (Brit, U-St.). Jalapenextrakt Extract of Jalap. Brit: 1000 g grob gepulverte Jalape zieht man 7 Tage lang mit 5 1 90 vol.-proc. Weingeist aus, presst, filtrirt, destillirt den Weingeist ab, so dass ein weiches Extract abrig bleibt. Den Pressrückstand zieht man 4 Tage mit 10 l destill. Wasser aus, presst, seint durch Flancel, verdampft zu einem weichen Extrakt, vermischt desselbe mit dem andern und dampft aun bei höchstens 60°C, zu einem dicken Extrakt ein. Gabe 0,1—0,5 g. U-St.: Aus 1000 g Jalapenpulver (No. 60) und 91 proc. Weingeist im Verdrängungswege. Man beseuchtet mit 850 ccm, fangt die ersten 900 ccm für sich auf, erschöpft 1. a., de-rtillirt von dem zweiten Auszuge den Weingeist ab, so dass 100 ccm übrig bleiben, und verdampft die vereinigten Auszüge zur Pillenkonsistenz.

† Extractum Jalapae fluidum (Nat. form.). Fluid Extract of Jalap. Man bereitet genau so, wie bei vorigem angegeben, 1000 com Flüssigkeit, die natürlich nicht

weiter eingedampft werden.

† Resina Jalapae (Austr. Gall. Germ. Helv. U-St.). Jaiapae Reama (Brit.). Extractum s. Magisterium Jalapae. — Jalaponharz. — Résino de jalap. — Jalap Resin. Resin of Jalap Root. Die Arzneibücher stimmen darin überein, dass sie die Julapenknollen mit Weingeist ausziehen, letzteren abdestilliren, das zurückbleibende Hars mit warmem Wasser waschen und zuletzt trocknen lassen; doch zeigen die einzelnen Vorschriften kleine Abwelchungen untereinander. Germ. lässt I Th. grob gepulverte Jalape je 24 Stunden bei 35—40° C. zuerst mit 4, dans mit 2 Th. Weingeist (S7 proc.) auszielnen vors Filtent des Weingelst (Arthur Weingelst ab des Weingelst (Arthur Weingelst ab des Weingelst (Arthur Wei ziehen, vom Filtrat den Weingeist abdestilliren, den Harzrückstand, nachdem der Weingeist vollständig verjagt ist, mit warmem Wasser waschen, bis es sich nicht mehr fürbt, geist vollständig verjagt ist, mit warmem Wasser waschen, bis es sich nicht mehr fürbt, dann im Dampfbade trocknen, bis eine erkaltete Probe sich zerreiben lässt. — Helv. lässt das erste Mal nur 3 Th. Weingeist (94 proc.) nehmen und den Auszügen vor dem Abdestilliren die doppelte Menge Wasser zusetzen, soust ebenso. — Nach Austr. wird 1 Th. grob gepulverte Jalape mit q. s. heisesem Wasser übergossen, nach 3 Tagen ausgepresst, getrocknet und nun dreimal mit je 2 Th. Weingeist (87 proc.) je 24 Standen lang digerirt. Nach Abdestilliren des Weingeistes wird das Harz in siedendes, destilliries Wasser eingetragen, der Weingeist wegigekocht (die wässerigs Flüssigkeit muss völlig klar sein) und das Harz wie nach Germ. behandelt. — Brit: 1 Th. Jatspenpulver (No. 40) wird mit 2 Th. Weingeist (90 vol.-proc.) 24 Standen digerirt, dann im Verdrängungswege mit q. s. Weingeist ab und verfährt weiter wie nach Germ. — U-St.: Aus 1000 g Jalapenpulver (No. 60) und q. s. Weingeist (91 proc.) sammelt man im Verdrängungswege (zum Befouchten 300 ccm) und q. s. Weingeist (91 proc.) sammelt man im Verdrängungswege (zum Befeuchten 300 ccm) etwa 2500 ccm Parkolat 1, destillirt den Weingeist ab, so dass 400 g Rückstand bleiben, und rührt diesen unter 9000 ccm Wasser, wäscht durch Dekanthiren, presst aus und trockast in der Wärme. — Gall.: 1 Th. grob gepulverte Jalape wird auf einem Haarsiebe durch 2 tagiges Einstellen in kaltes, destillirtes Wasser ausgewaschen, stark gepresst, dann nach einander mit 4 darauf mit 2 Th. Weingeist (90 proc.) je 4 Tago macerirt. Die vom Weingeist befreiten Aussüge giebt man zu 2 Th. siedendem Wasser und verführt weiter, wie nach Germ. — E. Dierseiten empfieht das Verdrängungsverfahren, weil es die gebet das darauf mit 2 Th. faines Informatien en 12 Th. Weingeist hefendete Wasser und verführt weiter, grossie Ausbeuts giebt (1000 Th. feines Jalapenpulver, mit 250 Th. Weingeist befeuchtet, werden durch 4000 Th. Weingeist erschöpft), für Darstellung im grossen dagegen die Maceration (dreimaliges Ausziehen unter jedesmaligem Auspressen). — Das noch warme Harz rollt man in Stangen aus und lässt diese in möglichst kaltem Wasser erhärten. Für die Handelswaare ist die Form der Zöpfe beliebt. Ueber die Ausbeute vergl. oben.

Jalapenharz ist gelbbraun bie braun, oder wenn es beim Ausrollen schon erkaltet war, aussen grau und glanzlus; auf dem Bruch ist es glänzend, gepulvæt grau bis blassbraun. Unter dem Namen Jalapin stellt man ein gereinigtes Harz dar, indem man dem alkoholischen Auszuge der Knollen Wasser bis zur leichten Trübung hinzefügt, mit Thierkohle versetzt, digerirt und endlich aufkocht. Näch dem Erkalten wird filtrit, zur

Trockne gebracht, der Rückstand mit heissem Wasser ausgewaschen und getrocknet. Das Jalapenharz wird mit minderwerthigem Harz, dann mit Kolophonium, Guajakharz, Alos etc. verfalscht. Die zum Nachweis dieser Verfalschungen angegebenen Metinden sind sämmtlich nicht in allen Fällen zufriedenstellend. 1) So soll man Kolophonium daran erkennen, dass 1 Th. Res. Jalapae mit 5 Th. Salminkgeist im verschlossenen Glass arwarmt, eine Lösung geben, die beim Erkelten nicht gelatinirt. Es eind mit dieser Mo-thode nur grössere Mengen Kolophonium nachweisbar. 2) Gepulvert, mit Spiritus befauchtet und damach mit Eisenchlorid soll das Harz mit Eisenchlorid nicht blaugrun werden (Guajakhara). 3) Die verschiedentlich vorgenommene Bestimmung der Sture- und Ver-

¹⁾ Die Jalape ist erschöpft, wenn das Abtropfende mit Wasser keine deutliche Trdbung mehr giebt.

seifungszahl hat, da man nicht nach denselben Methoden arbeitete, bis jetzt übereinstimmende Zahlen nicht gegeben.

Zur Bestimmung der Säurezahl löst man nach K. Dietraich 6.5 g Harz in 50 com Weingeist und titrirt mit alkoholischer †/2-N.-Kalilauge und Phenolphthalem. Gefundene Zahlen: 26,58—27,30. Zur Bestimmung der Verseifungszahl löst man nach Dietraich 0,5 g Harz in 50 com Weingeist, setzt 25 com alkoholische †/1-N.-Kalilauge zu, erhitzt eine Stunde auf dem Wasserbade und titrirt nach dem Erkalten mit †/2-N.-Schwefelsaure und Phenolphthalem zurück. In beiden Fällen liefert die auf 1 g Harz bezogens Anzahl Kubikesstimeter Kalilauge × 22,08 die betr. Zahl. Gefundene Verseifungszahlen: 234,04 bis 244,72.

Das Harz wirkt hauptsächlich abfabrend, und zwar doppelt so stark, wie die Knollen; grössere Guben verursachen befüges Leibschneiden. Man giebt es zur Anregung der Darmabsonderung zu 0,1—0,2 g, als Abführmittel zu 0,3—0,5 g in Pulver, Pilien, dann meistens als Jalapenseife, oder als Resina Jalapaa praeparata (s. S. 108). — Jalapenharz ist vorsichtig aufzubewahren. Höchstgabe 0,5 g, auf den Tag 1,5 g (Helv.). — Beim Binkaufe lat zu beschten, dass die Drogisten das officinelle Harz als Resina Jalapas e tubere ponderose bezeichnen, zum Unterschiede von dem aus Jalapenstengeln gewonnenen Resina Jalapae e tubere levi. Beide sind ausserdam durch Knochenkohle gebleicht im Handel, das erstere als Res. Jal. e tub. pond. alba oder Convolvulin, das letztere als Res. Jal. e tub. levi alba s. Jalapin (s. S. 105).

Sapo Jalapinus (Germ. Helv.). Rasina Jalapas saponata. — Jalapenseife. Jalapenharzsot(2. — Savon de jalap. — Soap of Jalap. Germ.: Je 4 Th. Jalapenharz und medicinische Seife löst man in 8 Th. verdünntem (60 proc.) Weingeist und dampfi im Wisserbade unter beständigem Umrähren auf 9 Th. ein. — Helv.: aus je 9 Th. Jalapenharz und medicinischer Seife, 1 Th. Chycerin, 12 Th. Weingeist durch Eindampfen auf 20 Th. Braungelhe, in Weingeist klar, in 20 Th. Wasser fast klar lösliche Masse von Extrakticke. Säuren, ebense die meisten Extrakte und Tinkturen sind mit Jalapenseife unverträglich, da sie dieselbe unter Harzabeheidung zersetzen. Man giebt die Jalapenseife als Reizmittel zu 0,1—0,3 g. als Abführmittel zu 0,3—1,0 g mehrmals täglich in Pillen. Wegen ihrer Neigung zum Austrocknen wird sie in gut verschlossenen Gefassen aufbewahrt; eine trotzdem zu hart gewordene Seife löst man in verdünntem Weingeist und bringt sie durch Eindampfen zur richtigen Konsistenz. Vorsichtige Außewahrung wird von den Arzaeibüchern nicht vorgeschrieben.

Die Jalapenseife darf nicht durch ein trockenes Gemisch aus Harz und Seife ersetzt werden. Auch ex tempore lässt sich dieselbe in kurzer Zeit genau nsch Vorschrift anfertigen, dech därfte in diesem Falle, wenn es sich um eine Pillenmasse handelt, das völlige Verdunsten des Weingeistes unnöthig sein.

† Tinctura Jalapae Resinae (Erganzb.). Jalapenharztinktur. 1 Th. Jalapenharz löst man in 10 Th. Weingeist (87 proc.). Als Abführmittel, für Erwachsene zu 10-30 Tropfen, für Kinder zu 2-5 Tropfen auf Biscuits getröpfelt und darauf eingetrocknet (Abführmaccaronen). Vorsichtig aufzubewahren wie die folgenden.

† Thetura Jalapae Tuberum (Ergânzb.). Tinct. Jalapae (Gall. Nat. form.).

Jalapantinktur. Teinture ou Alocolé de jalap. Tincture of Jalap. Ergânzb.:

Aus I Th. fein gepulverten Jalapanknollen und 5 Th. Weingeist (87 proc.) durch Maceration. — Gall.: Mittels 60 proc. Weingeist ebenso. — Nat. form.: Aus 200 g fein gepulverter Jalape und q. s. einer Mischung von 2 Raumth. Weingeist (91 proc.) und I Raumth. Wesser stellt man im Verdrängungswege I. s. 1000 com Tinktur dar.

	Elixir jalapinum eltron	, mm 0 1.0
City	onensiftchen zum A	binhren
Rp.	Resinae Inlayae	0,5
	Spiritus	7,5
	Aquae destillatae	3,0
	Sirupl communis indici	4,0
	Olel Clini gi	t, I,
Vollenmit	test	

Ellair Le Rol.

Remède Lercy. Purgatif Lercy. Médecine de Signoret, Lercy-Ellzit.

Es glebt davon 4 Abstutungen oder Grade mit steigendem Gebalt un absührenden bestamt theilen.

		Searcm.	TABLET	UEEE,		
	Rp.		I	11	III	IV
		Scammonii	48,0	64,0	95,0	185,0
B.		Turpethi	24,0	33,0	45,0	84,0
	Tuber.	Inlapac	190,0	950,0	375,0	500,0

	I	H	111	IV
4 Spiritus Framenti	0,0000	6,0000	6060,0	0,0000
5. Follor, Bennan	190,0	250,0	975,0	500,0
0. Адове	750,0	10000,0	1500,0	1500,0
7. Saccharl	1000,0	1200,0	1500,0	1760,0.
1-3 mit 4 cwolf Stu	mden di	geriren,	Eltric	en und
mit cinem ses 6-5	bereite	tem Biz	up mis	chien.

Nach Haden

Rp	1	11	111	IV.
Resinse Scammonti	8,0	6,6	9,5	12,5
Tuber, Jalapse	20,0	25,0	37,5	30,0
Spiritus Framenti	-600,0	6,000	0,000	0,000
Folior, Senne	90,0	95,0	57,5	50,0
Agone	75,0	100,0	150,0	150,0
Sacobari	100,0	125,0	150,0	175,0.
Blazzi ruma seta balan s	in and man			

Jala	pa. 1
Nach E. Dierraten.	Pilelse ad Frandlum Cots.
Pip. I II III IV IV II. Restinat Julapus 2.5 4.0 6.0 8.0 3.0 3.7 Tobar, Jainpus 14.0 19.0 19.0 38.0 3.5 Spiritus diluti (88.%) 300,0 800,0 800,0 200,0 3.6	Cotte's Dioner Pills (Nat form.). Rp. Aloss purificates (U-St.) Massas Hydraggrif (U-St.) Tober, Johanne polv. 33, 7,8 Tartari stiblisti 0,18, Man forest 100 Pillen.
(e 15,0) (e 20,0) (e 25,0).	Pilulas Jalapas (Germ.).
1-8 deel Ingu digerero, Filerat mit 4-5 mischen, Kuulato cum Resina Jalapan.	Jaiapanpillen. Abführpillen. Plinles da résine de jaiap. Piluies purgatives. Pills of Jaiap. Purging pills.
Emulation purgatif avec la réaline de Jalap. hy 1. Restone Jalapae 1.0 B. Sancharl albi 12.0	Rp. Suporla jalopini park 3 Tuber: Jalopine solik poly, park 1.
5 Sechari albi 60,0 4 Aquae Auxueth flor. 20,0 5. Vitelium ori unius 6. Aquae destillat 240.0. 5 out 2, dann mit 3-5 resreiben, raietzt oach und oach 4 constant.	Man street are Masse and forms Pillon von citya 0,11 g Gewicht, die man sandchat bei gewöhn- ligher Temperatur, dann bei gefinder Wilkme- trocknet, bis als ihre runde Form nicht mehr werkndern und genan 0,1 g wiegen. Mit Lyen- podium besuweit in dicht schliessenden Geffasen aufaubewahren.
Paula biscoctus purgutivus,	Wileles Jalence annecline
Panis medicatus lazans.	Pilalas Jalapas compositas. Abithroilles Laxirpilles Bint-
Abinbit-Binenii (K. Dietknich), Lip I. Resinne Jalopse 25,0 L Spiritus 96,0 S. Abbuniais 4. Saccher, Vanillas 5 Amyli	reinigungspillen Up. Aloks puirer. Restnan Jalupan Taber, Jalapan Enports medicail. 18, 18,0 Sirupi simplicis. 1, 2.
Far too funding	Zu 300 Fillen, die man mit Lycopodium bestront
Man treplett je 1,0 g der Lüssung von 1 in F gleickneisenig auf die Untersette eines Blaccita und überstreicht merk dem Trechnen mit der eingestampfara, auch sieleffungigen Mitchung 3-8. Jedes Britischen enthält 9,75 Jahrenhurz.	Filulas purgantes fertiores, Fitulas purgantes mercuriatus. Aelere Fora. borolla. Dp. Sapone jaupini 1,85 Calonelanos 0,45
Pastilli purgantes.	Man formt 50 Fillen.
Trachinel purgantes. Abführpustilien. Blutroinigende Pastillen.	Pilulae purgantes Biox
I,	Pilules purgatives Rick,
Ep Resin, Jahrpan puls, 5,0	Ep. Resinne Juispus Sopoula medicati - Sa 7,5
Folia Serias puly as 10.0	Aloks 5,0
Transcanthau puly, 2,0	Postore Scammon, 3,75
Sarchart allel palv. 70,0	Extract Colocynth comp. an 2,5
Man formt I. a. 100 Panillon.	Tartari etibiati 0,3. Man formt 240 Pilsen.
.11	Putris basmerrholdalis Pozzaga.
(Morauli Rearrum purgunton.	Possen's Hamorrhoidalpulves.
Purgiraucker) Ep. Tober, Jalapse pulv 25,0 Flor, Rosse pulv 15,0	Rp. Tuber, Jalapae puty, 10,0 Rhizomatis ithei
Ligal Sanuali poly. 2,0 Tragmanthus poly. 1,0	Elaconucchari Citri an 5,0 Taztari deporati
Sacchart alla puly. 57,0 Aquae Rosae	M. D. S. 3 mai tights t Theelegel.
Clycerial 51 i s. Zu 100 Pasillen	Pulsia Jalapue compositus (Bris. U-51),
m	Pulvis purgents. Zusammengezetztes Jalapenpulver. Kuffeepulver. Compound Pawder of Jalap.
Ph Sax Augenküchelchen.	L Belt.
Tuber Jalup, plv. 10,0 Corna Gervi plv. 3,0	Rp. Tuber, Jainp. pulv. 100,0 Tariari depurati pulv. 180,0 Khizom. Zingiberia pulv. 80,0
Resin. Scannon. 8,0 Cort. Cipumnen. 8,0	mischt man. Gabe 1,25-3,5 g
Sicch, pulv. 76,0 Old Clonomomi gtt. V	fl. U-St. (Pulvis Jaiapas inclaratus, Pulvis cathacticus)
Mocling Tragacanth q s.	Rp. Tuber, Julup. pair. (No. 60) 85,0 Tastari depurati 65,0.

III. Ph. Dan. (Foly, Jelapae salinua) Rp. Tuter. Jalap. polv. 2,0 Kalii sulfurici pulv. 1,0. In Oblate auf cinnial. IV. Pulvis larans Form, Berok es Colon. Rp. Tuber. Jaiapae pulv. 1,0 Calomelanos 0,2, D. tal. dos. II.

Pulvis purgues.

Abführpulver. (Ad daum pauperum.) Sp. Tuber, Jalapae pulv. Tartari depurati puir. Elacosacchar, Founiculi El 8,0. Man mischt und theilt in 6 Einzelgaben.

Pulvir pergatories Tissor. Itp. Tuber, Jalap pulv. Rhiz. Rhei Follor Seppas 43. 1,0 Tariari depurati 3,0. Auf elumal su nehmen,

licelna Jalapae prasparata.

Rp. Resinae Jalapse Ampgdalar, dulciom sa 5,0 Glycerial gutta. V steast man aur gleichmäszigen Masse an Zum Gebrauch frisch zu bereiten.

> Tinctura Jalapae aromatica. Rp. Tinet, Jainpas comp. 20,0 Tinet aromaticae

+ Tinctura Jalopas composita (Helv. Nat form.). Tinctura purgans. Zusammengesetate Jalapentinktur. Telhture ou Alcoolé de Jalap composée (Galt.). Rau-de-vie allomands. Compound Tincture of Jalap. Bely, Gatt.

Rp. Tuber. Jalapus (IV) 5.0 Scammonii Halepena, (III) 140 Radicis Turpethi (IV) Spiritus (Helv. Di " Gall. 80° al 90.0. Durch 8-10 tagige Maceration an bereiten.

Nation, Formul.

Rp. Tuber, Jalap subt pulv. 125 g Scanmoell 32 8 Spiritus (Bi %). vol 1 } q = Aquae Man mischt die Pulver mit flarem halben (lewicht Sand and barelet im Ventrangangawage 1000 ccm.

Tiuctura purgativa dulcificata. Veranagie Luxirtropfen. Ep. Tinctur, Jelapoe Resig. 5.0 Glycerial 7.0 Birtipl Rhoundon

Tuber Jalapae pulveratum testum, Radiz Jalapae tosta.

Jalapenpulver erhitzt man über müssiger Flamme unter beständigem Durübren, bis es bellbrann geworden and 10-15 Proc. an Gewicht verloren bak

Bell purgantes ad canon et aues. Abithrpilles für Houde and Schweine.

Tinktur,

Rp. Tuber. Jalapae pulv. 0.0 Sapon, Hispanic pulv. 2,0 Spir. seponal. 9. 8. Man formt 6 Boll Grouss Schweinen auf einmal, Runden and 5-3 mai.

Andltropfen von Kincussen und Mexon. Ein versüsster, weingeistiger Auszug aus Jalape, Rhabarber, Senna u. dergl.

Camemile Pills von Nouron and Abführpillen aus Jalape, Rhabarber und Kamillenextrakt,

Cathartic Elixir, Darry's, ist eine Tinktur aus Jalape, Senna, Faulbeumrinde und aromatischen Samen.

Elixir purgatif officinal de Lavolley - Tinct. Jalapae comp.

Elixir salutis, Harlemer, Harlemer Gesundheitselixir entspricht dem Cath. Elixir DAFFY

Elixir tonique antiglaireux de Guillié. 50 Tinct. Jaiap. comp., je 10 Tinct. Chinae und Elixir ad long. vit., 100 Sirup. simpl.

Gallen-Magentropfen, Königseeer. 400 unreife Pomeranzen, je 250 Jalape und Rhabarber, 450 Aloc, 200 Enzian, 150 Sennesblätter, 125 Lärchenschwamm, 100 Koloquinthen, 50 Pottasche werden mit 51 Weingeist (80 proc.) digerirt, das Filtrat mit Zuckertinktur versetzt (Richten).

Laxativum Livingstone, Tabloids von Bunnovens, Wellcome & Co., enthalten jede 0,1 Jalape, 0,1 Rhabarber, 0,065 Kalomel, 0,065 Chininbisulfat.

Laxirtropfen, Königsecer. 750 Jalape, 250 Alos, 50 Lakritz, 15 venet. Seife werden mit 10-II 1 60 proc. Weingeist digerirt, dann filtrirt (Richtzu).

Paglianopulver von J. Bnaux in Berlin ist Jalapenpulver.

Paglianoshrup von demselben besteht aus Süsswein, Jalapenpulver und Tamarindenmus (?). — Von Mazzonen in Rom aus weinigen, mit Zucker eingekochtem Jalapenauszug, während der Sirop de Pagliano (Florenz) nach Hunnwars dargestellt wird, indem man 500 Th. Kreuzdornbeeren, 100 Th. Metallsafran, 60 Th. Scammonium, 15 Th. Jalapenbarz vergähren lässt, durch ein Haarsieb drücht und mit einer auf 200 Th. eingesongen Abhochung aus 200 Th. Holzkassie, je 50 Th. Tamarinden und Rhabarber mit 300 Th. Wasser vermischt.

109

Pillen, Dr. Airt's, von P. A. Richtze enthalten Jalape, Eisen- und Eibischpulver.
Peudre d'Ailhaud und Poudre du Baron de Castelet sind Gemische aus Jalape,
Guajakharz, Scammonium, Alos, Gutti und Sonna.

Jatropha.

Poudre d'Iroé besteht aus Jalape, Weinstein, Rhabarber, semen. Bolus, Zimmt

und Zucker.

Remède du curé de Chancé ist eine Tinktur aus Jalape, Rhabarber und Irisrhizom. Voml-purgatif Lenor ist ein weiniger Senna-Auszug mit 0,8 Proc. Brechweinstein.

† Ipomoea Turpethum R. Br. (Convolvulaceae—Convolvuloideae—Convolvullinae), helmisch in Indien, Australien und Polynesien liefert Radix Turpethi. — Racine de Turhith régétal (Gall.). Die Wurzel ist mehrere Centimeter dick, aussen graugelb, innen röthlich-braun. Der Querschnitt lässt einen centralen Holzkörper erkennen, neben dem, besonders in der Rinds, kleinere, sekundare Holzkörper auftreten.

Sie liefert ungeführ 4 Proc. Harz, das z. Th. aus Turpethin besteht, welches mit dem Jalapin C, Has O, ans der Scammoniawurzel nahe verwandt ist. Es ist in Acther

unlöglich.

Radix Turpethi spurius vergi. Thapsia.

Jatropha.

Gattung der Euphorbiaceae - Platylobeae - Crotonoldeae - Jatropheae.

 Iatropha Curcas L. Heimisch im tropischen Amerika, überall in den Tropen der Samen wegen kultivirt. Die letzteren werden medicinisch verwendet als: Semina Ricini majoris, Ficus infernalis. Nuces catharticae americanae. — Physic Nuts, Bastard Croton beans.

Beschreibung. Sie sind etwa 17 mm lang, eifermig, die Rückenseite gewölbt, die Bauchseite durch die Raphe dachartig. Farbe schwarz, mit feinen, gelben Streifehen, am einen Ende ein weisslicher Flecken, an dem die auch oft noch vorhandene Caruncula gesessen hat. Der Querschnitt Hast das dicke Endesperm und den grossen Embryo mit den beiden blattartigen Kotyledonen erkennen.

Bestandtheile. 7,2 Proc. Wasser, 4,8 Proc. Asche, 37,5 Proc. Fett, von welch letzterem man durch Extraktion mit Auther 29 Proc., durch Pressen 20 Proc. erhält.

Dieses Oel, Oleum Infernale. — Hulle de pignon d'Inde. — Purgirunt-oll, hat das apoc Gew 0,911—0,920. Es cretarri bei 0°. Schmeizpankt der Fettsäuren 24—26° C. Hamman'sche Zahl 87,90. Verseifungszahl 210,2—230,5. Rumman'sche Zahl 0,65. Jodzahl 100,9—127,0. Es enthält das Glycerid der Isocotinsäure C₁₆H₂₆O₂, vielleicht auch Rieinusülsäure C₁₆H₂₄O₄. Nach andern Angaben enthält das Oel Palmitin, Myristin und das Glycerid einer Säure C₁₆H₂₆O₃. Es ist anfangs farblos, später gelblich. Die Wirkung ist beim frischen Oel am stärksten. Vom Rieinusči anterscheidet es sich durch seine geringere Dichte, seine geringe Löslichkeit in Alkohol und die höhere Jodzahl.

Als wirksamen Restandtheil der Samen kennt man ein sehr giftiges Toxalbumin; Carcin. Es bewirkt intravascullire Congulationen, schlieselich Obstruktionen und Zerreissen der Gellasse

Anwendung. Die Samen und das Oel sind, wenn frisch, sehr energische Abführteittel, die die Mitte zwischen Richnesel und Crotonel halten. Es sollen 8-12 Tropfen für eine starke Ausleerung genügen.

H. Auders Arten der Gattung enthalten ebenfalls stark purgirend wirkende Samen, so Jatropha multifida L., die die früher auch in Europa benutzten Purgirnüsse, Kaces purgantes, Been magnum liefert, aus denen man das Oleum Pinhoën gewann.

Ichthyocolla.

Ichthyocolla (Austr. Ergänzb. U-St.). Colla piscium. - Hausenblase. Pischleim. (Weinklüre.) - Colle de poisson. Ichthyocolle (Gall.). - Isinglass. Fishglue. Ist die in geeigneter Weise zubezeitete Schwimmblase mehrerer Fische der Abtheilung der Ganoiden, nämlich Acipenser Sturio L., der Stör, A. glaber Fitz., der Glattstör, A. ruthenus L., der Sterlet, A. Güldenstädtli Brandt u. Ratzeburg. der Esther oder Osseter, A. Huso L., der Hansen oder die Beluga, A. stellatus Pallas, der Rüsselstör oder Scherg. Sie kommen in den meisten ouropäischen Meeren vor und steigen zur Laichzeit ziemlich boch in die Flüsse. Man schneidet die frischen oder wieder aufgeweichten Schwimmblasen auf, reinigt sie durch Waschen, Ausreiben etc. und zieht, wenn sie halbtrocken geworden zind, die aussere "Schleimhaut" ab. Sie wird dann in verschiedene Formen gebracht und getrocknet. Einfach auf Brotter genagelt und getrocknet, liefert sie die Blätterhausenblase, Ichthyocolla in foliis. Durch Ueberund Ineinanderschlagen grösserer Stücke, die dann in der Mitte durchlocht werden, ontsteht die Bücherhausenblase. Oder die Elätterhausenblase wird mit Maschinen in feine Paden zerschnitten und liefert dann die Padenhausenblase, Ichthyocolla in fills. Für den pharmacentischen Gebrauch nicht in Betracht kommt die Klammern- oder Ringelhansenblase, Ichthyocolla in annulis seu in lyris, die man erhält, indem man die vorbereiteten Schwimmblasen zusammeurellt und in die geeigneten Formen bringt. Die Droge kommt fast ausschliesslich aus Russland in den Handel, wo man sie bei Astrachan, in den Mündungen der Wolgu, des Dujestr, Dujepr etc., neuerdings auch in Petersburg. wohin man die rohen Blasen, bringt, zubereitet. Ein Fisch liefert 100-150 g Hausenblase.

Beschreibung und Bestandtheile. Gute Blätterhausenblase ist farblos oder fast farblos, durchsichtig, irisirend, sehr zähe und biegsam, der Länge nach leicht zu zerreissen, ohne Geruch und Geschmack. In kaltem Wasser quillt sie auf, wird dabel weiss und undurchsichtig, in heissem Wasser löst sie sich bis auf höchstens 3 Proc. Rückstand, der aus Membranen besteht. Die Lösung ist neutral oder schwach alkalisch. Mit 25-50 Theilen heissem Wasser liefert sie nach dem Erkalten eine farblose, durchsichtige Gallert. Ascho 0,2-1,2 Proc., Wasser 16-19 Proc. Die Hauptmasse ist thierischer Leim: Collagen.

Andere Sorten. Ausser den genannten existiren im Handel eine ganze Menge anderer Sorten, die für viele Zwecke der Technik (als Klebe- und Verdickungsmittel, in der Bierbrauerei etc.), nicht aber in der Pharmacie verwendet werden: So bilden die einfach getrockneten Schwimmblasen der oben genannten Fische die Zungen; Klumpenhausenblase wird aus verschiedenen Blättern zusammengerollt, Kuchenhausenblase wird aus Abfällen zusammengeknetet, Krümelhausenblase sind diese Abfülle selbst.

Achaliche Drogen liefern verschiedene Arten der Welse: Siturus glanis L., in Russland den Samowi- und Samowa-Fischleim; in Nordamerika Gadus Meriuceius L. und G. Morrhua L. die Bandhausenblase von New York (36 Proc. in Wasser unföslich); Acipenser brevirostris C. and A. rubicundus C. die Hudsonsbay-Hausenblase. Die Hamburger Hausenblase stammt von A. Sturio L. (bis 5 Proc. in Wasser unlöslich). Gadus Morrhua L. liefert auch die isländische Hausenblase (8 bis 21 Proc. in Wasser unlöslich). Faische Parahausenblase sind die getrockneten Eierstöcke von Silurus Parkerii C. V., Mainzer Hausenblase wird aus Blase, Haut, Magen und Gedärmen grosser Fische gemacht. Ferner kommen als Hausenblase z. B. für Brauereien die getrockneten Häute einiger Rochen vor. Die Hausenblase wird verfälscht, indem man andere Schwimmblasen etc. mit Leim überzieht. Sie reisst dann in der Längsrichtung schwer ein und nach dem Anfquellen kann man den Leim als besondere Schicht entfernen. Mit Schwefeldämpfen gebleichte russische Waare soll nach Schwefel (schwefliger Säure?) ziechen. Ungarischer Fischlaim riecht nach Thran.

Anwendung. Aufbewahrung. In der Pharmacie dient die Hausenblase hauptsächlich zur Darstellung des Englischen Pflasters, seltener zur Bereitung von Abkochungen oder wohlschmeckenden Gallerten für den innerlichen Gebrauch, in welchem Falle gerbsäurchaltige Zusätze als unverträglich zu vermeiden sind. Vielfach verwendet man sie als vorzüglichstes, durch Gelatine nicht völlig zu ersetzendes Klärmittel für Wein und Bier; man löst sie in heissem Wasser, mischt zunächst mit einem kleinen Theile der zu klärenden Flüssigkeit, dann nach und nach mit dem Ganzen. In der Technik ein Hauptbestandtheil vieler Kitte. Die als "Fischleim" bezeichneten Klebmittel des Handels enthälten gewöhnlich keine Hausenblase, sondern Kölner Leim. Trocken aufbewahrt hält sich Hansenblase lange Zeit unverändert.

Emplastrum Anglicanum (Austr.). Emplastrum adhaesivum anglicum (Ergaus). Emplastrum Ichthycocollae (U-St.). Empl. adhaesivum Woodstockii s. glutinosum. Taffetas adhaesivum s. ichthycocollatum. Sericum anglicum. — Englisches oder Englisch-Pflaster. Englisches Heftpflaster. Damenpflaster. Hausenblasenpflaster. Klebtaffet. Schonhoitspflaster. — Sparadrap de colle de poisson (Gall.). Taffetas d'Angleterre. — Isinglass Plaster. Court Plaster. Erganab.: 50 Th. auß feinste zerschnittens Hausenblase werden zweimal mit je 200 Th. Wasser im Dampfbade erhitzt, die durchgeseihte Lösung auf 300 Th. singsdampft und mit 1 Th. Zucker versetzt. Man streicht die Masso mit einem breiten, weichen Pinsel auf zusgespannten Seidentaffet, lässt joden Anstrich vollständig trocknen, und zwar trägt nan die ersten drei Anstriche in kühlem, die übrigen in missig geheitztem Raume auf. Übige Menge gieht 5000 [] em Pflaster, dessen Rückseite schliesslich mit Benzoëtinktur, mit Spirina säx verdünzt, bestrichen wird. — Austr. lässt 100 g Hausenblase in 2000 g Wasser lösen, 100 g Weingeist und 10 g gereinigten Houig zusetzen und damit 4500 [] em Taffet bestraichen. Anstrich der Rückseite: 4 Th. Benzoötinktur, 1 Th. Perubalsam. — U-St.: 10 g Hausenblase löst man in warmem Wasser q. s. ad 120 g. streicht die Halfte suf ein Stäck Taffet von 38 × 38 cm, mischt zur andern Halfte 40 g Weingeist und 1 g Glycerin, verfährt wie vorhin und bestreicht schliesslich die Rückseite mit Benzoötinktur. — Gall.: 50 g Hausenblase, 400 g Wasser, 400 g Weingeist (60 proc.). Die Grösse der zu bestreichenden Fläche ist nicht vergeschrieben. — Englisches Pflaster muss, auf der glänzenden Saite befeuchtet, fest an der Haut kleben. Zu seiner Herstellung nimmt man gewohnlich eine fleischfarbigo, schwarze, seltener weisse Marceline, umfast diese mit einem Leinwandstreifen und spannt sie in Holzrahusen, die eigens für diesen Zweck in bestummter Grösse vorrättig sind. Zweckmässiger sind allerdings Gestelle aus zwei kräftigen Leinsen and dass bei jedem neuen, um eine gleichmä

Emplastrum Anglieum impermeabile, ein wasserdichtes, also auch unter Wasser auf der Haut kleben bleibendes Pflaster stellt man dar, indem man die Rückseite des Hausenblasenpflasters nicht mit Benzoötinktur, sondern mit Sparadraplack (s. unter Lacca) überzieht.

Verwandet man statt des Taffet Seidenpapier und behandelt dieses, auf ein Reisebrett gespannt, in gleicher Weise, so erhält man die Charta adhaesiva pellucida; ebenso aus Goldschlägerhlutchen das Emplastrum animale, Baudruche gommée (Gall.), aus feinem Kattun die Percaline adhésive.

Emplastrum Anglieum arnicatum, Arnikahoftpflaster,

Emplastrum Anglicum benzoatum, Benzoesaurcheftpflaster,

Emplastrum Anglieum salleylatum. Salleylaturch eft pflaster bereitet man genau so, wie Englisch-Pflaster, nach Ergänzb., setzt aber der zuletzt aufzutragenden Hälfte der Hausenblasenlösung 25 g Arnikatinktur, oder 1 g Benzoe- oder Salleylsbure zu.

Hausenkitt. Edelkitt für Glas und Porcellan. 5 g fein zerschnittene Hausenblass lässt man 12 Stunden in otwa 20 Th. kaltem Wasser quellen, gieset letzteres ab, fügt 1 g Ammeniakgummi, 40 g Weingeist und 45 g Wasser hinzu, löst unter Erwärmen, sucht durch ein Drahtsieb und vermischt mit einer Lösung von 1,5 g Mastix in 15 g Weingeist. Der Kitt ist erwärmt auf die Bruchflächen aufzupiuseln. Er eignet sich vorzüglich zum Kitten von Glas- und Porcellangeräthen.

Solutio lehthyocoline. Solution of Isinglass (Brit.). Gelatin Test Solution (U-St.). 1 g Hausenblase lost man unter Erwärmen in destillirtem Wasser q. a. su 50 ccm. Reagens auf Gerbsäure, das jederzeit frisch zu bereiten ist.

Taffetas vesicans. Taffetas ichthyocollatum vesicans. Blasentaffet. E. Dieterica: Aus 40 g Hausenblase, q. s. destillirtem Wasser und 1 g Traubeurucker bereitet man, wie bei Empl. Anglieum angegeben, 300 g Lösung und streicht ½ davon auf ein Stück grüne Seide 50×100 cm; dem letzten Drittel mischt man eine Verreibung von 0,5 g Kantharidin mit 3 Tropfen Glycerin, 20 g Essigäther und 10 g Weingeist zu und verstreicht die mässig warme Masse unter beständigem Umrühren. Zum Gebrauch nicht mit der Zunge aufeuchten!

Diulisis, ein in Frankreich patentirtes Bierklärmittel, soll aus Hausenblass and

Natriumbikarbount bestehen.

Flüssiges Albumin, ein Weinklärmittel aus London, ist Hausenblasenlösung.

Perlmutterkitt. 2 Th. feinzerschuittene Hausenblase löst man in 16 Th. Wasser, setzt 8 Th. Alkohol zu, seiht durch und vermischt mit einer Lösung von 1 Th. Mastix und 1/4 Th. feinst gepulvertem Salmink in 6 Th. Alkohol. Der Kitt wird auf die erwärmten Bruchflächen gestrichen, die man fest aneinander presst.

Universalcement, Khanows, für Glas, Mocrschaum u. dergl., ist Hausenblasenlösung. Vegetabilischer Fischlehm und Japanische Hausenblase a. unter Agar-Agar Bd. I.

8, 192, 2,

Zwillingsleim, Zwillingskleister, Fox's Patent, besteht aus zwei Lösungen. I. 2,5 Chromsaure, in je 15 g Wasser und Ammoniakflässigkeit gelöst, dazu 10 Tropfen Schwefelsäure, 30,0 schwefelsäures Kupferoxydammoniak, 4,0 weisses Papier. II. Hausenblase in verdünnter Essigsäure. Von den aneinander zu leimenden Papierflächen bestreicht man eine mit I und lässt trocknen, die andre mit II und presst noch feucht zusammen.

Ichthyolum.

I. Ichthyol.

Bei Seefeld in Tyrol findet sich in müchtigen Lagern ein bituminöses Gestein, in welchem Ueberreste von vorweltlichen Fischen und Seethieren enthalten sind. Durch trockne Destillation dieses Gesteines erhält man ein flüchtiges, schwefelbaltiges Oel, das Ichthyol-Rohöl. Wird dieses mit konc. Schwefelsäure behandelt, so entsteht ein als Ichthyolsulfosäure bezeichnetes säureartiges Produkt. Die Salze dieser Ichthyolsulfosäure finden therapoutische Verwendung; das Ammonsalz dieser Säure wird als Ichthyol schlechthin bezeichnet.

lehthyol-Rohöl. Ein braungelbes, vollständig durchsichtiges Ool vom spec. Gew. 0.865 bei 15°C. Es ist von durchdringendem, dem Bernstsinol ähnlichem Geruche, in Wasser unlöslich. Die fraktionirte Destillation ergab: von 100—120°C. = 6 Proc., von 120—180°C. = 53 Proc., von 160—225°C. = 53 Proc., von 225—255°C. = 5—6 Proc. Die Elementur-Zusammensetzung war: Kohlenstoff 77,25, Wasserstoff 10,52, Schwefel 10,72, Stickstoff 1,10.

Acidum sulfoichthyolicum. Ichthyolsulfoslure. Ichthyoldisulfoslure.

C10 Hat S. (SO, H), Mol. Gew. = 566 (1).

Zur Darstellung wird das Ichthyol-Robbl mit einem Ueberschuss von konc. Schwefelsaure vermischt. Unter freiwilliger Erwärmung bis auf 100°C. und unter Entweichen von Schwefeldioxyd entsteht Ichthyoldisulfosaure. Nach Beendigung der Reaktion erwärmt man das Reaktionsprodukt, um freie schweftige Saure und freie Schwefelsaure zu entfernen, wiederholt mit gesättigter Kochsalzlösung. Die in Wasser leicht lösliche freie Ichthyolsulfosaure ist in gesättigter Kochsalzlösung unföslich und scheidet sich auf dieser als theurarige Masse aus.

Diese Ichthyoldisulfosaure ist die Ausgangssubstanz zur Darstellung der Ichthyol-

priparate

Sie besteht im wesentlichen aus Ichthyoldisulfosaure C₂₈H₃₆S. (SO₃H)₃ (BAUMANS und Schotten), enthält ausserdem ein flüchtiges Oel vom Charakter der Sulfone und einen dritten, nicht nüber gekannten Bestandtheil.

Ammonium sulfoichthyolicum (Ergünzb. Helv.), Ichthyol. Ichthyolsulfosaures Ammon. Co. Has S. (SO. NH.), (?). Mol. Gew. = 800, (?)

Die Darstellung erfolgt, indem man lehthyolsulfosäure mit stärkstem Ammoniak neutralisirt und das so erhaltene Produkt zur Konsistenz eines dinnen Extraktes eindunstet. Eine rothbraune, klare, sirupdicke Flüssigkeit von brenzlichem Geruch und Geschmack, beim Erhitzen unter starkem Aufblüben eine Kohle gebend, welche bei fortgesetztem Glüben ohne Rückstand verbreunt. Die klare Mischung von Ichthyol mit Wasser röthet blaues Lackmuspapier schwach. In Weingeist, sowie in Aether löst sich Ichthyol nur theilweise, vollständig jedoch in einer Mischung beider zu gleichen Raumtheilen, nur zu einem kleinen Theile in Petroleumüther.

Die wässerige Lösung (1 = 10) lässt, mit Salzsäure vermischt, eine dunkle, harzartige Masse fallen, welche in Aether, sowie in Wasser löslich ist, aus letzterer Lösung
aber durch Zusatz von Salzsäure oder Kochsalz wieder ausgeschieden wird. — Mit Kalilauge arwärmt, entwickelt Ichthyol Ammoniak; diese Mischung hinterlässt nach dem Eintrocknen und Glüben eine Kohle, welche beim Uebergiessen mit Salzsäure den Geruch nach
Schwefelwasserstoff verbreitet.

Beim Eintrocknen im Wasserbade soll das Ichthyol höchstens 50 Procent seines Gewichtes verlieren. Im allgemeinen beträgt der Wassergehalt bez. Trockenverlust etwa 45 Proc.

Dieses Praparat ist zu dispensiren, wenn Ichthyol schlechthin verordnet wird.

Natrium sulfoichthyolicum (Erginzb.). Natrium-Ichthyol. Natrium sulfolehthyolat. Ichthyolsulfosaures Natrium. C, H, B, S. (SO, Na), Mol. Gew. = 610 (1).

Dieses Praparat wurde früher als Ichtbyol schlechthin verstanden. Es kommt ebenfalls nicht im wasserfreien Zustande, sondern als extraktähnliche Masse in den Handel. — Seine Darstellung erfolgt durch Neutralisation der freien Ichthyolsulfosäure mit Natroalauge.

Braunschwarze, theerartige Masse von brenzlichem Geroche, beim Erhitzen unter Aufblähen einn alkalisch reagirende Kohle gebend, welche die Flamme stark gelb färbt und bei fortgesetztem Glühen zu einer Asche verbreunt, deren wässeriger, mit Salpetersäure überautigter Auszug durch Baryumnitratlösung sofort stark getrübt wird. — Wasser löst das Natriam-Ichthyol zu einer etwas trüben, dunkelbraunen, grünschillernden, nahezu neutralen Flüssigkeit auf. In Weingeist, sowie in Asther löst es eich nur theilweise, dagegen vollständig und klar mit tiefbrauner Farbe in einer Mischung beider, ebense in Benzol, kaum in Petroleumbenzin. Die wässerige Lösung scheidet beim Uebersättigen mit Salzsäure eine dunkle Harzmasse aus, die, nach dem Absetzen von der überstehenden Flüssigkeit getrennt, sowohl in Wasser als auch in Aether löslich ist, aus ersterer Lösung aber durch Zusatz von Salzsäure oder von Natriumchlorid wieder abgeschieden wird. — Beim Erwärmen mit Natronlauge soll Natrium-Ichthyol einen Geruch nach Ammoniak nicht arkennen lassen (Unterschied von dem Ammonium-Ichthyol). Der Wassergehalt des Präparates beträgt 25—30 Proc., die Bestimmung desselben erfolgt durch Eintrocknen über Schwefelsäure, am besten im Vacuum-Exsikkator.

Lithium sulfoichthyolicum. Ichthyolsulfosaures Lithium. Lithium-Ichthyol. $C_m H_m S$. (80,LI), Mol. Gew. = 578 (1).

Die Darstellung erfolgt durch Neutralisation der freien Ichthyolsulfoskure mit Lithiumkarbonat.

Braune, theerartige Massen, welche in ihren physikalischen Eigenschaften dem Natrium-Ammoniumsalz völlig gleichen. Der beim Veraschen auf dem Platinbleche hinterbleibende Rückstand erzeugt, mit Salzsäure befeuchtet in die nichtleuchtende Flamme gebracht, eine karminrothe Färbung derselben. Sollte die Färbung durch Natriumverbindungen verdeckt sein, so würde man das Lithium durch das Spektroskop nachzuweisen haben.

Der Wassergebalt des Praparates beträgt 30-35 Proc.

Zincum sulfoichthyolicum. Ichthyolsulfosaures Zink. Zink-Ichthyol. (C₁₈H₈₈S. S₃O₆H)₆Zn. Wird durch Neutralisation der freien Ichthyolsulfosaure mit Zinkoxyd dargestellt. Es gleicht in seinen physikalischen Eigenschaften völlig dem vorigen.

Handb d. pharm. Praxis. II.

Beim Verbrennen des Salzes auf Platinblech hinterbleibt Zinkoxyd als gelblich-weisse Asche. Der Wassergehalt beträgt 35-40 Proc. Er ist durch Eintrocknen des Salzes über Schwefelsäure, am zweckmässigsten im Vacnum-Ersikkator zu bestimmen.

Die Salze der Ichthyolsulfosäure mit Erdalkalien und Schwermetallen werden durch Fällung der Lösungen des ichthyolsulfesauren Ammoniums oder Natriums mit löslichen Salzen der Erdalkalien oder Schwermetalle erhalten. Therapeutische Anwendung haben bisher gefunden:

Calcium sulfoichthyolicum. Ichthyol-Calcium. Calciumthiohydrocarburosulfonicum (Insolubile). Es enthalt 2,5 Proc. Calcium (Ca) neben 97,5 Proc. Ichthyolsulfosaure. Ein braunes, geruch- und geschmackloses Pulver, das in Wasser und in den gewöhnlichen Lösungsmitteln fast unlöslich ist.

Man wendet es in solchen Fällen an, wo der Gebrauch des Ichthyols in Pulver-form erwünscht ist, also bei Magen- und Darmleiden, bei tuberkulösen Knochen-

Rp

Ferrum sulfoichthyolicum. Ferrichthol. Ferrum thiohydrocarburo-sulfonieum (Insolubile). Es enthalt 3,5 Proc. metallisches Eisen neben 96,5 Proc. Ichthyol-sulfosäure. Ein fast schwarzes, geruch- und geschmackloses Pulver, in Wasser und in den gebrauchlichen Lösungsmitteln fast unlöslich. - Seine Anwendung erfolgt bei Chlorose und bei Anamie.

Argentum sulfoichthyolicum. Ichthargol. Argentum thiobydrocarbürosulfonicum (insolubile). Es enthalt 12 Proc. metallisches Silber und bildet ein braunes, geruchloses, in Wasser unlösliches Pulver. Man wendet es an als Wundantisepticum, als Antigonorrhoicum und bei Ulcus molle.

†† Hydrargyrum sulfoichthyolicum. Ichthermol. Hydrargyrum thiohydrocar-büro-sulfonicum (insolubile). Es enthält 24 Proc. metallisches Quecksilber und ist ein dunkel gefärbtes, geruchloses, in Wasser unlösliches Pulver. Man wendet es an als Wund-

antisepticum und als Antisyphiliticum.

Aufbewahrung. Die Ichthyolsulfosbure als solche gehört zu den nicht stark wirkenden Substanzen. Für die Aufbewahrung der Ichthyolpraparate kommt demnach lediglich deren Metall-Basis in Betracht. Daher sind, wie im Text durch † bez. †† kenntlich genucht ist, das Silbersalz vorsichtig und das Quecksilbersalz sehr vorsichtig aufzubewahren. Beide sind zweckmässig auch vor Licht zu schützen.

Anwendung. Das Ichthyol wirkt reducirend, gefässverengernd, verhornend, austrocknend, antiseptisch und bei innerer Darreichung umstimmend und den Eiweisszerfall beschränkend. Die Ichthyolpraparate finden ausserlich Verwendung und zwar in fast allen Formen (als Salben, Linimente, in Form von Watte, Seife) gagen Rheumatismus, Ischius, Migrane, Brandwunden, Frostbeulen, namentlich aber gegen diverse specifische Hanterkrankungen. Innerlich wird besonders das Ammoniumsalz und das Lithiumsalz. mit Wasser vermischt, mehrmals täglich zu 15-20 Tropfen zur Unterstützung der ausseren Behandlung, dann aber auch als Specificum gegen Erkrankungen der Verdauungs- und der Athmungsorgane, also bei chronischen Magen- und Darmkatarrhen, nowie bei Lungenkatarrhen gereicht. Auch ist eine ausgezeichnete Wirkung auf den Uro-genitalapparat beobachtet, und das Mittel namentlich mit Erfolg bei Nephritis und Hydrops und bei verschiedenen Formen der Tuberkulose augewendet worden.

Ep.	amum costra pernience Bonca Ammonti sulfolchthyolici Resorciai Arcidi tamici 55 2,0 Aquae destillatae 10,0. Balsamum Ichthyoli, chthyol-Balsam (Hanth, V.),	£	5. Ofc! Resinse 6. Acidi salicylici 7. Actheria Man mischt 2 und 3, verreibt und ninem Thell von 7, fingt 2 und 8 en und seint sie su Rest von 7 schliesalich 6 das	die Mischung von
Rp.	Spiritus (90 Proc.) 12,0 Glycerini 15,0 Olei Ricini 50,0 Ammonii aniioichthyolici 43,0		Collampiastrum Zinci lehthyol Ep. Massan Collempiantri Bhizomatia Tridla pu Sandaracia	Sism (Durrencer) SOO,0 Iv 50,0
3. Rh 3. Sa	Collemplastrom Ichtbyoll. sesse Collemplastri (Bd. I S. 682) skomatis Iridis polv odaracis skili sulfolchihyolici 17,0	800,0 80,0 20,0	Zinci oxydus) Acidi mileyfici Olei itrainne Natrii sulfolohibyolici Aciheris	20,0 30,0 8,0 45,0 f 15,0 150,0

Colledium lehthyell.	Saponimentum lebthyoll 10%
Ichthrol-Collodinm.	E. Duranica, Ichthyol-Opodeldoc.
Rp. Ammoelt sulfoichthyolici 1,0-1,0	Rp. 1. Saponis stearinici dialysati 80,0
Collody 10.0.	2. Saponis oleinici dialysati 20,0
Zum Decken von Wunden.	3. Spiritus (90°) _a) 700,0
	4. Olei Larandulas 5,0
Colatina gipcorinata cum Zinco et Ammonio	5. Ammonit sulfolchthyeliel 100,0
sulfolchthyelico (Bad, T. Münch, Ap. V.)	6. Aquae destillatae 150,0
hp. Geintinas glycorinatae cum	7. Antheris 60,0.
Zinco (Erginab.) 100,0	Man lost 5 in 6 und giesst diese Losung in die
Ammonli sulfuichthyolici 2,0,	noch warms Auffdaung von 1-4. Dann filtrick man, glebt 7 au, füllt mit Spiritus auf 1000,0 auf
Uslatina lebthyoli Unna.	und gleant in Gilber aus.
	Stilus Ichthyoli dilubilla 20%.
A Street Market	String renewater E Description.
Glycerini 50,0	Ichthyof-Pastenstift E Distration.
Ammonii sulfolchthynlici 10,0.	Ep. Natril sulfolchthyolici 20,0
and the state of t	Tragecanthee pult. 5,0
Gelatina Zinco-Ichthyoli Unna	Amyli 50,0 Dextrini 85,0
Rp. L. Gelatinae albae 19.5	The state of the s
2. Aquae destillatae 40,0	
a Glycerial 25,0	Fiant com Aqua q. s. still 39-40.
4. Zinel oxydau 10,0	Suppositoria Ichthyoli.
5. Olycerini 13,0	Nach ERHMANN.
6 Ammouli sulfoichthyolici 5,0.	1.
Man Bet 1-3, reibt 4 and 6 mit 5 an und mischt	
alles tonanimen.	Ep. Ammonli suffeichthyotici 5,0
	Cerno albas 2,0
Olycorinum ichthyolatum.	Olel Cacao 10,0.
lehthyol-Glycurin (Münch. Ap. V.).	Fiant suppositoria X.
Rp. Ammonii sulfeichthroilei 1,0	II.
Glycertal p.o.	itp. Ammonii sulfolchthyolici 4,0
	Massa Geintimae 10,0,
Gossyphum lebthyolatum.	Plant suppositoris X.
lekthyol-Watte (E. Digramen).	Unguestum contra Peralenes.
Rp. 20% 80%	Frost-Salbs IV. (Hamb. V.)
Ammonli sulfalchthyullei 300,0 750,0	Rp Ammonli sulfoichthyolici E,5
Epiritus (90 %) 700,0 750,0	Unguenti Elemi
Aquas 2000,0 1500,0	Vanelini Fiavi
Gossypli depurati 1000,0 1000,0.	
Man presst bis and 3000,0 ab and trocknet bet	Adipis solili ha 6,0.
95^ C.	Unguentum Ichthyoli
Pasta Ichthyoli (Emulan).	(Münch. Ap. V. n. Form, Borol.).
	Rp. Ammonii suifoichthyolici 10,0
Ep. Ichthyoli 0,2-0,5	Vascilal flavi 90,0.
Amyli Zind control	
Zinci exydaii aa 10,0 Yantiisi 25.0	Enguentum Ichthyoll compositum UNWA.
A MUNICIPAL 202 ¹ OT	Rp. Ammonil sulfoichthyolici 10,0
Paria lehthyoll Unita.	Acidi salicylici 8,0
Ichthyol-Paste.	Langlini
Rp. Ammonii sulfolchthyellei 8,0-10,0	Adiple willi as 44,0.
Aquae destillate	
Glycerini	Unguentum lehthyoli refrigerans.
Descript as ac,o,	Ichthyol Kühlaalba. Unna.
men morphi	Rp. Adiple suitti 80,0
Pfiniae Ammonii suifoichthyslici.	Lanolini 50,0
lehthyol-Pillen.	Ammonli sulfoichthyeliel
Rp. Amenouil sulfoichthyolici 4.0	Aquae destillatae 64 10,0.
Tragacantine puly. 8,0	
Stading wish.	Vernislum Ichthyolatum-
Plant piloise No. 100, obdusendae Collecto.	lchthyolfirniss (Hamb. V.).
	Rp. 1. Albuminis Ort sioci 1,0
Polyls inspersurius cam ichthyolo Luistinow	2. Aquae calidae 40,0
Rp. Zincl oxydati 20.0	8. Amyli 80,0
Ammonii sulfolehthyolici 1,0-2,0	4. Ammonti sulfoichthyolici 80,0.
Allemanic replaced as a set an a	Man löst 1 in 2, verreibt diese Lösung sunschaf
Magnesii carbonici q. a. ad 30,0. Zum Anfatrosen bei Verbrennungen eraten Grades.	mit it und mischt dann 4 hinsu.
or teroremungen dratch Grades.	Varnishma Jahthardt nachallastam
Sapo ungulmosus sum lehthyolo et Acido	Vernisiam Ichthyoli carbolinaiam.
salicylico.	Ichthyol-Carbol-Firmiss (UNNA).
lebthyot-Balleyl-Salbenseils Unna	Rp. Ammonil suffoichthyulid 25,0
Bp. Ammonli sulfoichthpolici 10,0	Asidi carbolici 2,6
Add selected through 10,0	Amyli Tritici 50,0
Acidi salicylici 5,0	Aquite \$1,5.
Suponia ungulnosi 85,0.	Int zur Paste zu verreiben.
	Del

Ichthyolum austriacum. Petrosulfol. Die Firms G. Hell & Co. bringt ein österreichisches Ichthyol in den Handel, welches in gleicher Weise wie das Hamburger Praparat, nur aus anderem bituminosen Rohmaterial dargestellt wird. Die Riechstoffe und die Sulfate sollen diesem Praparat durch Dialyse entzogen werden. Kommeren giebt folgende Unterschiede an:

Gerucke.

alkalischer Renktion.

Petrosulfol. 1) Rothbraun durchscheinende, klara Masse

von der Konsistens eines dicklichen Extraktes,

von eigenthümlichem Geschmacke und schwachem

2) Die wasserige Lösung fluorescirt grünlich 3) En verbleibt ein sehr geringer Rückstand von

4) Sulfate sind nor in Spurch verbanden, daher seigs das Filtrat nur geringe Opalescena.

5) Verdunstungsrückstand bel 100° C. = 41-43

6) Gesammtschweleigehalt auf die Trockunsul-

Proc., firmissartig, glänzend, kinz, rothbraun.

stanz berechnet ist = 16,5 Proc.

Ichtbyolum germanloum.

1) Rothbraune, klare, stropdicke Flüssigkeit von bronatlebem Geschmacke und intensivem Geroche. 2) Die wässerige Lörung ist im auffallenden

Lichte schwach lehmig braun.

- 5) Auf dem l'iatinbleche verbiebt beim Glüben bein Rockstund.
- 4) Flilt man die 10 proc. wasserige Lösung mit Salzature, so gisht das Filtrat mit Saryumchlorid Intensive Trabung, bedingt durch Ammonsolfat.

5) Verdunstungsrückstand bei 100° C. = 45 Proc. firnissartig, glanzend von rothbrauner Farbe, im

durchfallenden Lichte klur.

6) Gesammischwefel auf die Trockensubstanz

berechnet ist - 11,1 Proc.

Ichthyolum austriacum veterinarium ist eine robere Sorte des österreichischen Ichthyols, zum Gebrauch in der Thierheilkunde bestimmt.

Das Petrosulfol kann vorläufig nicht an Stelle des eigentlichen Ichthyols gesetzt werden.

II. Desichthol. Beim inneren Gebrauche ist der Geruch und Geschmack des Ichthyols für manche Personen unangenehm. Da Gerneh und Geschmack im wesentlichen durch das vorhandens flüchtige Oel (das Sulfon) bedingt werden, so befreit die Ichthyol-Gesellschaft das Ichthyol durch Destillation mittels Wasserdampf vom ütherischen Oel und bringt das so gereinigte Produkt als "Desichthol" in den Verkehr.

Dieses gleicht in allen Eigenschaften dem Ichthyol, nur besitzt es einen weniger starken Geruch. Angeblich soll das Desichthol auch nach folgendem Verfahren hergestellt werden:

10 Th. Ichthyolsulfosaures Ammonium werden in 7,5 Th. Wasser gelöst und mit 2,5 Th. käuflicher Wasserstoffsuperoxydlösung von 3 Proc. versetzt. Man lässt etwa 24 bis 48 Stunden unter bisweiligem Umrühren in der Kälte stehen, neutralisirt, wenn erforderlich diese Lösung mit Ammoniak und dampft sie bis zum Gewicht von 10 Th. ein.

Das Desichthol dient ans den eben angeführten Gründen namentlich zur inneren Anwendung, indessen sind nicht unbegründete Zweifel ausgesproehen werden, ob dies schwach riechende Präparat auch wohl ebenso wirksam sei, als die stark riechenden.

III. Anytin. Behandelt man das Ichtliyol-Rohöl mit konc. Schwefelsaure, so erhält man ein Produkt, welches bestehen soll aus: Ichthyoldisulfosilure, ferner aus dem atherischen Oele vom Charakter der Sulfone, endlich aus einem dritten, noch nicht näher bekannten Bestandtheile. Behandelt man das trockene Ichthyol mit absolutem Alkohol, so geht die Ichthyoldisulfosliure in Lösung. Aus dem verbliebenen unlöslichen Rückstande kann man das Sulfon durch Petroläther ausziehen. Das Sulfon ist übrigens auch löslich in Aether, Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff, wenig löslich ist es in absolutem Alkohol, unlöslich in verdünntem Alkohol und in Wasser. Der in Petroläther unlösliche Rest ist nur löslich in Chloroform, Benzol oder Schwefelkohlenstoff.

Die sogenannte Ichthyolsulfossure des Handels, welche, wie schon bemerkt, ein Gemisch der drei genaunten Substanzen ist, ist nun in Wasser vollständig löslich. Das ist auffällig und dadurch zu erklären, dass die anwesende Ichthyolsulfosäure die Löslichkeit der beiden anderen unlöslicheren Substanzen in Wasser vermittelt. Mithin kommt der Ichthyolsulfasäure ein erhebliches Auflösungsvermögen zu. Als Anytin wird nun ein vom Sulfon und dem dritten Körper thunlichst befreites Ichthyolammonium in den Handel gobracht.

Zur Darsteilung lässt man auf Ichthyol-Rohôl kone. Schwefelehure einwirken, reinigt das Reaktionsprodukt, neutralisirt es mit Ammoniak, trocknot es und zieht es mit absolutem Alkohol aus. Der nach Entfernung des Alkohols hinterbleibende Rückstand wird auf einen Trockenrückstand von 50 Proc. gebracht.

Nach dem Gesagten steilt also das Anytin eine reinere Sorte ichthyeisulfosaures Ammoniak dar. In trocknem Zustande ist es ein braunes, bygrokospisches, in Wasser in ledem Verhültnisse lösliches Pulver, mit einem Gebalte von etwa 16,5 Proc. Schwefel und 4,5 Proc. Ammoniak. - In den Handel gelangt es als dickflüssige, theerartige Masse, welche dem lehthyol-Ammonium sehr ähnlich ist und etwa 50 Proc. Trockenrückstand hinterlässt.

Die Verwendung des Anytins erfolgt auf Grund seines Auflösungsvermögens. Es hat nämlich die Fähigkeit, in Wasser sonst schwer lösliche Substanzen aufzanehmen. Diese Auflösungen sind mit Wasser in jedem Verhältnisse klar mischbar und heissen "Anytole".

IV. Anytole sind demnach Lösungen von Arzneimitteln, in welchen sonst schwerlösliche Arzneisubstanzen (Phenole, Kampherarten, atherische Oele und dgl.) durch Anytin in eine in Wasser leicht lieliche Form gebracht werden. Sie haben Analoga in dem Lysol und im Solveol und Solutol. Die aufzulösenden Arzneimittel werden gewöhnlich von dem Anytin leicht aufgenommen, bei einzelnen Substanzen ist auch mässiges Erwärmen - bei flüchtigen Substanzen am Rückflusskühler oder im geschlossenen Gefässe - erforderlich.

Benzel-Anytel. Enthalt 80 Proc. Anytin und 20 Proc. Benzel. Eucalyptol-Anytol. Eucasol. Enthalt 75 Proc. Anytin und 25 Proc. Encalyptol. Gaultherla-Anytol. Wintergrandi-Anytol. Enthalt 80 Proc. Anytin und 20 Proc. Gualtheriaol.

Guajakol-Anytol. Enthalt 60 Proc. Anytin und 40 Proc. Guajakol.
Jod-Anytol. Enthalt 90 Proc. Anytin und 10 Proc. Jod.
Kampher-Anytol. Enthalt 85 Proc. Anytin und 15 Proc. Kampher.
Krossol-Anytol. Enthalt 60 Proc. Anytin und 40 Proc. Kressol.
Kressol-Anytol. Enthalt 50 Proc. Anytin und 50 Proc. Kressol.
m-Kresol-Anytol. Metasol. Enthalt 60 Proc. Anytin und 40 Proc. m-Kresol.
Pfesserminzöl-Anytol. Mentha-Anytol. Enthalt 75 Proc. Anytin und 25 Proc.
minzol. Pfefferminzol.

Terpentinal-Anytol. Enthalt 85 Proc. Anytin und 15 Proc. Terpentinal.

In den Anytolen ist natürlich die Wirkung der Ichthyelsulfesture mit derjenigen des in dieser gelösten Arzonimittels kombinirt. - Den Anytolen kann der Arzneizusatz (Phenol, Ktherische Oele u. a. w.) durch Ausschütteln der wässrigen Lösung mit Aether wieder entzogen werden.

V. ichthoform. (Thiocarburdisulfonformaldehyd). Ist eine Verbindung von Formaldehyd mit Ichthyoldisulfosaure.

Ein schwarzbraunes, in den üblichen Lösungsmitteln nahezu unlösliches Pulver, welches fast geruch- und geschmackies ist. Es enthält ca. 14,5 Proc. Schwefel, ist unlöslich in Wasser und in Saure, wird durch Alkalien bei langerer Einwirkung gelöst; Aether und Alkohol lösen es nur zum Theil. Beim Erhitzen verkohlt es; die Kohle verbrennt beim Glüben an der Luft bis auf eine Spur Asche. Es wird innerlich in Gaben von 8 g pro die als Darmantisepticum gegeben und hat sich zur Stillung der tuberkulösen Dlarrhoen bereits bewährt. Acusserlich ist es mit gutem Erfolge als Antisepticum (Jodoform-Ersatz) bei der Wundbehandlung augewendet worden. Das Mittel ist noch im Verauchsstadium.

Vi. Ichthalbin. Ichthyol-Eiweiss. Dieses wegen seiner fast völligen Geschmacklosigkeit zum innerlichen Gebrauche bestimmte Präparat wird in ühnlicher Weise wie das Tannalbin (s. Band L S. 140) dargestellt, d. h. man fillt eine Eiweisslösung mit einer Lösung von Ichthyolsulfosäure. Der entstandene Niederschlag wird vorerst mit Wasser gewaschen, alsdann zunächst bei 25-30° C., später, um ihn unlöslich zu machen, längere Zeit bei 100° C. getrocknet.

Ein sehr feines, graubraunes Pulver, in Wasser unlöslich. Es passirt den Magen ungelöst und wird erst vom alkalischen Darmeaft in Ichthyal und Eiweiss gespalten.

Erwachsenen giebt man es an Stelle des Ichthyols in Gaben von 1-2 g dreimal täglich, am besten vor den Mahlzeiten, Kindern bis zu I g dreimal täglich mit etwas geschabter Chokolade.

VII. Thiolum. Als Thiol bezeichnete E. Jaconers ein dem Ichthyol nachgebildetes Produkt, welches er erhielt, indem er ungesättigte Kohlenwasserstoffe (Gasöl) durch Erhitzen mit Schwefel sulfurirte und das so erzeugte schwefelhaltige Oel (Thiol-Robel) durch Erhitzen mit kone. Schwefelsäure in wasserlösliche Substanzen überführte.

Darstellung. (D. R. P. No. 39416.) Zur Darstellung des Thiols wird nicht erst das Thiol-Rohöl [durch Erhitzen von Braunkohlentbeeről (Gasől) mit Schwefel gewonnen] isolirt, sondern die nach dem Aufhören der Schwefelwasserstoffentwicklung erhaltene Masse direkt mit einem gleichen Gewichtstheil starker Schwefelsaure behandelt und das Reaktionsprodukt in Wasser gegossen.

Die sich hierbei ausscheidende harzartige Masse wird durch Auskneten mit Wasser von der anhängenden Säure und dem unveränderten Mineralfett möglichst befreit. Dann löst man die Masse in Wasser, neutralisirt die noch vorhandene Mineralsäure mit Ammoniak oder einer anderen ähnlichen Base, entfernt das Mineralfett durch geeignete Extraktionsmittel (z. B. Schlitteln mit Ligroln), füllt das gelöste Thiol durch ein indifferentes Salz (Kochsalz, Glaubersalz) aus und reinigt die ausgeschiedene Masse von anhlingenden Salzen durch Dialysa.

Ein gehörig gereinigtes, von Mineralfett und Salzen freies, neutrales Thiol giebt, unter den nöthigen Vorsichtsmaassregeln getrocknet, ein nicht hygroskopisches, in Wasser lösliches, festes Produkt.

In den Handel gebracht wird Thiol in fester Form (Thiolum siccum in lamellis und pulveratum) und in koncentrirter wässeriger Lösung (Thiolum liquidum) gebracht.

Thiolum (Ergünzh.) Thiolum siceum. Thiol. Ein dunkeibraunes Pulver von schwach asphaltartigem Geruche und etwas bitterlichem, zusammenziehendem Geschmacke, welches sich in Wasser zu einer brauurothen, neutralen Flüssigkeit löst. In Chloroform ist es löslich, in Weingeist und Benzol nur wenig löslich, in Petroleumbenzin, Aether und Aceton fast unlöalich. Erhitzt verbrennt es unter Aufblähen und hinterlässt nicht mehr als 3 Proc. Asche. Dampft man 1 g Thiol mit 10 ccm Natronlauge ein und schmilzt den Rückstand in einer Silberschale, so erhält man eine Masse, welche auf Zusatz von Salzsaure Schwefelwasserstoff entwickelt.

Pragung. 1) Digerirt man 1 Th. festes Thiol mit 20 Th. eines Gemisches aus gleichen Theilen Salpetersäure und Wasser und filtrirt, so darf das Filtrat durch Baryumnitrat nicht verändert werden (Schwefelsaure bez. Sulfate), mit Silbernitrat aur eine opalisirende Träbung geben (Chloride). 2) Mit Petroleumbenzin geschüttelt, giebt es an dieses nur wenig einer färbenden Substanz ab, auch darf, wenn dasselbe verdunstet wird, kein erheblicher Rückstand bleiben (nicht sulfonirtes Mineralfett). 3) Mit Natronlauge erwarmt, lasse es den Geruch nach Ammoniak nicht erkennen (Verwechselung mit Ichthyol-Ammoniak nicht erkennen (Verwechselung lasse es den Geruch nach Ammoniak meht erkennen (verwechseiung mit lenthyol-Ammonium). 4) Ig Thiol werde mit 3 g reinem Natriumnitrat gemischt. Diese Mischung werde in kleinen Portionen in einen erhitzten Porcellantiegel eingetragen und zur Verpuffung gebracht. Nach dem Erkalten befeuchte man den Tiegelinhalt mit Schwefelsäure, erhitze und wiederhole diese Behandlung, so langa noch rothe Dämpfe entwickelt werden. Wenn diese ausbleiben, so verjage man die überschüssige Säure durch Erhitzen, pulvers den Inhalt des Tiegels nach dem Erkalten und schützele das Pulver mit 5 com Stannochlendikansen. chloridlösung. Letztere darf innerhalb einer Stunde keine Schwärzung oder Bräunung

zeigen (Arsen).
Thiolum liquidum. Plüssiges Thiol. Das Thiolum liquidum bildet eine dunkelrothbraune strupdieke Flüssigkeit, welche mit Wasser in jedem Verhültuisse mischdunkelrothbraune sirupdicke Flüssigkeit, welche mit Wasser in jedem Verhältnisse mischbar ist, aus welcher Lösung aber durch Kochselz oder Salzsaure eine dunkle, klebrige Masse abgeschieden wird, die, ausgewaschen, in Wasser vollkommen leelich ist. In der wässerigen Thiollösung erzeugen Zinksulfat, Baryunchlorid, Bleiacetat amorphe Niederschläge, die auch nach dem Auswaschen mit Wasser von diesem nicht gelöst werden. Spec. Gew. etwa 1,080 — 1,082. Hin bestimmtes specifisches Gewicht der gesätigten wässerigen Thiollösung lässt sich nicht fixiren, weil bei der Darstellung des Thiols nicht immer gleich lösliche Produkte entstehen und Schwankungen bis zu 5 Proc. vorkommen (Lösungen von 35—40 Proc. Thiol). Aus jedem festen Thiol kann aber eine 40 procentige Lösung erhalten werden, wenn man die Lösung durch Zusatz von Glycerin unterstützt.

Nach Ergänzb kann als "düssiges Thiol" eine Lösung vorräthig gehalten werden, welche bereitet ist aus 2 Th. Thiol, 1 Th. Glycerin und 5 Th. Wasser. Diese Lösung enthält 25 Proc. festes Thiol und darf nicht verwechselt worden mit dem etwa 40 Proc festes Thiol enthaltendem Präparat des Handels.

Anwendung. Dem Thiel kommen ähnliche therapeutische Eigenschaften zu wie dem Ichthyol. Es wirkt reducirend, austrocknead, verhornend, gefässverengernd und leicht antiseptisch. - Das pulverförmige Thiol eignet sich besonders zur inneren Darreichung.

forner als Streupulver bei Hautaffektionen. Das fiüssige Thiol findet in verschiedenen Formen Anwendung, namentlich bei Hautkrankheiten: Ekzemen, Erysipel, Verbrennungen u. s. w.

Epilomplastrum Thiell. Rp Massac Collemplastri 800,0 Bhisomatia Iridia 80,0 Samitaracia 20,0 Thioli stori pulv. 16,0 Olel Resinac 20,0 Actheria 150,0	Pilaise Thieli- Thiel-Pilica. Ep. Thiel liquidit Succi Liquiritiae puiv. Italicis Liquiritiae Bă q. s. Fiant pilulae No. 50. Patris insperserius Thieli.
Celledium Thiell- Thiel-Colledium. Rp. Thieli siect pulv. 1,0 Collediu 19,0.	Thiol-Streupuiver. Rp Thioli sicci pulv. 5,0-20,0 Amyll Tritici 30,0 Talci veneti 5,0
Gelatina Zinco-Thioli (Dintenicii). Rp. Thioli tiquidi 10,0 Zinci oxydati Gelatinae fin 15,0 Aquae destiliaine 35,0 Giyostini 25,0.	Unguentum Thiell. Thiel-Salbe. Rp. Thiell Equid: 8,0 Lanelini 40,0. Bel Verbrennungen.

VIII. Tumenol-Präparate sind gleichfalls Nachbildungen des Ichthyols bez. Thiols. Sowohl die dem Erdboden natürlich entströmenden, als auch die durch Destillation bituminüser Mineralien gewonnenen Mineralöle enthalten neben gesättigten, auch ungesättigte Kohlenwasserstoffe. Nur die letzteren verbinden sich mit Schwefelsäure zu Sulfosäuren. Zur Daretellung von Tumenol werden bestimmte an ungesättigten Kohlenwasserstoffen besonders reiche Fraktionen gewisser durch Destillation bituminüser Gesteine erhaltener Mineralöle als Ausgangsmaterial verwendet.

Darstellung. 100 kg Minerald-Destillat von 0,860—0,890 spec. Gewicht, welche zuvor durch Natronlauge von Säaren und Phenolen und alsdann durch verdünnte Schwefelsäure von Basen und pyrrolartigen Körpern befreit worden sind, werden auf 80°C. er wilrent und bei dieser Temperatur unter Umrühren mit 20 kg rauchender Schwefelsäure von 10 Proc. Anhydridgehalt versetzt. Es tritt Temperaturerhöhung und Entwickelung von Schwefeldioxyd ein. Nach dem Erkalten wird das unveränderte Minerald von dem abgesetzten dunklen Sirup durch Dekanthiren getrennt. Der letztere wird unter Umrühren in heisses Wasser eingetragen und die Löuung zur Abscheidung des Reaktionsproduktes mit Kochsalz gesättigt. Durch wiederholtes Auflösen in Wasser und Aussalzen mit Kochsalz wird das Produkt von freier Schwefelsäure befreit (D.R.P. 56401).

Das Reaktionsprodukt besteht aus einer Mischung von Tumenolsulfosäure mit Tumenolsulfon. Will man beide trennen, so neutralisirt man mit Natronlauge und zieht mit Aether aus. In diesen geht alsdann die "Tumenolsulfon" genannte neutrale Substanz über, während tumenolsulfosaures Natrium ungelöst zurückbleibt.

Tumenolum venale. Rohes Tumenol. Ist das nach obiger Darstellungsvorschrift erhaltene Produkt, welches aber nicht in das Natriumsalz übergeführt und mit Acther extrahirt wurde.

Dieses Produkt ist unter der Bezeichnung "Tumenel" schlechthin zu verstehen. Dasselbe bildet eine braune zähe Masse, welche dem Ichthyol ähnlich ist, und besteht aus einem Gemenge von Tumenolsulfon mit Tumenolsulfosäure.

Acidnm sulfotumenolleum. Tumenolsulfositure. Tumenolpulver. Wird durch Zersetzen der Lösung des Natriumsalzes mittels Salzsäure und Aussalzen durch Kochsalz dargestellt.

Es ist ein dunkelgefärbtes, schwach bitter schmeckendes Pulver, leicht löslich in Wasser. Aus der wässerigen Lösung wird es durch Salze abgeschieden. Gelatinelösungen geben mit schwach sauren Lösungen der Tumenolsulfosäure fadenziehende Niederschläge. Die Alkalisalze sind löslich in Wasser, werden aber aus der wässerigen Lösung durch Kochsalz gefällt. Löslich ist das Quecksilber- und das Antimonsalz, während die Salze der alkalischen Erden und diejenigen der übrigen Schwermetalle unlöslich sind. Tumenolsulfosäure reducirt Mercurichlorid zu Kalomel, Eisenoxydsalze zu Oxydulsalzen, ferner Kaliumpermangapat und Chromsäure.

Tumenolsulfon. Tumenol-Oel. Wahrscheinlich nach dem Typus R₂SO₂ zusammengesetzt. Eine dunkelgelbe, dicke, ölige Flüssigkeit, unlöslich in Wasser, aber löslich in einer wasserigen Lösung von Tumenolsulfosäure, ferner löslich in Aether, Ligroin oder Benzol. 120

Anwendung. Nausen empfiehlt die Tumenolpräparate bei Hautkrankheiten als anstrocknendes, die Entzündung mässigendes, Ueberhornung bewirkendes Mittel, welches besonders bei nässenden Ekzemen, Erosionen, Exceriationen, Pruritus anwendbar ist. Antiparasitäre Wirkung kommt den Präparaten nicht zu. — Roh-Tumenol wird in 2—5procentiger wässeriger Lösung oder als 5—10 procentige Paste (Zink-Amylum) angewendet. — Tumenolpulver gelangt theils rein, theils mit Zinkstreupulver gemischt zur Verwendung. — Tumenolöl kann unverdünnt oder als Paste benutzt werden. Es reizt weniger als Tumenol.

Pasta Tumenoli Neissem.

Ep. Tumenoli 50,0 = 10,0 g
Vaselini 50,0 g
Zinci oxydati Amyli 45 100,0.

Bel subakutem Eksem.

Thetara Tamenell Neisser.

Rp. Temenoli 5,0
Actheria
Spiritas (90%)
Aquae destillatas (oder Glycerini) 44 15,0,
Sel Praritas

llex.

Gattung der Aquifoliacene.

- I. liex Aquifolium L. Stechpalme, Hülsen, Christdorn. Houx. Holly. Heimisch von der Ostsee bis zu den Alpen, vom Rhein bis nach Ungarn und Krontien, hänfig kultivirt. Man verwendet:
- Die Blätter Folia Aquifolli seu Agrifolli seu Hiels. Stechpalmenblätter, Stecheichenblätter, Christdornbiätter. Sie sind immergrün, elliptisch, lederig-starr, am Rande wellig gezähnt mit Stacheln, seltener an ülteren Exemplaren ganzrandig, kurzgestielt, 4—5 cm lang, 2—3 cm breit. Gerochlos, von etwas widerlich-herbem Geschmack.

Bestandthelle. Ein nicht rein dargestellter Bitterstoff: Ilicin, ein gelber Farbstoff: Ilixanthin, ferner Ilexsaure, Gerbstoff, Zucker.

Anwendung. Hier und da als Volksmittel bei Kolik und Wechselfieber etc.

- Die Früchte: Baccae Aquifelli, sind erbsengrosse, rothe, 4—5samige Steinfrüchte. Man verwendet sie hier und da gegen Epilepsie, indessen ist zu bemerken, dass sie brechenerregend und abführend wirken.
- 3. Aus der Rinde bereitete man allein oder mit einem Zusatz von Viscumbeeren Vogelleim. Sie enthält einen Kohlenwasserstoff Hicen $C_{30}H_{40}$.
- II. Von grösserem Interesse sind eine Anzahl in Amerika heimischer Arten, die Coffess anthalten und deshalb dort seit alters als Genussmittel verwendet werden. Von gegenwärtig geringer Bedeutung sind einige Arten in Nordamerika, in den nördlich am mexikanischen Golf gelegenen Staaten der Union, so Ilex Cassine Walt. und Ilex vomitoria Soland., deren Gehalt an Coffess in den Blättern nur ungesähr 0,3 Proc. beträgt. Ihr Gebrauch ist im Verschwinden begriffen, obwohl man sich Mühe giebt, ihn wieder einzuführen. Die Blätter verwendete man früher als Folia Apalachinis, Folia Paraguae, Carolinathee, Indischer Thee.

Von sehr grosser Bedeutung sind dagegen einige Arten in Südamerika, so llex paraguariensis St. Hil., unter welcher Bezeichnung man jetzt eine ganze Reihe von früher getrennten Arten zusammenzieht, ferner: I. amara (Vell.) Loes., I. affinis Gardn., I. theezans Mart., I. cuyabensis Reiss., I. dumosa Reiss., I. diuretica Mart., I. conocarpa Reiss., I. Pseudothea Reiss., I. Glazioviana Loes., I. Congonhinha Loes., I. brevicuspîs Reiss. Diese Sträucher oder kleinen Blume wachsen in Südamerika von 28 bis 10° südlicher Breite und vom atlantischen Ocean bis zu den Ostabhangen der Kordilleren. Man sammelt gegenwärtig eo gut wie ausschliesslich von wilden Pflanzen, die früher blühenden Kulturen sind wohl alle eingegangen. Neuerdings macht man Versache, die Kultur in den deutschen Kolonien in Afrika einzuführen.

Ilex. 121

Die Blätter: Folia Ilicis Paraguayensis. Herba Paraguay. - Maté. Jesuitenthee. St. Barthelemy-Kraut. Paraguaythee. Südseethee. - Maté. Thé du Paraguay (Gall.).

Beschreibung. Die Blätter sind bis 18 cm lang, eiförmig oder oval, oder spatelförmig, meist in dem Blattstiel verschmälert. Rand kerbig gesägt, zuweilen fast ganzrandig, Spitze hald stumpf, bald ausgerandet. Der Mittelnerv tritt kräftig nach unten vor. Die Blätter sind ledrig, kahl, wenig glänzend.

Die Epidermis der Oberseite besteht aus gradlinig-polygonalen Zellen, die über den Nerven nahezu quadratisch werden. Die Cuticula grob gerunzelt. Einzelne Epidermiszellen mit Schleim. Spaltöffnungen nur in der Epidermis der Unterseite, deren Zellen ebenfalls gradlinig-polygonal sind. Nur eine Reihe Palissaden unter der Oberseite, im Schwamm-paranchym Oxalatdrusen. Die Nerven mit reichlichem Faserbelag. — Die Blätter der einzelnen Arten, die Maté liefern, weichen in Einzelheiten von einander ab (vergl. Ber. d. d. pharm. Ges. 1896. S. 203).

Bestandtheile nach Korne: Eiweissstoffe 3,87 Proc., Hars und Fett 2,0 bis 4,5 Proc., Zucker 2,38 Proc., Gerbatoff (Kaffeegerbahure) 4,1-20,0 Proc., Asche 3,9-6,0 Proc., Spuren von Atherischem Oel, das einen thecartigen Geruch besitzt, und von Vanillin. Der Coffeingehalt beträgt 0,5-0,88 Proc., erheblich höhere, Altere Angaben, wie 1,85 Proc. erscheinen nicht sicher. In den Stengeln, die oft der Droge beigemengt sind, hat man 0,52 Proc. gefunden.

Zur Bestimmung des Coffein werden nach Polenska und Bussk 10 g der grob gepulverten Droge mit 250 g destillirtem Wasser eine Stunde am Rückflusskühler bei gefindem Sieden erhitzt und beiss durch Baumwelle filtrirt. Der Rückstand wird auf dem Trichter mit kleinen Mengen kochenden Wassers bis zur Farblonigkeit des Filtrates erschöpft, der Auszug mit basischem Bleisecstat in geringem Ueberschuss versetzt und zum Litter aufgefüllt. Ein aliquoter Theil des Filtrates (800 oder 900 ccm) wird mit Schwefelwasserstoff entbleit, filtrirt und auf etwa 100 ccm eingeengt. Dieser Filüssigkeit wird dann durch sechsmaliges Ausschützehn mit je 10 ccm Chloroform das Coffem entzogen. Der Coffemlösung wird durch zweimaliges Schütteln mit je 5 ccm einer 2 proc. Ammoniakflüssigkeit der Farbstoff entzogen, dann die Lösung filtrirt, langeam verdunstet und der Rückstand getrocknet. Vergl. such Thea.

Zubereitung und Anwendung. Maté ist für einen grossen Theil Südamerikas (etwa bis zum 10° südl. Br.) das fast ausschliesslich gebranchte Genussmittel. Meist wird die Droge in der Weise zubereltet, dass man die Blätter oder die dunnen Zweige mit den Blättern rasch durch eine Flamme zieht, um sie schneller welken zu machen und dann trocknet, oder man trocknet sie direkt. Dieses Trocknen geschieht meist über freiem Fener, und die Blätter nehmen dadurch einen unangenehm rauchigen Geschmack an. Trocken werden sie dann serkleinert, indem man sie mit schweren Hölzern auf einer Tenne zerschlägt oder auf einer Müble zerkleinert. Das nach der ersten Methode gewonnene Produkt ist sehr manschalich and enthalt viel Pulver. Neuerdings trocknet man die Blätter ähnlich wie den Tlice, indem man sie in flachen Pfannen erhitzt. In Südamerika geniesst man die Blätter, indem man ein Quantum derselben in ein geeignetes Gefäss (ausgehöhlter Rürbis) gieht, event. Zucker dazu thut, siedendes Wasser darauf giesst und das Getränk dann durch eine am Ende mit einem Sieb verschlossene Röhre (bombilla) aufsaugt. Die Blätter heissen in Südamerika Yerba und das Gefäss Maté. Die Europiter geniessen ihn vielfach wie chinesischen Thee zubereifet. — Man versucht häufig, Maté als Ersatz des chinesischen Thees auch bei uns einzuführen, und es unterliegt keinem Zweifel, dass er seines Coffeingehaltes wegen, der allerdings niedriger wie beim Thee ist, aber den des Kaffees fast erreicht, und vor allen Dingen seines viol billigeren Preises wegen sich sehr wohl dazu eignet. Hinderlich ist seiner Einführung der von dem des chinesischen Thees abweichende und aufangs weniger augenshme Geschmack, an den man sich aber schnell gewöhnt.

III. llex opaca Ait. in Nordamerika. Rinde und Blätter verwendet man als Bittermittel. Die Blätter enthalten ein Glukosid und einen Körper von senfartigem Geruch.

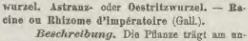
llex verticillata Asa Gray, Black alder. Ebenfalls in Nordamerika. Die Rinde wird als tonisches Adstringens verwendet. Sie enthält etwas atherisches Oci, Gerbstoff and einen Bitterstoff.

Imperatoria.

Früher Gattung der Umbelliferae - Apioldeae - Peucedaneae - Ferulinae, jetzt za Pencedanum gezogen.

Peucedanum Ostruthium (L.) Koch syn. Imperatoria Ostruthium L. Heimisch in den Gebirgsländern Mitteleuropas, in Russland und der Krim. Bis 1 m hohe, ausdauernde Pflanze mit feingestreiftem Stengel, doppelt-dreizähligen Grundblättern, die Blättehen ungleich grob gesägt, Stengelblätter kleiner, Blattscheiden aufgeblasen. Hülle fehlend oder einblättrig, Hüllchen sehr klein, 1-3 blättrig, Blüthen weiss.

Verwendung findet das Rhizom: Rhizoma Imperatoriae (Erganzb. Helv.). Radix Imperatoriae a. Astrantiae s. Ostruthil s. magistralis. - Meisterwurzel. Kaiser-



Beschreibung. Die Pflanze trägt am unteren Ende ein nach oben verdicktes Rhizom, das nach unten schlank ausläuft (Fig. 7). Die einzelnen Internodien markiren sich aussen als Querrunzeln, aus denen Wurzeln entspringen. Durch das Zusammentrocknen wird das Rhizom auch längsfurchig. Es bildet zahlreiche Nebenrhizome und lange Ausläufer, die an der Spitze sich verdicken und wieder zu angeschwollenen Rhizomen werden. Die Droge wird gewöhnlich von den einzelnen von einander getrennten und von den Wurzeln wie Ausläufern befreiten Rhizomen gebildet. Die Stücke haben einen ovalen Querschnitt. Der Querschnitt lässt im hellen Grundgewebe die dunkleren, schmalen Gefässbündel erkennen und ausserhalb derselben, sowie innerhalb im Mark reichlich grosse Sekretbehälter. Dieselben sind schizogen, die grössten unter den Umbelliferendrogen, und messen diejenigen der primitren Rinde und des Markes bis zu 500 st, die der sekundären Rinde bis zu 80 µ. Ausserdem fallen in der Rinde schmale Collenchymstreifen auf, und im Holz



Fig. 7. Rhizume von Pencedanum Ostruthlum (L.) Kock.

Bäuder von Libriformfasern, die auch zuweilen das Holz nach innen gegen das Mark abschliessen. Die Markstrahlen sind sehr breit, ihre Zellen etwas radial gestreckt. Aussen ist das Rhizom von einem dünnen Kork umgeben. Geruch und Geschmack scharf brennend, gewlirzhaft.

Bestandthelle. 0,2-0,3 Proc. atherisches Oel, das nach Angelica riecht und schmeckt, spec. Gew. 0,877. 6,0 Proc. Imperatorin C,4H,6O4, Ostruthin C,4H,60O3, es schmilzt bei 119° C. Osthin C, H, O, es bildet lange, felne Nadeln, die bei 199-200° C. schmelzen, es löst sich in konc. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die beim Erwirmen in Roth übergeht. Oxypeucedanin zweifelhaft,

Einsammlung und Anwendung. Der Wurzelstock wird im Frühling oder Herbst gesammelt, von den Wurzeln befreit, stärkere Stücke gespalten, dann an der Luft getrocknet. 41/2 Th. frisches Rhizom geben I Th. trocknes. Man bewahrt es in Blech-

123 Indicum.

blichsen auf. Meisterwurzel wird fast nur noch im Handverkauf und als Thierheilmittel gebraucht. Es gilt als Stomachicum und Stimulans (0,5-2,0 mehrmals täglich).

Extractum Imperatoriae. Dickes Extract, das man aus dem fein geschnittenen Rhizom durch Digestion mit 60 proc. Weingeist und Eindampfen bereitet.

Tinctura Imperatoriae. 1 Th. Meisterwurzel wird mit 5 Th. verdünntem Weingoist ausgezogen.

Indicum.

L Indicum. Indigo. Pigmentum Indicum. Indig. Indigoblan. Der Indigo kommt in Form eines Glukosides, des Indikans CasHanNO17, in zahlreichen Pflanzen, in grisster Menge in Indigofera tinctoria L. und anderen zur Gattung Indigofera gehörigen Arten vor, welche namentlich in Ostindien, Afrika, Westindien und Brasilien angebaut werden. - Die Gewinnung erfolgt in der Weise, dass die Pflanzen mit kaltem (neuerdings zur Vermehrung der Ausbeute mit heissem) Wasser ausgelaugt werden. Aus dem wilszrigen Auszug scheidet sich durch die Einwirkung der Luft und durch den Eintritt einer Art Gührung das Indigoblan ab, welches zur Entfernung brauner Verunreinigungen noch mit Wasser ausgekocht wird.

$$\begin{array}{lll} 2\,C_{to}H_{17}NO_{tv} + 4\,H_{10}O & = & C_{to}H_{10}N_{0}O_{b} + 6\,C_{c}H_{10}O_{c} \\ & & \text{Indigentian} & \text{Indigentian} \end{array}$$

Das Indikan merfallt dabei im Sinne verstehender Gleichung in Indigoblau und einen Indigoglucin genannten Zucker.

Hundelssorten. Man unterscheidet oatindische und amerikanische Sorten. Von den ersteten sind am geschätztesten Bongal- und Java-Indigo, weniger geschätzt sind Madras-, Manila-, Bombay-, Agra-, Coronandel- und Aegyptischer Indigo. Von den amerikanischen Sorten ist der Guatemala-Indigo am geschätztesten, ihm folgt der Carracas-Indigo. Carolina-Indigo ist eine schlechte Sorte, Plattinding ist ein in Holland aus Indigostaub und anderen Zuthaten hergestelltes Produkt,

Eigenschaften. Indigo bildet specifisch leichte, undurchsichtige, zerreibliche Stücke von dunkelviolettblauer oder dunkelbauer Farbe, welche beim Reiben mit dem Fingernagel oder einem anderen harten Gegenstande kupferfarbigen Metallglanz annehmen. Die Bruchfläche ist matt, feinkörnig, gleichmässig dunkelblau. Guter Indigo hat ein niedrigeres spec. Gewicht als Wasser, schwimmt also auf diesem. - Beim raschen Erhitzen im Probirglase entwickelt er bei etwa 300° C. einen purpurfarbigen Dampf. Beim vollständigen Verbreunen hinteriässt er höchstens 10 Proc. einer lockeren Asche. In rauchender Schwefolsaure last sich der Indigo nach und nach vollständig mit blauer Farbe auf. Lufttrocken enthalt er bis zu 8 Proc. Feuchtigkeit, doch nimmt er an feuchter Luft ausserdem noch weitere 8-10 Proc. Feuchtigkeit auf. Die gute Sorte, welche beim Reiben Kupferglanz anniumit, heiszt "gefeuerter Indigo" (Indigo enivré).

Der unlösliche Indigo enthält 20-80 Proc. Indigotin (Indigoblas), 2-10 Proc. Indigoroth, dem ersteren isomer, 1-6 Proc. Indigobraun von unbekannter Zusammensetzung, 2-5 Proc. Indigoleim und 3-20 Proc. Asche. Ueber die Eigenschaften des Indigoblanes s. weiter unten.

Werthbestimmung. Eine völlig einwandfreie Werthbestimmung des Indigo exiatirt zur Zeit noch nicht. In den Fabriken wird entweder eine massanalytische oder eine kolorimetrische Werthbestimmung ausgeführt.

A. Masssanalytisch. Man bringt 1,0 g siner fein gepulverten Durchschnitts-probe in ein Bechergies von etwa 50 ccm Fassungsraum, übergiesst mit 8 ccm rauchender Schwefelsaure von 10 Proc. Anhydridgehalt und erwärmt auf dem Sandbade unter öfterem Umruhren auf 50—60°C. Nach 2—3 Stunden ist der Indigo gelöst, d. b. in das lösliche Sulfosauregemisch verwandelt. — Man spült die Lösung in einen Literkolben, fallt bis zur Marke zur Marke auf und schüttelt gut um. 100 eem der Lösung bringt man in eine Porcellan-schale, figt 400 eem Wasser und 25 eem verdünnte Schwefelsaure (1:5) hinzu und titrirt 124 Indicum.

mit Kaliumpermanganat. Sobald die Flüssigkeit elivengrün wird, lässt man nur noch tropfenweise zustiessen, bis die Lösung eine orangegelbe Nuance angenommen hat. Dann liest man ab. 1 ccm '/10-Kaliumpermanganatlösung (3,16 g KMnO4 in 1 Liter) entspricht = 7,415 mg Indigotin. Die Ergebnisse sind zusriedenstellend, wenn es sich um feine Marken handelt, welche seltener fremde organische Verbindungen enthalten. Sie sind natürlich unzutreffend, wenn der Indigo Substanzen enthält, welche leicht durch Kaliumpermanganat oxydirt werden. Auch ist zu beachten, dass Indigoroth mitbestimmt wird.

B. Kolorimetrische Methode von Koppeschare zur Bestimmung von Indigoblau und Indigoroth. 0,5 g fein gepulverter Indigo wird in einem Endermen-Kolben von 8—9 cm Durchmesser mit 100 ccm Eisessig eine Stunde lang auf dem Wasserbade erhitzt. Während des Abkühlens legt man den Kolben schief, so dass die Flüssigkeit bis zum Rande reicht, fütrirt nach dem Abestzen durch einen Trichter von 8 cm Durchmesser, dessen Hals mit Glaswolle, sandkorngrossen Bimssteinstäcken und einer Schieht ausgeglühtem Asbest gefüllt ist. Es darf runächst kein ungelöster Indigo auf das Filter kommen. Man spült zum Schluss mit elwas Eisessig nach. Das Asbestlilter wird dann in den Kolben surückgebracht und mit 50 ccm reiner konn. Schwefelsäure bis zur vollstündigen Auflösung des Indigoblau (2 Stunden) auf 70°C, unter Umschwenken erwärmt. Dann füllt man die Lösung mit Wasser auf 250 auf. Von dieser Lösung werden 25 ccm auf 500 ccm verdünnt und kolorimetrisch mit einer Lösung verglichen, die 0,1 g Indigotin in 1 Liter enthält. Man findet so die Menge des verhandenen Indigoblau. — 5 ccm der erhaltenen Eisessiglösung (welche das Indirubin enthält) werden mit 12 ccm einer 20 proc. Natronlauge neutralisirt. Der Niederschlag wird abfültrict, zur Entfarnung des Indigobrauss mit 5 proc. Natronlauge gewaschen, dann in einem 50 ccm-Kolben mit Eisessig in Lösung gebracht, mit Wasser aufgefüllt und kolorimetrisch mit einer Lösung verglichen, welche 0,05 g Indigoroth in 1 Liter enthält.

Zur Bereitung der Vergleichslösungen benutzt man nicht reines Indigotin, sondern zieht den reinen Indigo der Badischen Anilin- und Sodafabrik bei 100°C. mit Eisessig aus, sammelt ihn auf einem gehärteten Filter, wäscht mit Eisessig nuch, trocknet und verwendet dieses Präparat zur Bereitung der Lösung.

Das reine Indigoroth wird aus dem synthetischen Indigoroth der Badischen Anilinund Sodafabrik dargestellt, indem man dieses in Eisessig löst, die filtrirte Lösung mit Natronlauge neutralisirt und das ausfallende Produkt wäscht und trocknet.

Künstlicher Indige. Die synthetische Darstellung des Indige ist zur Zeit soweit vorgeschritten, dass der künstliche Indige mit dem unlöslichen nunmehr erustlich konkurirren kann. Das Naturprodukt kann die Konkurrenz eigentlich nur aushalten, seitdem durch Verbesserung des Produktionsverfahrens (das warme Ausziehen) die Ausbeute gesteigert worden ist.

Die Badische Auflin- und Sodafabrik stellt den künstlichen Indige nach D.R.P. 105569 dar von der Anthranilskure ausgehend, indem sie diese mit Actzalkalien und mehrwerthigen Alkebolen, der Fettreihe oder ähnlichen Polyhydroxyl-Verbindungen, verschmitzt. Z. B. werden 1 Th. Anthranilskure mit 2 Th. Glycerin und 4 Th. Actzkali gemischt und die Mischung auf 250-300° C. erhitzt.

Die Vorzüge, welche der künstliche Indigo dem natürlichen gegenüber hat, bestehen darin, dass er technisch reines Indigotin, also eine bestimmte ehemische Verbindung darstellt, welche frei ist von anders gefürbten Beimengungen, welche die Nuance beeinflussen können. Infolgedessen ist der Werth dieses künstlichen Indigo leicht und sieher festzustellen und die Ausfürbungen fallen sehr gleichmässig aus. Der künstliche Indigo kommt ferner entwoder als feines Pulver oder als Paste in den Handel, während der natürliche erst gemahlen werden muss.

Die Einwände, dass der künstliche Indigo nicht so schön ausfärbe (weil ihm das Indigoroth und der Indigoleim fehle) sind inzwischen als unbegründet erkannt worden. Zudem stellt die oben genaunte Fabrik jetzt auch Indigoroth dar.

Indigo-Küpe. Das Ausfürben mit Indigo erfolgt in der Weise, dass man das Indigoblau auf der Faser erzeugen lässt. Zu diesem Zwecke stellt man eine "Küpe" her, d. h. man erwärmt den gepulverten Indigo mit Natronlauge oder Kalkmilch unter Zusatz eines Reduktionsmittels (Ferrosulfat, Schwefelarsen, Traubenzucker, Natriumthiosulfat). Das Indigoblau wird zu Indigoweiss reducirt und in Lösung gebracht. Eine solche alkalische.

125 Indieum.

ungefärbte, Indigoweiss enthaltende Lösung nennt man eine Küpe. In die Küpe taucht man die zu fürbenden Stoffe etc. ein, windet sie aus und hängt sie an die Luft. Durch die Einwirkung des Luftsauerstoffes scheldet sich alsdunn auf den Geweben Indigoblau aus. Durch wiederholtes Eintauchen und Oxydation an der Luft kann man sehr dunkle Fürbungen erzielen. Gegenwärtig wird vorzugsweise mit Natriumthiosulfat-Rüpe gearbeitet.

Indigotin. Relnes Indigoblau. Dieses wurde bisher aus gutem, künstlichem

Indigo dargestellt.

Man brachte I Th. sehr fein gepulverten Indigo in eine 500 Th. fassende Flasche, gab I Th. Traubennucker dazu, übergoss mit heissem Weingeist von 75 Proc., gab 1,5 Th. stärkste Natronlauge zu, füllte die Flasche mit heissem Weingeist yöllig an und veratopfte gut. Man liess unter gelegentlichem Umschwenken die Flasche so lange an einem warmen Urte stehen, bis vollständige Auflösung des Indigo erfolgt war. Dann liess man absetzen und zog die klare Flüssigkeit mit einem Heber ab. Durch Einwirkung der Luft scheidet sich das Indigotin in feinen Krystallen aus, welche gesammelt und nach einander mit heissem Alkohol, verdünnter Salzsture und Wasser ausgewaschen, schliesslich getrocknet werden.

Zur Zeit ist reines Indigotin leicht und billig im Handel zu haben, auch kann man en sich darstellen aus dem künstlichen Indigo der Badischen Anilin- und Sodafabrik, indem man diesen nach einander mit Eisessig, Alkohol und Wasser auskocht und trocknet.

Eigenschaften. Entweder purpurfarbige, kupferglünzende rhombische Krystalle, oder ein dunkelblaues Pulver mit einem Stich ins Röthliche, welches durch Druck oder Reiben Kupferglanz annimmt. Geruch- und geschmacklos, neutral, unlöslich in Wasser, Alkohol, Aether und in verdünnter Saure und in verdünnten Alkalien. Kleine Mengen werden gelöst beim Erhitzen mit Alkohol, Amylalkohol, Aceton, Terpentinöl, Paraffin, Wachs. Leichter wird es gelüst von Chloroform, am reichlichsten von Anilin, Nitrobenzol and Phenol in der Siedehitze. Es wird von 15 Th. englischer Schwefelsäure oder 5 Th. rauchender Schwefelsäure unter Bildung von Indigosulfosauren gelöst. Durch Salpetersäure wird es zu (gelbem) Isatin oxydirt; hierauf ist das Entstehen gelber Flecken auf mit Indigo gefürbten Zeugstoffen durch Salpetersäure zurückzuführen. — Chlor wirkt bei Gegenwart von Feuchtigkeit rasch zerstörend auf Indigo unter Bildung von Chlorisatin und anderen Abbauprodukten; Brom wirkt ühnlich. Von verdünnter Kalilauge wird Indige nur wenig angegriffen, von konc. Kalilange wird er zu einer braunen Flüssigkeit gelöst, aus welcher sich nach dem Verdünnen mit Wasser wieder Indigotin abscheidet. Durch Reduktionsmittel wird Indigotin zu Indigoweiss reducirt, welches schon durch Einwirkung des Luftsanerstoffes wieder zu Indigeblau oxydirt wird.

Coernleum lavatorium, Krystallblan, Waschblau, Blauwasser, Ist eine Auflösung von 10 g bestem Indigokarmin in 1 Liter Wasser. Die Lösung ist nach dem Absetzen zu filtriren.

Liquer Indici, Solutio Indigo. Indigolösung. Reagens auf Salpetersaure und freies Chlor ist eine Auflösung von 1 g bestem Indigokarmin in 100,0 g destillirtem Wasser. Ueber die Indigolosung zur quantitativen Bestimmung der Salpetersaure s. Band I, S. 333.

Thetura ladici. Tinctura Indigo. Solutio Indici spirituosa. Ist eine filtrite Lüsung von 1 Th. bestem Indigokarmin in 50 Th. Weingeist von 30 Proc. Dient zum Farben von Esswaren und Getrünken. Indigotinktur für Zuckerfabriken ist eine wässerige Auflösung von 1—2 Proc. Indigokarmin.

Pulvis viridis saccharatus. Konditorgrün. Ist eine Mischung von 15—20 Th. feinstem Kurkumapulver, 15 Th. Milchsucker und 1 Th. bestem Indigokarmin.

Tinetura viridis. Grüne Tinktur. Ist eine Mischung von 10 Th. Kurkumatinktur mit 10 Th. Glycerin und 5—10 Th. Indigotinktur. Dient zum Färben von Esswaren und Getranken.

Waschblau-Papier. Man trankt Filtrirpapier mit einer Auflösung von I Th. In-

digokarmin in 100 Th. Wasser.

Atramentum Leonhardi. Alizarin-Tinte. 71, kg zerstossene (chinesische) Gallapfal werden mit 30 Liter heissem Wasser übergossen. Man lässt 2 Tage unter häufigem Umrühren stehen und presst scharf aus. Dann setzt man hinzu 480,0 g Liquor Ferri sulfuriei oxydati (Ergänzb. spec. Gew. = 1,428), ferner eine koncentrirte Lösung von 180,0 g krystall. Oxalsänre, weiterhin eine Anreibung von 360,0 g Indigokarmin (in Teigform) mit Wasser, zum Schluse der Haltbarkeit wegen 150,0 g roben Holzessig. Diese Tinte fliesst

126 Infusum.

schön grün aus der Feder, wird tiefglänzend und tiefschwarz und bildet kaine Bodenstize. (Von B. Fischen etwa 15 Jahre benutzt.)

Indigocarmin. Indigotine. Indigoschwefelsaures Natrium. C18H2N2O4(NaSO4):-Mol. Gew. = 466. Zur Darstellung wird Indigo in rauchender Schwefelsäure gelöst. Diese Lösung wird mit Natriumkarbonat neutralisirt und der Farbstoff durch Kochsalz ausgesalzen. - Das indigoschwefelsaure Natrium in Teigform heisst "Indigokarmin", dasjenige in Pulverform "Indigotine". Entweder eine dunkelblauviolette Paste mit metallischem Reflex oder ein dunkelblaues Pulver, mit Wasser eine schön blaue Lösung gebend. Es wird besonders in der Analyse zur Darstellung der Indigolösung benutzt. In der Färberei findet es nur beschränkte Anwendung, da es keine Verwandtschaft zur vegetabilischen Faser hat.

Nachweis von Indigo auf der Faser. Nach dem blossen ausseren Aussehen ist die Frage, ob ein Gewebe mit Indigo gefärbt ist, heute nicht mehr zu beautworten. Es muss ferner Rücksicht darauf genommen werden, dass neben Indigo such noch andere Farbstoffe zugegen sein können. Man verfährt wie folgt:

Erwärmt man eine mit Indigo gefärbte Zeugprobe allmählich im Probirrohr, so kann man in einem bestimmten Augenblicke das Aufsteigen purpurrother Dämpfe und den charakteristischen Geruch des Indigo wahrnehmen. — Salpetersäure macht einen gelben Fleck, andere Säuren verändern die Farbe nicht. Natronlauge ist ohne Einwirkung. Mit Zinnchlorär und Salzsäure wird die Faser grün. — Reines Küpenblau erkennt man an

folgendem Verhalten:

Aus den zu prüfenden Faden nimmt siedendes Wasser keinen Farbstoff auf. Weingeist von 50 und von 95 Vol.-Proc. soll selbst beim gelinden Erwärmen (nicht Kochen) in der Regel keinen Farbstoff auflösen. Kalt gesättigte Oxalsurelösing, Borarlösung, 10 proc. Ahunlösung, 33,2 proc. Lösung von Ammoniummelybdänst sollen bei Siedehitze dem Garne keinen Farbstoff entziehen. Der Boraxauszug darf beim Versetzen mit Salzsture nicht roth, hiernach mit Eisenchlorid nicht blau werden. Entsprechende Lösungen von Zinnehlordr und Eisenchlorid sollen in der Wärme den blauen Farbstoff vollständig zerstören. Eisessig soll beim wiederholten Auskochen des Stoffes den Farbstoff vollständig auf lösen (desgleichen Phenol). Werden die eisessigsauren Auszüge mit etwa dem doppelten Volumen Aether vermischt und Wasser zugesetzt, so soll der Aether sich als eine wenig intensiv gefärhte blaue Lösung abscheiden, in welcher die Hauptmenge des Indigo an der Trennungsfläche der ätherischen und der wässerigen Schieht suspendirt bleibt. Die wässerig saure Schieht sei farblos und färbe sich auch nicht, wenn man durch den Aether hindurch in dieselbe Salzsture fällen lässt. Beim Kochen des Garnes mit Salzsture soll sich Schwefelwasserstoff nicht entwickeln; nach anhaltendem Kochen mit Salzsture, Üebersättigen der Flässigkeit mit einem starken Ueberschuss von koncentrirter Aetzkalilauge und Zusatz einiger Tropfen Chloroform soll kein Isonitrilgeruch auftreten. (W. Lexx.) geist von 50 und von 95 Vol.-Proc. soll solbst beim gelinden Erwarmen (nicht Kochen)

Infusum.

Infusa. (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). Infusions. Apozèmes. Aufgüsse (Apozemata). Tisanes.

Unter infusum schlechthin versteht man einen mit siedendem Wasser bereiteten Anszug einer Arzneisubstanz, welche übrigens in der Regel ein Vegetabil ist. - Die rationellste Weise, ein Infusum zu bereiten besteht darin, dass man die gehörig zerkleinerte Substanz in ein passendes Gefäss bringt, sie in diesem mit der erforderlichen Menge siedenden Wassers übergiesst, alsdaun das Gomisch gut durchrührt, bis alle Theile der Arzneisubstanz gehörig benetzt sind. Dann legt man einen Deckel auf, setzt das Gefäss unter gelegentlichem Umrühren während 5-10 Minuten den Dampfen des siedenden Wassers (Dampfapparat!) aus, lässt alsdann erkalten und kolirt den erkulteten Auszug.

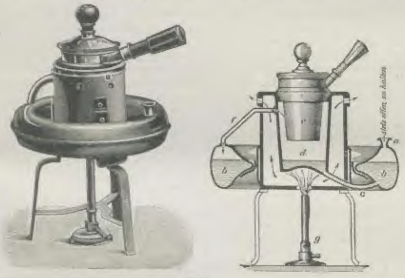
Als "geeignete Gefässe" benutzt man für gewöhnlich Infundirbüchsen aus reinem Zinn; für solche Aufglisse, welche Säuren oder andere, das Zinn angrelfende Sabstanzen enthalten, benutzt man Infundirbüchsen ans Porcellan.

Die Arzneisubstanz, von welcher der Auszug zu bereiten ist, wird im gehörig serkleinerten Zustande angewendet. Hat der Arzt das Verhältniss von Arzneisubstanz zu

Infasum. 127

Kolatur nicht vorgeschrieben, so bereitet man (in Deutschland) aus 1 Th. Arzaeisubstanz = 10 Th. Kolatur; andere Pharmakopten schreiben abweichende Verhältnisse vor. — Diese allgemeine Anweisung bezieht sich indessen lediglich auf indifferente Arzueistoffe. Sie hat keine Giltigkeit für starkwirkende Arzueistoffe. Bei diesen bat der Arzt in jedem Palle das Verhältniss von Arzueisubstanz zu Kolatur vorzuschreiben. — Wenn man auf ein sauberes Aussehen der Infusa Werth legt, so wird man diese nicht nur koliren, sondern auch filtriren. Diese Operation bietet bei nicht schleimigen Aufgüssen keine Schwierigkeiten. Von diesen allgemeinen Auweisungen weichen die von den verschiedenen Pharmakopten zur Bereitung der Infusa gegebenen Vorschriften in einzelnen Punkten ab. Es schreiben vor:

Austr. Das Verhältniss von Arzueisubstanz zur Kolatur sei 1:10. Ausgenommen sind Arzueisubstanzen, für welche Höchstgaben angegeben sind. Die geschnittenen oder gepulverten Arzueisubstanzen werden mit heissem Wasser übergessen und unter öfterem Schütteln 5 Minuten lang den Dümpfen des siedenden Wassers ansgesetzt. Dann lässt man 1/2 Stande bei gewöhnlicher Temperatur stehen und kolirt oder filtrirt schliesslich.



Schnellinfundirapparat von MCRR: z-Pforalseim,

derselbe: Durchschnittszeichnung.

Brit. Giebt keine allgemeinen Anweisungen. Sie lüsst ihre zahlreichen Infusa bereiten, indem die Arzneisubstanzen mit beissem Wasser übergossen werden. Nach 15 bis 60 Minuten langem Stehen bei gewöhnlicher Temperatur wird der Ausung abkolirt. Die Zeitdauer des Stehens ist im einzelnen Falle vorgeschrieben und richtet sich nach der Natur der Arzneisubstanz.

Germ. Verbültniss der Arzneisubstanz zur Kolatur 1:10. Man übergiesst mit beissem Wasser, setzt unter hisweiligem Umrühren während 5 Minuten den Dämpfen des siedenden Wassers aus und kolirt nach dem Erkalten. Dieses Verhältniss gilt nur für indifferente, nicht aber auch für stark wirkende Substanzen.

Helv. Die Arzadsubstanz wird in geeigneter Zerkleinerung mit siedendem Wasser übergossen und nach 15 Minuten langem Stehen kolirt. — Die Verwendung der sog. infusa sieca zur Bereitung der Aufgüsse ist nicht gestattet. Im übrigen gelten die unter Decocta (Band I S. 1020) angegebenen Anweisungen.

U-St. Das Verhältniss der Arzueisubstanz ist 1:20. Man übergiesst die gehörig zerkleinerte Substanz mit heissem Wasser, rührt um, lässt 1/2 Stunde stehen, kolirt und bringt die Kolatur durch Zusatz von Wasser auf das vorgeschriebene Gewicht. 128 Injectio.

Wo es irgend thunlich ist, bereite man die Infusa im Dampfapparate. An Stelle des Dampfapparates kann man geeignete Hilfsapparate benutzen. Ein solcher ist der von Müssun-Pforzheim konstruirte Schnell-Infundirapparat.

Die Vortheile dieses Apparates sind, dass man sehr schneil und mit wenig Feuerungskosten ausgiebigen Dampf erhält, und dass der Apparat wegen des angebrachten Wasserreservoirs mit konstantem Niveau keine besondere Wartung erfordert.

Man giesst durch Tubulus a in das ringfürmige Reservoir b circa I Liter kaltes destillirtes Wasser ein, von welchem durch die Kommunikationsröhre c ein geringes Quantum in das Dampfkesselchen d läuft. Wird letzteres durch Lampe g erhitzt, so entwickelt sich fast sofort Dampf, welcher die eingebängte Büchse erwärmt und durch Röhre f nach dem Kaltwasserreservoir b abzieht, wo er sich kondensirt. Durch Röhre c fliesst stets so viel Wasser nach d als verdampft.

Wenn man, sobald sich Dampf entwickelt, die Heizstamms regulirt, so kann man einen ganzen Tag mit dem Apparat arbeiten, ohne dass sich das Kühlwasser merklich erwärmt.

Die Benutzung sog. konc. Infusa in der Form von Pulvern oder Extrakten erachten wir als unzulässig. Dagegen halten wir es für zulässig, die häufiger vorkommenden Infusa in einer geeigneten Koncentration für die Dauer eines Tages vorräthig zu halten, vorausgesetzt, dass dieselben zweckmässig (Eisschrank) aufbewahrt werden. Für Infusum Digitalis und Infusum Ipecacuanhae empfiehlt sich in solchen Fällen die Koncentration 1:50.

Infusa frigide parata. Man versteht darunter Auszüge, welche mit kaltem Wasser bereitet werden, also Macerationen. Diese kalt bereiteten Auszüge kommen besonders für schleimige Arzuelsubstanzen, namentlich für Radix Althaese in Betracht, ferner auch für den Auszug des Fleisches s. Infusum Carnis frigide paratum und Maceratio Carnis Band I S. 655 und 656.

Injectio.

Injectio. Injection. Einspritzung.

Unter "Injectionen" versteht man Lösungen, bez. Flüssigkeiten, welche zum Einspritzen entweder in Körperhöhlen oder in die unter die Haut liegenden Gewebe bestimmt sind.

I. Einspritzungen in Körperhöhlen, d. h. in die Urethra, Vagina, in die Nase oder das Ohr. Man benutzt hierzu meist klare Lösungen von Arzneisubstanzen, bisweilen aber auch Flüssigkeiten mit Niederschlägen. Bei der orsteren Art ist darauf zu halten, dass die Lösungen im klaren und blanken Zustande, also sorgfältig filtrirt abgegeben werden, so dass weder Staub- noch Filtrirpapierpartikel in ihnen zu bemerken sind.

Ist die Bildung eines Niederschlages in diesen Lösungen nicht zu vermeiden, so sorge man dafür, dass die Niederschläge möglichst fein vertheilt sind. Man erreicht dies dadurch, dass man die durch gegenseitige Fällung aufeinander einwirkenden Substanzen in verdünnten Lösungen zusammenbringt. Ist also z. B. Plumbi acetici, Zinci sulfurici ää 1,0 Aquae destillatae 200,0 verordnet, so löst man 1,0 Bleiacetat in 100,0 Wasser, ebenso 1,0 Zinksulfat in 100,0 Wasser und mischt beide Lösungen in der Kälte zusammen.

Man beachte, dass Injektionen in den Mastdarm (Klystiere), in die Blase und in die Vagina bezüglich der Höchstgaben den inneren Arzneiformen gleich zu achten sind.

II. Subkutane Einspritzungen. Hypodermatische Einspritzungen. Dieselben sind entweder zum Einspritzen in die direkt unter der Hant liegenden Gewebe (Unterhautbindegewebe) oder zum Einspritzen in tiefere muskuläre Schichten bestimmt und werden alsdann auch intramuskuläre Einspritzungen genaunt. — Es sind entweder kiere Lösungen oder Suspensionen. — Für den Apotheker kommen für die Bereitung und Abgabe der subkutanen Injektionen folgende allgemeine Gesichtspankte in Betracht:

129 Injectio.

1) Alle für den subkutanen Gebrauch bestimmten Lösungen müssen frisch beraitet werden, weit in vorräthigen Lösungen Zersetzung der chemischen Prapurate erfolgt sein kann. Besonders häufig ist dies der Fall bei Apomorphin und Morphin. -

2) Sofern die Injektionen Lösungen darstellen, müssen diese absolut klar und blank, auch frei von Staubtheilchen und Papierfasern sein, weil sonst möglicherweise die Kanttlen

der Spritzen verstopft werden.

3) Stellen die Injektionen dagogen Suspensionen dar, so hat der Apotheker dafür zu sorgen, dass der vorhandene unlösliche Körper in thunlichst feiner Vertheilung zugegen ist, damit er möglichst rasch zur Resorption gelangt, auch die Kanülen der Spritzen nicht verstopft. Handelt es sich um Niederschläge, welche in der verordneten Lösung erst entstehen, so beachte man das sub I Gesagte. Sollen an sich unlösliche Substanzen durch die subkutanon Einspritzungen in den Körper eingeführt werden, so müssen diese Substanzen auf das feinste mit dem Vertheilungsmittel feingerieben werden. Dies trifft z. B. za für die Injektionen, welche unlösliche Quecksilberverbindungen enthalten.

4) Es ist zu berücksichtigen, dass die Resorption der subkutan eingeführten Substanzen sehr rasch vor sich geht. Mit den Arzneistoffen gelangen daher auch etwa diese hegieitende schildliche Beimengungen zur Wirkung und erzeugen sehr unerwünschte Nebenwirkungen. Diese können bestehen in heftigem Schmerz an der Injektionsstelle, ferner in der Bildung von Abscessen an derselben oder an anderer Stelle. Der Apotheker wird also seinerseits alles zu vermeiden suchen, was das Auftreten unerwünschter Neben-

wirkungen begünstigen kann. Er wird also:

a) Nur die reinsten Cheralkalien zur Injektion verwenden. Es ist z. B. notorisch, dass manche Morphiumsorten sehr unerwünschte Nebenwirkungen zeigen, ohne dass ein einleuchtender Grund hierfür bekannt ist.

b) Er wird alle unnöthigen, reizenden Zusätze vermeiden. Dies gilt z. B. für den Zusätz von Essigsäure zu den Lösungen des Morphinacetates. Aus diesem Grunde wird dieses Saiz für subkutane Injektionen durch Morphinehlorhydrat oder Morphinehlat ersetzt.

c) Er wird diese Injektionen nicht nur jedesmal frisch bereiten, sondern auch zu ihrer Bereitung sterilisirtes Wasser beautzen. Man verfährt am zweckmässigsten so, dass man ein für alle Male in einem Kochkolben unter Watteverschluss etwa 300 ccm sterilisirtes Wasser vorrüthig halt. Dieses Wasser wird nach jedesmaligem Oeffnen des Watteverschlusses aufs neue durch Aufkochen sterilisirt und ist dann stets gebrauchsfertig.

d) Am rationellsten würde es sein, wenn die subkutanen Injektionen nur im sterilisirten Zustande abgegeben würden, indessen scheitert dies daran, dass jedes Glas nach dem ersten Laften des Stopfens nicht mehr steril ist. Man wurde also genüthigt sein, jede Injektionsdosis in einem besonderen Glase abzugeben, wodurch die Herstellung der subkutanen Injektionen noch mehr als sohon heute in die Hande des Grossbetriebes gelangen würde.

Bezüglich der Normirung von Höchstgaben sind die subkutanen Injektionen den inneren Arzneiformen gleichzusteilen.

ill. Pastillen etc. zur raschen Bereitung der Injektionen durch den Arzt. Um den Arzt in den Stand zu setzen, nach Bedürfniss rasch auch ohne Inanspruchnahme einer Apotheke subkutana Injektionen appliciren zu können, sind eine Anzahl von Hilfamitteln geschaffen worden.

Gelatine-disks. Es sind das die schon Band I, S. 1202 besprochenen Gelatine-Lamellen. Sie wurden für aubkutane Injehtienen früher namentlich in England verwendet,

and gegenwartig aber durch undere Formen ziemlich verdrängt.

Injektionslösungen in Röhrehen. Ampoules. Es sind dies kleine Glasgefüsse: Kugeh oder Röhrehen, welche die gebrauchsfurtigen Injektionslösungen im sterilisirten Zustande souhalten und vor der Lampe zugeschmolzen sind. Für ihre Bersitung ist folgendes zu beschten: Man lasse die Glasgefüsse nach Zeichnung von dem Glasbläser herstellen, und ließere diesem die erforderlichen Glasröhren, nachdem man diese aufs beste gerstells sein. Die zu verwendenden Glasröhren müssen aus bestem Kalighase hergestellt sein. Die aus welchem Natronglase hergestellten Röhren geben in kurzer Zeit so viel Alball an die Lösungen ab, dass die in diesen enthaltenen austerwerfe man sie an stande ausgefallt werden. — Um diese Lösungen zu sterilieiren, unterwerfe man sie an mehreren aufeinander folgenden Tagen der diskontinuirlieben Sterilieation bei 70—80° C. Band I, S. 951. Hierdurch beugt men thunlichst der Zersetzung der Arzueisubstanzen vor. Wo auch diese diskontinuirliche Sterilisation nicht angängig ist, bereitet man die Lösungen unter Einhaltung aller Sorgfalt mit sterilisirtem Wasser und macht ihnen Zusätze von antiseptischen Chemikalien, wie Borsäure, Kampher, Karbolsäure, Thymol.

Pastillen für subkutane Injektionen. Enthalten die für eine Injektion gewöhnlich angewendete Dosis eines Arzeeimittele. Da bei sterkwirkenden Substanzen das Volumen der Pastillen zu klein ausfallen würde, so giebt man den letzteren, wo dies angängig ist, die geeignete Grösse durch Zufügung von chemisch reinem, am besten vorher ausgeglühtem Kochsalz. Das Gewicht des Kochsalzzusatzes ist zweckmüssig so zu wählen, dass die fertige Injektion im Kochsalzgehalte einer physiologischen Kochsalzlösung entspricht.

Jodoformium.

l. † Jodoformium (Austr. Germ.). Jodoformum (Brit. Helv. U-St.). Jodoforme (Gall.). Trijodmethan. Formyltrijodić. Carboneum jodatum. Mol. Gew. = 394.

Das Jedoform wird in grossen Mengen technisch dargestellt, besonders rein durch Elektrolyse einer alkoholisch-wässerigen Lösung von Kaliumjodid unter beständigem Einleiten von Kohlenskure (D.R.P. 29771). Die Darstellung im pharmaceutischen Laboratorium bietet Vortheile nicht, weil mun nicht in der Lage ist, die Mutterlaugen nutzbringend

aufzuarbeiten. Sie ist aber zu Uebungszwecken zu empfehlen.

Darstellung. Man bringt in einen Kolben eine Lösung von 2 Th. krystall. Natriumkarbonat in 10 Th. Wasser, fügt 1 Th. Weingeist hinzu und erwärmt im Dampfbade oder Wasserbade auf 60-70°C. Alsdann fügt man unter häufigem Umschwenken in kleinen Antheilen 1 Th. zerriebeues Jod zu. Dieses löst sich mit gelbrother Färbung auf; die Färbung verschwindet aber bald und ist nur auf dem Roden zu sehen, wo noch freies Jod liegt. Wenn alles Jod eingetragen und die Plüssigkeit farblos geworden ist, lässt man erkalten. Nach etwa 12stündigem Stehen sammelt man die ausgeschiedenen Krystalle, wüscht sie mit Wasser, bis das ablaufende beim Verdampfen und Glühen keinen metallischen Rückstand hinterlässt, und trocknet sie unter Lichtabschluss bei gewöhnlicher Temperatur und krystallisirt sie, wenn nothwendig, aus siedendem Alkohol um. — Leitet man in die Matterlauge Chlor ein, so kann man weitere Mengen Jodoform (bis zu 50 Proc. des angewendeten Jods) erhalten.

Eigenschaften. Citronengelbe, hexagonale, übrigens sehr formenreiche, durchdringend riechende, glänzende, zerreibliche, fettig anzufühlende, sehr kleine Krystallplättehen, im grossen dargestellt und durch langsames Verdunsten der ätherischen Lösung krystallisirt, grössere, säulenförmige oder tafelförmige Prismen von ca. 2,000 spec. Gew., löslich in 14000 Th. Wasser von 15°C., in 50 Th. 90 proc. Weingeist, in 10 Th. kochendem Weingeist, anch löslich in 5,2 Th. Aether, ferner in Chloroform, Petrolither, ätherischen und fetten Oclen, leicht löslich in Schweielkohlenstoff. Bei 115°C. schweizen die Krystalle zu einer braunen Flüssigkeit, und stärker erhitzt entwickein sich Joddämpfe, Jodwasserstoff und andere Zersetzungsprodukte, während ein kohliger Rückstand hinterbleibt, welcher erst durch stärkeres Erhitzen auf Platinblech, ohne einen Rückstand zu hinterlassen, verbrennt. Jodoform ist schon bei gewühnlicher Temperatur merklich flüchtig und destillirt mit den Dümpfen des siedenden Wassers unverändert liber. (Eventuell eine Reinigungsmethode.) Wilsserige Aotzhauge wirkt kaum zersetzend, aber weingeistige Aotzhallisung zersetzt das Jodoform unter Bildung von ameisensaurem Kalium und Kaliumjodid.

Obgleich das Jodoform in festem Zustande eine haltbare Substanz ist, so ist es doch gegen die Einwirkung des Lichtes nicht ganz unempfindlich. — Besonders empfindlich aber sind Lösungen des Jodoforms in Aether, Weingeist oder Chloroform. Eine Lösung von Jodoform in reinem Aether ist von eitronengelber Farbe. Durch die Einwirkung des Lichtes allein wird eine selche Lösung nicht verlindert. Wirken aber gleichzeitig Luft und Licht ein, so zersetzt sie sich sehr sehnell unter Abscheidung von Jod und Braunfärbung, und zwar um so schneller, je reiner das Jodoform ist. Unreiner Aether bewirkt die nämliche Zersetzung des Jodoforms durch eine in ihm enthaltene Verunzeinigung, welche ihm durch Behandeln mit festem Kalihydrat und darauf folgende Rekti-

fikation entzogen werden kann, welche sich jedoch unter dem Einfluss von Luft und Licht wieder bildet. - Die Zersetzung der Lösung des Jodoforms in Chloroform geht unter dem Einfluss von Luft und Licht ebenfalls sehr schnell vor sich, wobei die Lösung violette Färbung annimmt, während die Zersetzung der weingeistigen Lösung etwas weniger rasch erfolgt

In alkoholischer Lösung erfolgt mit Silbernitrat glatte Umsetzung zu Jodsilber,

worant die Bestimmung des Jodoforms in Praparaten beruht.

Prafung. 1) Jodolorm sei trocken, citronengelb, nicht bräunlich gelb, und besitze keinen fromdartigen Gerneh (nach Mäuseharn, Pyridin oder Fuselöl). - 2) I g Jodoform verbrenne auf dem Platinblech ohne einen mehr als 0,001 g betragenden Rückstand zu hinterlassen. Ein solcher wilrde voraussichtlich aus Natriumkarbonat und Natriumjodid bestehen. - 3) Wird 1 Th. Jodeform mit 10 Th. Wasser eine Minute lang geschüttelt, so erhalte man ein neutrales, farbloses Fittrat (Gelbfärbung = Pikrinskure), welches durch Silbernitrat nur opalisirend getrübt (starke Trübung - Jodide oder Chloride) und durch Baryumnitrat nicht verändert werden soll (Natriumkarbonat, Sulfate).

Aufbewahrung. Man bewahre es in gut geschlossenen Gefässen vorsichtig. grössere Vorrüthe auch vor direktem Sonnenlicht geschützt auf. Lösungen von Jodoform sollte man überhaupt nicht vorrättig halten. Ferner trenne man das Jodoform ränmlich thunlichst von anderen Arzneimitteln und halte für die Dispensation desselben besondere Geräthe. Aus Porcellaumörsern entfernt man den Jodoformgeruch durch Erwärmen und Ausschenern mit nikoholischer Kalilaugo. Auch Ausschenern mit Leinsamenmehl ist empfohlen worden.

Anwendung. Auf Schleimhauten und Wundflüchen wirkt Jodoform nicht reizend, verhindert aber die Eiterung. Die antibakterielle Wirkung des Jodoforms als solchen ist zweifelhaft; doch aimmt man an, dass die in Wunden entstehenden Spaltungsprodukte des Jodoforms antibakteriell wirken. Es wird von Wundflächen aus reserbirt, daher Vorsicht auch bei äusserer Anwendung. Innerlich gegeben, zeigt es milde Jodwirkung, wirkt auch schwach narkotisch. Grosse Gaben wirken toxisch. Die Ausscheidung erfolgt durch den Urin, zum Theil als Jodalkali. Die äussere Anwendung ist eine sehr vielzeitige und uminagreiche. Einige Personen geben an, einen widerlichen Geruch und Geschmack zu empfinden, wenn sie - bei Behandlung durch Jodoform - mit silbernen Geräthen hantiren. Höchstgaben: pro dosi 0,2 g, pro die 1,0 g (Austr. Germ. Helv.).

Das and Krystallen hergestellte Jodoformpulver ballt etwas zusammen und eignet sich daher nicht zu Einstrauungen auf Schleimhünte etc. Geeigneter hierfür ist das Jodoformium farinosum, welches durch gestürte Krystallisation direkt als Krystallpulver erhalten wind.

Jodeformlum crystallisatum. Ist das aus Alkohol krystallisirte Jodeform, welches,

wie schon erwähnt, durch Zerreiben ein etwas zusammenballendes Pulver giebt.

Jodoforminm praecipitatum. Ist das durch Fällen heisser alkoholischer Lösungen

durch Wasser erhaltens Jodoform.

Jodoformium absolutum. Ist die durch Elektrolyse erhaltene Sorte. Ein besonders klein krystallisirtes Praparat dieser Sorte ist das Jodoformium absolutum farinosum, welches nicht zusammenballt, daher besonders zu Einblasungen und zur Applikation auf Schleimhäute geeignet let.

Jodoformlum praeparatum. Ist ein feines, durch Schlämmen mit Wasser er-

kaltenes Jodoformpulver.

Werthbestimmung in Verbandstoffen. Verbandstoffe, welche durch kurzes Digeriren in Alkohol oder Aether nicht binnen kurzer Zeit völlig entfärbt werden, sind einer künstlichen Färbung verdächtig. Zur Bestimmung des Jodoforms verfährt man wie folgt:

20 g des zu prüfenden Verbandstoffes werden über Glanzpapier fein zerschnitten und zusammen mit den Abfällen in einen Soxuzzrischen Extraktionsapparat gebracht. Man erschöpft mit Aether und füllt den atherischen Auszug mit Aether auf 100 ccm auf. 10 ccm des Auszuges bringt man in ein Becherglas; durch Einleiten eines Luftstromes bringt man den Acther zur Verdunstung. Auf den Rückstand gieset man 10 ccm (oder mehr) einer 25 proc. Silbernitratlösung und erwärmt auf dem Wasserbade, bis alles Jodoform zu Silberjodid umgesetzt ist. Dann filtrirt man durch ein bei 110° C. getrocknetes
und gewogenes Filter, wäscht zunächst mit Wasser, zum Schluss je dreimal mit Alkohol
und Acther (um Fett und Harz zu entfernen) aus, trocknet bei 110° C. und wägt. Daz
Grammgewicht des erhaltenen Jodsilbers, mit 27,95 multiplicirt, giebt direkt den Jodoformgehalt des Verbandstoffes in Procenten au. Die Umsetzung erfolgt nach der Gleichung CHJ₂ + 3AgNO₂ + H₂O = 3AgJ + 8 HNO₂ + CO.

Man wird hierbei nicht übertriebene Anforderungen an die absolute Richtigkeit des Procentgehaltes stellen dürfen, wall eine gleichmässige Vertheilung gerale des Jodoforms in den Verbandstoffen schwierig ist, weil ferner das Jodoform verhältniesmässig leicht flüchtig ist und weil bisher die Fabrikanten unter einer 10 procentigen Jodoformgaze eine solche verstauden, bei welcher auf 100 Th. unpraparirten Verbandstoff = 10 Th. Jodeform angewendet worden. Findet man also in einer nominell 10 procentigen Jedoformgaze 8-8,5 Proc. Judoform, so ist eine beabsichtigte Minderwerthigkeit nicht gut zu beweisen.

Desodorirung. Um den unangenehmen Geruch des Jodoforms zu verdecken bez. zo bescitigen sind eine ganze Reibe von Zusätzen empfohlen worden: Anisöl, Bergsmottol, Fenchelol, Menthol (Pfefferminzol), Sassafrasol, Terpentinol, Wintergreenel, Kampher, Kumarin (Tonkobohnen), Perubalsam, Kanndabalsam, Theer, Holzkohle, gerösteter Kaffee. Alle diese Substanzen leisten durchaus nicht, was sie leisten sollen, d. h. sie sind nicht im Stande den Geruch vollständig zu beseitigen oder zu verdeeken.

Um von den Handen den Jodoformgerach zu entfernen, ist empfohlen worden: Abwaschen mit alkoholischer Heramethylentetraminläsung, ferner Abwaschen mit Orangenblüthenwasser, auch mit Essig. Um aus Geräthen, z. B. Mörsern, den Jodoformgeruch sa beseitigen: Ausreiben mit Essig oder mit Sentmehl oder mit Lorbeeröl. Am zweekmässigsten ist für den letzteren Fall scharfes Erhitzen,

† Jodoformium bituminatum. Ein mit Theer versetztes oder aus einer Theerlösung krystallisiries Jodoform, in welchem der Jodoformgeruch durch den Theer einigermassen verdeckt ist.

† Eka-Jodoform. Ist ein mit 0,05 Proc. Paraformaldehyd versetztes (sterilisistes)

Jodoform. Anwendung in der Wundbehandlung.

† Anozol ist eine Mischung von Jodoform mit 10-20 Proc. Thymol. Amerikanische Specialität.

† Jodeform Salel. Wird durch Zusammenschmelzen gleicher Theile Jodeform

and Salol crisiten. Bei 40° C. schnolzende Masse, sur Wundbehandlung.
† (inajakol-Jodoform. Wird erhalten durch Digeriren von 4 Th. Guajakol mit
1 Th. Jodoform und 1 Th. Mandelöl. Zu Injektionen bei Gelenktuberkulose.
† Resorcinol. Wird durch Zusammenschmelzen gleicher Theile Resorcin und
Jodoform bei 104—110° C. erhalten. Amorphes braunes Palver von nicht unangenehmens
Geruch, vollständig löslich in Aethor, nur wenig löslich in Alkohol und in Chloroform.
In Mischang mit 3 Th. Talcum venetum zum Trockenverbande, ferner zu 5—10 Proc. in
Salben zur Wundbehandlung.

Bacilli Jodoformii. 15,0 Gelatine werden in 50,0 Wasser gequellt. Man setzt 7,5 Glycerin au, dampft auf 54,0 ein, mischt 27,0 Jodoformpulver innig darunter, giesst in Höllensteinformen aus und kühlt diese in Eiswasser ab.

Carbasus Jodoformata (Nat. form.). Jodoform-Gaze. Man bereitet eine Lösung aus 10 g Jodoform, 40,0 g Aether, 40,0 g Spiritus (95 proc.), 5,0 g Benzoëtinktur, 5,0 g Glycerin. In diese Lösung bringt man gewogene Mengen von entfetteter Gaze, hast diese vollständig vollsaugen, trocknet sie horizontal ausgebreitet an einem dunklen Orte und schlägt sie bald in Paraffinpapier sin.

Ist der geforderte Gehalt der Gaze an Jodoform == x, so nimmt man von der vorstehenden Lösung 10x. Dann multiplicirt man den geforderten Procentgehalt mit 3, dividur das Produkt mit 2 und subtrahirt den Quotienten von 100. Der verbleibende Rest giebt

die anguwendende Menge Gaze an.

Tela Jodoformiata. Jodoform-Mull. Mit einer Lösung aus 110 Th. Jodoform, 5 Th. stassigem Parassin in 800 Th. Aether und 200 Th. Weingeist trankt man 1000 Th. sutistboten Mull. — Nachdem durch Drick die gleichmässige Vertbeilung der Lösung in dem Mult bewirkt worden ist, wird dieser unter Lichtabschluss bei Zimmertemperatur ge-trocknet und slabald verpackt. 190 Th. enthalten etwa 10 Th. Jodoform (Erganzb.).

augedruckt und nach freiwilliger Verdun	saure entkulkte und dann wieder getrocknete Losung von Jodoform in Aether gelegt, leicht stung des Aethers in Glüsern oder Büchsen
aufbewahrt.	to to farm him decadaratum.

Schwämme werden in eine 7,5 procentige Los nagedrickt und nach freiwilliger Verdunstar afbewahrt.	.6
	Induformium deseduratum.
Calledium Jodeformil forting (Manch. Arc. V.). Carledium Jodeformil (Perm Berold.	L (Form Barol.)
Rp. Jodolorus Lo	Ep. Olei Elgni Samalras gtt. 2
Collodil 9,0	Jodoformil q. s. ad 10,0.
Collodium Jodoformatum (Erginsh n-	II. (Manch. V.)
Nat. form).	Ep Jodoformii 20,0
En Jadeformil 5,0	Camphorae 1,0
Collodil slastich 25,01	Osei Menthue piper, gu. 1.
Collemplastrum Jodoformil	Olema Jadoformil & Proc.
6 From (E Currence)	
Jodoform kantenhukpflanten	Ep. Jedoformit 1,0 Olel Amygdalarum 19,0.
Eq. Missae Collectpharti 800,0	Man thee in gelinder Warms. Zu Injektlenen bei
Bhisomatia Iridia pulv. 65,0	Ociena-Tuberhulose.
Randarprin 20,0 Jodeformii 16,0	
Jodoformii 18,0 Olel Realtine 30,0	Pasta Jodoformii Altecuva
Authoris 150,0	Dp. Roll albae Oloi Olivae 55 50,0
	Liquoris Plumbi subscribel 20,0
Crayons d'jodoforme (Gall.). La Jadoformil pult. 10,0	Janoformili 8,0-16,0,
Gummi arabici 0,5	Zel Verhrennungen.
Agune destillance	Pulvis antiseptions Championstiens.
Glycerial 45 q a,	
Plat mana.	Ep. Jodoformii itensola pulv.
Emplastrum Jodoformii fortins	Corticis Chicae puly
FISCHER & PAPE	Magnesia carbontel 6A 100,0
Hp Zodoforadi 10,0	Olel Hocalypti 2,5-
Emphasiri adkuesiqi Emphasiri Plainbi simpiticis SA 20,0.	Palets Jodofarmi compositus (Nat. form.).
Ueber Leder gertrichen bei Driesenmanern, chro-	Compound powder of Jodoform. Jodo-
mischer Epithlymitis, exemistiver Pictritis	form and Saphthalin.
Emphatrum Induformit mitius.	Hp. Jodofermil 20,0 g
Rp. Jodofariali 5,0	Aridi berici 20,0 ,
Emplanti adhacsivi	Naphthallul 50,0 ,
Emplastri Plambi simplicia Al 30,0.	Olel Bergamotine 2,5 com
Ueler Lelawand etc. gestrichen auf Geschwüre,	Seponimentum Jodoformii (1 1'roc.).
Frustboulen, Wunden. Fucura & Park	Jedeform-Opeduidek (Diergeneit).
Emulsio Jeduformil Billingth	Dp. 1. Saponia stearinich dialysati 20,0
I II	2. Esponda olefinisi dialysati 10,0
Ep. Judaherali 10.0 10,0 Glycerial 100,0 50,0	3 Spiritus (90 proc.) 900,0
Aguae — 50,0.	4 Jodoformil 10,0
	5. Actheria accided 30,0
Galatina Jodoformii Unna,	8 Spiritus q a nd 1000,0.
Rg: Gelasiene alten ago	Man lost 1 u. 2 lo 3, lost danc 4 unter Schützeln.
Aquae destillatau 70,0	THE PERSON NAMED IN TAIL
Olycerial 20,0	Suppositoria Jodoformili.
Jodeformii 5,0,	Ep. Jodoformii 4,0
11. 10 Prue.	Balanad peruvinal 6,0
Rp Gelalitae albae 5,0	Olei Cacao Cerae aline &A 6,0
Aquine destillates 65,0	Magnesiae ustas 4,0.
Glycerhil 30,0	Flant suppositoria Kill.
Johnformit 10,0.	Bel Himorrholden anch jedem Stublgang ela
Glycerlaum Jodoformiatum.	Xapichen.
Jagoformglycerin (Minch V.)	Brit
the Jodeforms 1,0	Rp. Jodeformii 2,4
Glycerial 14,0.	Old Cheno q. n.
Injectio Jodeformii Gasnek	Finnt suppositoria XII
Ep. Jodnformili 1,0	Unguentum Jodoformil
Olej Olivae	(Million V., Ferm Berol a Brit.).
Actuaria an 7,0.	Ep. Jodatornil 1,0
To Einsprimmigen in den Eropf	Paguenti Paralfini 9,0.
Judeformium aromaticulum (Sat. form.).	U-BL
Denodorized Jodoform.	Itp Jedefermil 1,0
tip Josephrenii 96,0 Comerini 4,5.	Adiple benzoati 9,0.
Commun. Ass.	

II. † Iodoforminum. Hexamethylentetramin-Jodoform. Jodoformin-Manquant. CHJ₂. (CH_D, N₄. Mol. Gew. = 534. D.R.P. 87812.

Zur Darstellung werden 26 g Hexamethylentetramin in einer Beibschale mit 74 g Jodoform unter Zugabe von absolutem Alkohel trocken gerieben (Konteschurge).

Ein feines, weissliches, nur mässig nach Jodoform riechendes Palver, unlöslich in Alkohol, Aether oder Chloroform. Am Lichte färbt es sich gelb. Schm.-P. 178°C. Von Natronlauge oder Salzsäure wird es unter Abspaltung von Jodoform zersetzt. Eine gleiche Spaltung findet durch Einwirkung von Wasser, namentlich in der Wärme statt. Das Präparat enthält ca. 75 Proc. Jodoform und 25 Proc. Hexamethylentetramin. Der Jodoformgehalt wäre nach der S. 131 angegebenen Methode zu bestimmen, die Bestimmung des Hexamethylentetramins erfolgt zweckmässig nach Kurdpang.

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt. Anwendung. Als geruchschwaches Ersatzmittel des Jodeforms. Ebenso wie durch Wasser wird auch durch Wundsekrete das Jodeformin auter Abscheidung von Jodeform zerlegt, so dass alsdann die Jodeformwirkung eintritt. — Fast geruchlos ist das Jodeformin nur in völlig trocknem Zustande. Durch Hinzutreten von Feuchtigkeit nimmt es auch den Geruch nach Jodeform an

† Jodoformin-Barder C₂H₆N₂J₄. Ist von dem Manquaddr'schen Jodoformin völlig verschieden. Es entsteht durch Einwirkung einer wässerigen Jodjodkaliumlösung auf eine wässerige Hexamethylentetraminlösung und stellt ein bräunliches, spec. leichtes Krystallpulver dar, welches etwa 80 Proc. Jod in sehr lockerer Bindung enthält. Wird zur Zeit therapeutisch nicht verwendet.

III. † Jodoformal. Jodoformin-Aethyljodid. D.R.P. 87812. Entsteht durch Einwirkung von Aethyljodid auf Jodoformin. Citronengelbe, flache Nadeln, oder ein schweres Palver von der Farbe des Jodoforms, aber nur schwach nach Jodoform riechend. Unlöslich in Wasser.

IV. Jodoformogen. Jodoform-Eiweiss. D.R.P. 95580.

Darstellung. Versetzt man eine Eiweisslösung mit einer alkoholischen Jodoformlösung, so erhält man einen Niederschlag, aus welchem nach dem Trocknen fast die gesammte Menge des in ihm enthalteuen Jodoforms durch Lösungsmittel wieder entfernt
werden kann. Erhitzt man dagegen den getrockneten Niederschlag einige Standen auf
etwa 120°C., so wird die Hanptmenge des Jodoforms — ca. 15 Proc. — so fest gebunden,
dass es durch Lösungsmittel nur noch in kleinen Mengen extrahirbar ist. Das so erhaltene
Produkt ist das Jodoformogen.

Eigenschaften. Ein hellgeibes, spec, nicht schweres Pulver, unlöslich in Wasser. Es riecht nur schwach nach Jodoform, ballt nicht zusammen und kann, ohne seine Zusammensetzung zu ündern, sterilisirt werden. Es enthält etwa 10 Proc. Jodoform, der Rest ist Eiweiss. Die Bestimmung des Jodoformgehaltes wird nach Cantos (durch Erhitzen im geschlossenen Rohre mit Salpetersäure und Silbernitrat) als Silberjodid, diejenige des Eiweisses nach Kirldaml zu erfolgen haben. Anwendung. Als wenig riechendes Ersatzmittel des Jodoforms in der Wundpraxis, besonders zum Ausfüllen von Körperhöhlen.

Jodoformogen-Verbandstoffe. Um auf Verbandstoffen Jodoform-Eiweiss niederzuschlagen, kann man z. B. die Gaze in bekannter Weise mit Jodoform imprägniren. Sie wird alsdann durch eine Eiweisslösung gezogen, getrocknet und auf 120° C. erhitzt.

V. † Dijedeform. Tetrajedäthylen. Jedäthylen. C_0J_4 . Mol. Gew. = 532. Zur Darstellung wird zunächst durch Einwirkung von Jod auf Acetylensiiber das Acetylenslijedid ($C_0Ag_0+4J=2AgJ+C_0J_0$) dargestellt. Man löst dieses in Schwefelkehlenstoff, löst in der Flüssigkeit die berechnete Menge Jod auf, destillirt den $C=J_1$ Schwefelkehlenstoff ab und krystallisirt den Rückstand aus siedendem Benzel oder Toluel um.

C=J₁
Gelbe, fast geruchlose, bez. schwach aromatisch riechende Nadeln, von hobem spec. Gewicht, in Wasser unlöslich, schwerlöslich in Alkohol oder in Acther, leichter in Chloroform. Diese Lösung ist ungefärbt. Der Schwekzpunkt liegt bei 192°C. — Kone. Schwefelsäure wirkt in der Kälte nicht ein, beim Erhitzen er-

135 Jodolum.

folgt Zersetzung unter Abscheidung von Jod. Beim Erhitzen mit Natronlauge erfolgt keine merkliche Veränderung, doch ist das Auftreten eines schwachen, jedoformähnlichen Geruches zu bemerken. Beim Erhitzen mit β-Naphthol und Natronlauge tritt keine Furben-Heaktion auf.

Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren. Die Auwendung erfolgt

in gleicher Weise und enter den nämlichen Indikationen wie beim Jodoform,

Jodoczol. Wird als Ersatz des Jodoforms empfohlen und ist die Band I S. 283

als Carvacroljodid beschriebene Verbindung.

Acidum dithiechlerosalleylicum. C.H.S.O.Cl = 234,5. Sie entsteht, wenn man ein Gemisch von 28 Th. Salicylsaure und 55 Th. Chlorschweiel unter beständigem man ein Gemisch von 28 Th. Salicylsaure und 55 Th. Chlorschweiel unter beständigem man ein Gemisch von 28 Th. Salicylsaure und 55 Th. Chlorschweiel unter beständigem man ein Gemisch von 28 Th. Salicylsaure und 55 Th. Chlorschweiel unter beständigem man ein Gemisch entbunden wird. Die Reaktionamasse wird in Natriumgesteigert, wobei Chlorwasserstoff entbunden wird. Die Reaktionamasse wird in Natriumgesteigert, wobei Chlorwasserstoff entbunden wird. Die Reaktionamasse wird in Natriumgesteigert, wobei die Säure als gelbererbenationung gelöst. Das Filtrat säuert man mit Salzsäure an, wobei die Säure als gelbererbenationung gelöst. Das Filtrat säuert man mit Salzsäure an, wobei die Säure als gelbererbenationung gelöst. Das Filtrat säuert man mit Salzsäure an, wobei die Säure als gelbererbenationung gelöst. Das Filtrat säuert man mit Salzsäure an, wobei die Säure als gelbererbenationung gelöst. rothinches Pulver ausgefällt wird. Als Jodoformersats empfohlen, aber nicht eingebürgert

Jodolum.

† Jodolum (Helv. Ergänzb.). Jodol. Tetrajodpyrrol. C.J.NH. Mol. Gew. = 571. Diese Verbindung wird fabrikmüssig (D.R.P. 35130) durch Jodiren von Pyrrol mittels Jodsäure und Jodwasserstoffsäure dargestellt. Das Pyrrol C.H.NH ist eine im Knochentheer, bes. in Dreen'schon Thierel cuthaltene Base.

Eigenschaften. Ein hellgelbes, geruch- und geschmackloses, sehr feines Polver, welches beim Verreiben zwischen den Fingern fettig anzufählen ist. In Wasser sehwer

detrajedpyrrei. (Jodel.)

(etwa 1:5000), in wisserigen Alkalien gleichfalls uar wenig löslich. Löslich in etwa 3 Th. Weingeist oder in 1 Th. Aether. Glycerin bewirkt in der alkoholischen Lösung keine Ausscheidung. Wird die alkoholische Lösung einige Zeit bis zum Sieden erhitzt, so bräunt sie sich unter theilweiser Zersetzung des Jodols. Man bereitet daher die alkoholischen Jodellösungen unter Ausschluss jeder Erwärmung oder unter uur ganz müssiger Erwärmung. Jodel löst sich ferner in 15 Th. Och oder in 50 Th. Chloroform. In konc. Schwefelslinre löst es sich mit grüner, allmählich ins Brance übergehender Fürbung, beim Erhitzen

dieser Lösung werden violette Joddampfe ausgestossen. - Jodol kann auf 100° C. erhitzt werden ohne sich merklich zu verändern. Gegen 150°C, wird es unter Ausstossen von Joddampfen zerstört; im Porcellantiegel an der Luft erhitzt, muss es, ohne einen wägbaren Rückstand zu hinterlassen, verbrennen. Erwärmt man eine Mischung von Jodol und Natronlauge mit Zinkfeile, so entwickeln sich Dämpfe von Pyrrol, durch welche ein mit Salzsaure befeuchteter Fichtenspan (ordinares Streichholz) hellroth bis tief karminroth geflirbt wird.

Profting. 1) Jodol sei nur schwach gelblich gefürht, geruch- und geschmacklos; Praparate, weiche abweichende Eigenschaften haben, sind einer Verunreinigung bez. der Zersetzung verdächtig. - 2) 0,5 g verbrennen, im Porceilantlegel an der Luft erhitzt, ohne einen wägbaren Rückstand zu hinterlassen (anorganische Verunreinigungen). - 3) Werden 0,5 g mit 10 ccm Wasser geschüttelt, so werde das Filtrat durch Sübernitratlösung nicht werklich getrübt (Jodide) und durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert (Metalle, z. B. Blei, Kupfer). - 4) Schwefelkohlenstoff fürbe sich beim Anschütteln mit Jodel nur weingelb, night rosa oder violett (freies Jod).

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschlitzt.

Anwendung. Das Jodol wurde zunächst als wenig giftiges und gerachloses Ersatzmittel des Jodoforms empfohlen. Es bildet mit dem Sekret zwar keinen Schorf, befördert aber die Granulationsbildung, wenn auch nicht so lebhaft wie Jodoform. Bei innerer Darreichung wird es im Organismus zerlegt und als Jodalkali durch den Urin ausgeschieden. Daher wird es auch innerlich als Ersatz der Jodalkalien gegeben. Man 136 Jodum.

verwendet es Aussorlich in Sabstanz auf tuberkulöse und syphilitische Geschwüre, zu Einblasungen in das Ohr und in den Kehlkopf, innerlich als Ereatz der Jodalkalien. Höchstgaben: 0,2 pro dosi, 0,6 pro die (Ergänzb.), doch sind diese Gaben entschieden zu niedrig normirt, es sind ohne Schaden 2,0 g pro die und darüber gegeben worden.

Jodol kleinkrystallisirt. Zu Einblasungen auf Schleimhäute, z. B. auf die Schleimhäute der Nase und des Rachens, wendet man ein sehr fein krystallisirtes Jodol an, welches braunliche sehr feine Krystalle darstellt. Es ballt im Zerstäuber nicht zu-

sammen und haftet gut auf den Schleimhäuten.

	Colledium Jode	ili.			Tela Jodoli, Jodol-Gane.
Bp.	Jodati Spiritus (Mapros.) Aetheris Colloxylini Olel Ricini	10,0 16,0 64,0 4,0 d,0,	Solutto Jodell Rp. Jodell Spiritus Glycerini	Marzoni. 4,0 16,0 84,0.	Rp. Jedell 1,0 Colophonil 1,0 Glycerint 1,0 Spiritus 10,0. Storilsirte Gane lat mis disser Löung an träuken

Jodolum coffeinatum. Coffein-Jodol. Lasst man nach Kongsschwellen gieiche Molekule Jodol und Coffern in konc. alkoholischer Lösung aufeinander einwirken, so erhält man die obige Verbindung C.H. N. O. C.J.NH. Hellgraues, geruch- und gesehmackloses, krystallinisches Pulver, in den meisten Lösungsmitteln wenig oder gar nicht lödich. Enthalt 74,6 Proc. Jodol und 25,4 Proc. Coffern. Es ist nicht anzunshmen, dass diese Verbindung im Arzneischatz sieh einbürgern wird.

Jodum.

Jodum. Jode. Jodine. J. Atomgew. = 127.

Das Jod gelangt in des Handel entweder als Jodum anglicum oder als Jodum resublimatum. Erstere Sorte stellt das Roh-Produkt dar, wie dasselbe aus den Jod-Fabriken in den Handel kommt, letztere Sorte ist das zum therapeutischen Gebrauche bestimmte Jed dar Pharmakopöen.

l. † Jodum anglicum. Rohjod. Es gelangt in den Grosshundel in Tönnehen vorpackt als ein dankles, feucht aussehendes, grob krystallinisches Pulver. Es ist stets stark verunreinigt, wird daher nach seinem Jodgehalt gehandelt und von den Jod-Raffinerien und chemischen Fabriken verbraucht. Zum therapeutischen Gebrauche darf es nicht verwendet werden.

II. † Jodum (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). Jode sublimé (Gall). Jodum resublimatum. Resublimirtes Jod. Dieses officinelle Jod wird in den Jod-ftaffinerien ans dem Roh-Jod durch surgfilltige Rektifikation aus steinzeugnen Geffissen dargestellt.

Eigenschaften. Das resublimirte Jod bildet chlorabnlich riechende, herb und scharfschmeckende, bei gewöhnlicher Temperatur feste, an der Luft langsam verdunstende, völlig trockene, leicht zerreibliche, dem Graphit Abulich metallisch glänzende, krystallinische Schuppen, Blättehen oder Tafeln, welche in Wasser wenig, dagegen in 10 Th. Weingeist, auch in Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff leicht, selbst in 100 Th. Glycerin und in fatten Oelen löglich sind. Jod ist leicht löglich in den wüsserigen Lögungen der Jodwasserstoffsäure, des Kaliumjodids bez. der Alkalijodide überhaupt. Spec. Gew. etwa 4,948. Das Jod schmilzt bei 115° C., bei 180° C. siedet es und verwandelt sich in einen schweren Dampf von dunkel-violetter Farbe. Bei langsamer Verdichtung des Dampfes krystallisirt das Jod in spitzen Rhombenoktaëdern. Verdampfung des Jods findet auch bei gewöhnlicher Temperatur statt und zwar nicht unbedeutend. Auf den Organismus wirkt es, eingenommen oder eingeathmet, energisch und giftig. Es fürbt Haut und Papier braun. 4500 Th. Wasser lösen ungeführ 1 Th. Jod, enthält jedoch das Wasser Ammonsalze, Chloride, Jostide, Bromide, Gerbsäure, so wird Jod in grösserer Menge gelöst. 0,3 g Gerbsäure reichen hin, um 1,0 g Jod in 200 g Wasser zu lösen. Die wässerige Jodlösung ist braungelb, entwickelt im Sonnealicht nicht Sauerstoff und bleicht auch nicht. In Schwefelkohlenstoff, Chloreform, Petroleum und Petroleumäther löst es sich Je nach seiner Menge mit mehr oder

Jodum: 137

weniger gesättigter röthlich-violetter Farbe, in Weingeist und Aether mit rothbrauner Farbe. Die Lösungen von Jod in Benzol, Toluol und Eisessig sind himbeerroth gefärbt; von ätherischen Oelen lösen es einige unvollkommen auf, mit anderen verpufft es unter Eutwickelung violetter Joddämpfe. Stärke wird durch Joddäsung tief blau gefärbt, unter Bildung von Jodstärke. Beim Erhitzen in wässeriger Flüszigkeit entfärbt sich die Jodstärke, beim Erkalten tritt die Färbung wieder ein.

Bringt man freies Jud in Lösung oder Substanz mit Ammoniak zusammen, so kunn Bildung des explosiven Judstickstoffs erfolgen. Man vermeide daher solche Mischungen, verweide es auch, Jud mit Ammoniaksalzen zusammenzumischen.

Prilfung. Für die Reinheit des Jods ist schon sein linsseres Ausschen von Wichtigkeit. Je grösser und glänzender die Jodhlätter sind, desto reiner ist das Jod. Haftet es
beim Schütteln im Gefüsse den Gefüsswandungen stark an, so ist es seucht; trocknes Jod
haftet den Gefüsswandungen beim Schütteln kaum an. (Man verwechsle damit nicht die
in den Standgefüssen in der Regel vorhandenen Sublimate von Jod.) Man prüft wie folgt:

1) 0,2-0,3 g Jod werden in einem Probirrohre über freier Flamme erhitzt; es muss nich vollständig verfüchtigen, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. Diese Prüfung wird das resublimirte Jod stots aushalten, dagegen enthillt das Roh-Jod gewöhnlich erhebliche Mengen nicht flüchtiger Verunreinigungen, bisweilen ist es auch durch Graphit, Braunstein, Koble u. dgl. verfälscht. — 2) Man schüttele 0,5 g zerriebenes Jod mit 20 ccm Wasser an und siltriro. Das Filtrat, welches gelb gefärbt ist, wird in 2 Theile getheilt. - a) Zu dem einen fügt man Vie-Natriumthiosulfatiosung bis zur Entfürbung, löst darie ein linsengrosses Körnehen Ferrosulfat, fligt einen Tropfen Eisenehloridlösung, hierauf Natronlauge in massigem Ueberschuss hinzu, schüttelt gut durch und erwärmt auf otwa 40-50° C. Nach dem Erkalten wird mit Salzsäure deutlich augesäuert. Die Flüszigkeit darf sich weder blau fürben, noch viel weniger darf ein blauer Niederschlag entstehen (von Berliner Blau), audemfalls ist Jodeyan gegenwärtig. - b) Der andere Theil des Filtrats, welcher durch Natroumthiosulfat nicht entfärbt worden ist, wird mit (I ccm) Ammoniakflüssigkeit, blerauf mit (5 Tropfen) Silbernitratiösung im Ueberschuss versetzt. Es entatcht nun ein gelber Niederschlag von Jodsilber, welches bekanntlich in Ammoniakflüssigkeit sehr schwer löslich ist, während etwa gebildetes Sitberehlorid durch das im Ueberschuss zugesetzte Ammoniak in Lösung gehalten wird. Filtrirt man nun, nachdem der Niederschlag durch Schütteln zusammengeballt ist, ab, so bleibt die Hauptmenge des Silberjodids auf dem Filter. Im klaren Filtrato sind nur sehr geringe Mengen von Silberjodid gelöst, welche beim Ansäuern des Filtrates durch Salpebersäure nur eine sehr schwache opalisirende Trübung verursachen. Würde das Jed chlorhaltig sein (also Jedchlorid enthalten), so wurde Silberchlorid gebildet werden, in das ammoniakalische Filtrat in Lösung geben und ans diesem durch Auskuern mit Salpetersäure als mehr oder weniger starker weisser Niederschlag ausfallen. - 2) 0,2 g Jod, unter Zusatz von 1 g reinem Kaliumjedid in etwa 50 cem Wasser golöst, sollen zur Eutfürbung nicht weniger als 15,6 cem des 1/10-Normal-Natriumthiosulfatlösung erfordern, was einem Mindestgehalt von rund 39 Proc. Jod cutsuricht.

Aufbewahrung. Die Jed werde in Glasgefissen mit eingeriebenem Glasstopfen an einem kühlen Orte vorsichtig aufbewahrt. Korkstopfen sind nicht anzuwenden, das ie durch die Joddämpfe zerstört werden. Man beschte übrigens, dass auch durch einen kuten Glasschiff Joddämpfe entweichen können, und dass diese zu den schlimmsten Feinden der rothen Emaille-Schrift gehören.

Man thut daher gut, das Jod nicht unter den übrigen Geffissen der Separanda, sondern in einem besonderen Schränkehen, z. B. dem Säure-Schränkehen unterzubringen. — Zum Abwägen kleiner Jodmengen benntze man, da die Horngeräthe durch Jod braunsleckig werden, wenn sie auch nur eine Spur Fenchtigkeit auf sich kondensirt haben, Wageschalen und Löffel aus Porcellan, oder man reibe die Horngeräthe vor der Benutzung mit einem luigenen Tuche völlig trocken. Grüssere Mengen von Jod wägt man zweckmitssig in einer

138 Jodem.

Porcellanschale oder in einem Becherglase ab. - Durch Jod erzeugte Flecken auf der Haut oder in Geweben beseitigt man durch Einwirkung von Natriumthiesulfst,

Anvendung. Jod in Substanz (anch in Dampfform) oder koncentrirter Lösung wirkt auf Schleimhäute und die Hant reizend. Die Hant wird braun gefärbt und stösst sich nach einigen Tagen ab. Innerlich erzeugt es in grösseren Dosen hoftige Magenentzündung, Erbrechen (Gegenmittel — Stärke.). Kleine Mengen wirken innerlich erregend und zeigen sonst die allgemeine Jodwirkung. Der innerliche Gebrauch ist selten; vorkommendenfalls giebt man es stets in stark verdönnter wässeriger Lösung mit Kalium-jodid zusammen. Sind solche Lösungen verordnet, so bringe man zunächst Jod und Kalium-jodid mit wenig (1—2 ccm) Wasser zusammen und setze erst nach völliger Auflözung des Jods die übrige Menge Wasser zu

Der Receptar substituire in solchen Lösungen niemals das Jod durch eine entsprechende Menge Tinctura Jodi. Die letztere enthält das Jod zum Theil als Jodwasserstoff, die Lösungen fallen daher heller aus als mit geauinem Jod. Aeusserlich wird das Jod, namentlich in Form der Tinktur und von Salben, als reizendes und resorbirendes Mittel angewendet. — Ausscheidung erfolgt durch den Urin als Jodalkali.

Höchstgaben: pro dosi 0,02 (Germ.), 0,03 (Austr.), 0,05 (Helv.) pro die 0,1 (Austr. Germ.), 0,2 (Helv.).

Beines Jod, chlorfreies Jod, wie es für chemische Zwecke, insbesondere zum Einstellen der 1/10-Natriumthiosulfatlösung gebraucht wird, erhält man, indem man das resublimirte Jod mit etwa 5 Proc. Jodkalium verreibt, dieses Gemisch in eine Porcellanschale bringt, in die letztere einen Trichter umgekehrt einstellt und nun im Sandbade bei schwacher Hitze langsam sublimirt

$$3KJ + JCl_a = 3KCl + 4J.$$

Das erhaltene Jod wird über Schwefelsflure oder Astzkalk getrocknet.
Neuerdings ist empfehlen worden, reines Jod durch Umkrystallisiren aus konc.
Kaliumjodidfösung, ferner auch durch Elektrolyse von Alkalijodiden darzustellen.

Erkennung und Bestimmung. A) Man erkennt das freie Jod; 1) An der violetten Farbe seines Dampfes, 2) daran, dass es in Lösung oder Dampfform den Stärke-kleister blau fürbt, endlich 3) an der Färbung der Lösungen in Chloroform, Schwefelkohlenstoff oder Benzel, s. S. 136.

Liegen Verbindungen des Jods vor, so lässt sich allgemeingültig sagen, dass dieselben durchweg beim Erhitzen mit kone. Schwefelsäure freies Jod abspalten. — Aus den löslichen Jodiden kann man das Jod am einfachsten durch Zusstz von Ferrichlorid oder von rauchender Salpetersäure im freien Zustande abspalten. In den löslichen Jodaton weist man das Jod nach, indem man kleine Mengen von Reduktionsmitteln in saurer Flüssigkeit zufügt. Soll z. B. das Jod in einer Lösung von Kaliumjodat nachgewiesen werden, so säuert man diese mit Schwefelsäure an und fügt in kleinen (!) Mengen schweflige Sture oder Stannochlorid oder Zinkstanb zu. Das in Freiheit gesetzte Jod ist an meiner braungelben Farbe und an seinem Verhalten gegen Stärkekleister erkennbar.

B) Man bestimmt das freie Jod am einfachaten durch Titriren mit Natriumthiosulfatiosing. Da der Vorgang der Entfärbung des Jods durch Natriumthiosulfat im Sinne nachfolgender Gleichung verläuft

$$\begin{array}{lll} 2[\mathrm{Na_2S_1O_4} + 5\mathrm{H_2O}] & + & \mathrm{J_2} \\ 2 \times 248 = 496 & & 2 \times 127 = 254 \end{array} = & 10\,\mathrm{H_2O} + \mathrm{Na_2S_2O_4} + 2\,\mathrm{NaJ_1} \end{array}$$

so ergiebt sich daraus, dass 1 ccm $^4J_{10}$ -Normal-Natriumthiosulfatlösung, welcher 0,0248 g Na₂S₃O₃ + 5H₈O sathalt = 0,0127 g Jod zu binden vermag.

† Tinctura lodi. Jodtinktur. Ist in den verschiedenen Pharmakepöen von verschiedener Stärke. Man bereitet sie durch Auflösen von Jod in der vorgeschriebenen Menge Weingeist unter Ausschluss von Erwärmung. Wem das zu einfach ist, der kann sich eines Auflösungsgefüsses bedienen, wie solche von Warmbrunn Quitatz & Co. in Berlinhergestellt werden.

Austr. Tinctura Jodi. Jodi 10,0, Spiritus (90 proc.) 150,0. Hochstgaben: pro dosi 0,3, pro die 1,0.

Brit. Tinctura Jodi. Jodi, Kalii jodati, Aquae aa 25,0 g, Spiritus (89 proc.)
4. s. ad 1 Liter. Dient vorzugsweise zum inneren Gebrauche. Liquor Jodi fortis (Strong

139 Jeduin.

Solution of Jodine). Jodi 50,0 g, Kalii jodati 30,0 g, Aquae 50,0 g, Spiritus (90 proc.) 360 com. Ist die sum Enseren Gebrauch bestimmte Losung.

Gall. Telature d'jode. Jodi 10,0 g, Spiritus (90 proc.) 120,0 g. Germ. Jodi 10,0, Spiritus 100,0. Hachstgaben: pro dosi 0,2, pro die 1,0. Helv. Tinctura Jodi. Jodi 10,0. Spiritus (96 proc.) 90,0 Hachstgaben: pro

U-St. Jodi 70.0, Spiritas (95 proc.) q. s. ad 1 Liter.

Die Jodunktur ist vorsichtig aufzubewahren in Flaschen mit Glasstopfen, da Korkstopfen zerstört werden. Im Verlause der Aufbewahrung entstehen durch Einwirkung des Jods auf den Alkohol nicht unbeträchtliche Mengen von Jodwasserstoff. Eine ältere Jodeinktur wirkt daher stärker roizend auf die Haut als eine frisch bereitete. Man beachte auch, dass Brit. zwei lösungen von verschiedener Stärke aufführt, und dass die Tinotura Jodi Brit. etwa nur 1/4 soviel Jod emthält, als die Tinetura Jodi Germ.

† Tinctura Jodi fortlor, Stärkere Jodtinktur (Erganzb. Hamb. V.). Jodi 1,0, Alkohol absoluti 8,0. Ist ohne Erwarmen durch Maceration in einer mit Glasstopfen ver-

schlossenen Flasche zu lösen. Spec. Gew. 0,871-0,875.

† Tinctura Jodi decolor (Erganzh. Hamb. V.). Tinctura Jodi decolorata (Nat. form.). A. Erganzh.: Rp. Jodi. Natrii thiosulfurici, Aquas āš 10,0. Nach erfolgter Anflosung fügt man hinzu Liquoris Ammonii caustici (10 proc.) 15,0 und nach einigem Unschaltteln Spiritus (20 proc.) 75,0. Nach dreitägigem Stehen an einem küllen Orte zu fürsten und kühl und vorsichtig aufzubewahren. Spec. Gew. 0,940—0,945. B. Nat. form.: Jodi. Natrii thiosulfurici ää 83,0 g. Aquae 100 ccm, Liquoris Ammonii caustici fortis (von 28 Proc.) 65 ccm, Spiritus (95 proc.) q. a. ad 1 Liter.

III. † Jodum trichloratum. (Ergänzb.) Jodtrichlorid JCl., Mol. Gew. = 223,5. Zar Darstellung leitet man mittels weiter Röhren einen kraftigen Strom von trocknem Chlorgase durch eine dreibalsige Flasche, in welche aus einer in den mittleren Tubus eingesetzten Retorte trockenes Jod bineinsublimirt wird. J, +3 Cl, = 2 JCl,

Eigenschaften. Pomeranzengelbe Nadeln oder Tafeln von durchdringend stechendem, bromithalichem Geruche. Spec. Gew. = 3,11. Sie schmelzen bei etwa 25° C. unter Zerfall in Chlor and Jodmonochlorid, JCl, = Cl, + JCl. Löslich in 5 Th. Wasser, Chloroform entzieht dieser Lösung kein Jod; wohl aber ist dies der Pall, wenn man etwas Zinnehlorür zufügt. In wenig Wasser löst es sich unzersetzt auf, durch viel Wasser wird es in Jodmonochlorid, Jodsaure und Chlorwasserstoff verlegt: 4JCl, + 6H2O = 2JCl+ 2JO.H + 10 HCl. Schuttelt man die wässerige Lösung mit Schwefelkohlenstoff, so bleibt letzterer zunächst ungefürbt, nimmt aber allmählich meurothe Fürbung an, indem nach der Gleichung 8JCl₂+4CS₄ = 2CCl₄+2CSCl₂+3S₄Cl₃+8J freies Jod abgeschieden wird. In Alkohol und Aether ist das Jodtrichlorid zwar löslich, doch tritt zugleich eine Einwirkung auf diese Lösungsmittel ein. - Versetzt man die wässerige Lösung (1:10) mit reichlichen Mengen kone Schwefelslure, so fällt ein weisser, später gelb werdender Niederschlag aus. Erhitzt man das Präparat im Probirrohre mit etwas Zucker oder Oxalsaure, so treten violette Joddampfe auf.

Es enthalt 54,4 Proc. Jed und 45,6 Proc. Chlor.

Priffung. 1) 10 ccm einer wässerigen Lösung (1:10) sollen durch einige Tropfen Stärkelösung nicht sofort (!) blan gefärbt werden. 2) Werden 0,05 g Jodtrichlorid und 2 g Kaliumjodid in 30 cem Wasser gelöst, so sollen zur Bindung des ausgeschiedenen Jods mindestens 8 ccm 1 Normal-Natriumthiosulfatiosung erforderlich sein. - 3) 0,1 g Jodtrichlorid verfüchtige sich beim Erhitzen im Probirrohre, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Aufbewahrung. Versichtig und vor Licht geschützt aufznbewahren. Man halte das Prüparat in gut geschlossenen kleinen Gefüssen an einem kühlen Orte.

Anteendung. Das Jedtrichlorid wird als Antisepticum angewendet. Die wasserige Lisung 1:1000 entspricht einer 4 proc. Karbolskurelösung bez. einer 0,1 proc. Sublimatlösung. Man verwendet diese Lösung zur Desinfektion der Hunde und der Instrumente; die Lösung 1:1200 zu Einspritzungen bei Gonorrhoe, Lösungen von 0,02:100,0 als Desluficiens in der Augenpraxis. Innerlich mehrmals taglich 1 Esslöffel einer wässerigen

Lösung 0,1:120,0 an Stelle des Chlorwassers bei Dyspepsien des Magens, welche durch Mikroorganismen verursacht werden. Die Lösungen sind etets frisch zu bereiten und nicht zu lange aufzubewahren.

- † Solutio Jodl trichlorati 20 Proc. ex tempore. Man reibt 5,5 g Jod mit 40 g Wasser an und leitet in die Mischung Chlorges, bis das Jod vollständig gelost und die Lösung mit Chlor gesättigt ist.
- IV. † Iodum tribromatum. Jodtribromid. JBr_a. Mol. Gew. = 367. Wird durch Auflösen von 10 Th. Jod in 19 Th. Brom erhalten. Dunkelbraune, durchdringend riechende Flüssigkeit. Die wässerige Lösung 1:300 wird in Form von Verstäubungen und Gurgelwässern bei Angina diphtherica der Kinder angewendet.
- V. † Sulfur Jodatum. (Ergänzb.) Sulfur semijodatum. Jodum sulfuratum. Sulfur jodatum Escularii. Jodschwefel. Keine chemische Verbindung.

Darstellung. 1 Th. gereinigter Schwefel und 4 Th. Jod werden in einem Porcellaumörser sorgfältig zusammengerieben. Man bringt die Mischung in ein Glaskälbehen, verschliesst dieses locker (l) mit einem Kreidestopfen und erhitzt es im Sandbade, bis die Mischung grade schmilzt (SOO C.). Man lässt das Kölbehen erkalten, zerschlägt es und bringt die zerkleinerten Stücke der Masse in ein gut geschlossenes Gefäss.

Eigenschaften. Schwarzgrüne, blätterig-krystallinische, unregelmissige Stücke, beim Erhitzen im Probirrohre ein ungleichartiges, vollständig flüchtiges Sublimat gebend, nicht in Wasser, leicht in Schwefelkohlenstoff und in Glycerin iöslich. Weingeist oder Aether lösen das Jod haraus.

Aufbewahrung. Vorsichtig, in kleinem Gefüsse mit gut eingeschliffenem Glasstopfen. Wegen des Eutweichens von Joddümpfen setzt man dieses nur selten vorkommende Praparat noch in ein zweites Glasgofiss ein.

Anwendung. Es findet nur noch selten Anwendung. Ausserlich in Salben mit Schmalz (1:10,0 — 20,0) bei verschiedenen Hautexanthemen. Innerlich mit andern Pulvern gemischt als Unterstützung der äusseren Anwendung. Hüchstgaben: 0,05 prodoxi, 0,2 pro die.

Sulfur Jodatum Biett. Wird das vorstehende Praparat aus gleichen Theilen Jod und Schwefel bereitet.

Acidam carbolleum jodatum (Nat. form.). Phenolum jodatum.

> itp. Jodi pulverati 20,0 Acidi carbolici 60,0 Giyeerini 20,0.

Asther Jodi Magazina Tipetora Jodi netheren Ep. Jodi 1,0

Artheria 18,0.
Albumen Jodatum,
Albumine Jodec. Jodathowim.

kp. 1. Athuninis evi recentis 80,0 2. Tincume Jodi 10,0 3. Aquae calidae 20,0.

Man arwarut im Poecellanmèreser i auf 60° C, und mischt tropieuweise i darunter, setzt achlieselich 3 hinza. Die Läung enthals 10 Proc stockenes Jodalbumin. — Um das trockene Prapasut ut erhalten, streicht man die Lösing auf Glasplatten, trocknet bei 50° C. (i) und pulvert.

Balannum contra Perulones Dr. Mutsenbecheri. Dr. Mutsenbecheria. Prostbalsam (Hamb. V.).

> Ep. Jodi Camphorae &A 3,0 Acthoria 20,0 Collodii elastici 74,0.

Balaness contra Peraleura L. Frostbalsam (Hamb V.)

Ep.	I. Camphorae	2,0
	2 Tincture Benzoes	20,0
	3. Katil jedati	2,0
	4. Agune Rosne	
	5. Hphilton diluti 53	SID,O
	6. Liquoria Plumbi anbacctici	27,0
	7. Baponis medicati	nd,a
	S. Aquae Rosse	
	8. Spiritus dibuti da	30.0.

Man fast bos. mischt 1-6, andereneits kereitet man unter Erwärmen eine Lässing von 7-9 und mischt beide Filtzalgkeiten

Candelne Judi Recurry

Hp.	Jodi	8.0
	Carbonia Ligni puly	15,0
	Beganda puly.	7,5
	Bolesant Tolutani	1,5
	Kalil niwiel	3,0
	Mucliadida Transcription	45 9

Figure candelar No. 80. Zum Rhachers and our Inhabition.

Collection Jodatom (Nat. form.).

12p. Jodl 3,0
Collectif electics 95,0

	Liquor Judi compositus (U-St.)
Emplastrum Jodatum Enna	Looct's Solution.
Rp. 1 Kalii jedati 1,0	1:p. Jodi 5,0 g
2. Jodi 0,5	Kulii jodati 10,0 g
a. Emplastri saponati 60,0	Aquae q. a ad 100,0 g.
Man reibt 1 and 2 susammen and mischt ele sa 3.	Oleum Jodatum Berruft, Pausonne.
	7.0
Olycarinum Jodatum.	Ep 1. Jodh 2. Olei Amygdalsrum (vel Olivarum) 200,0.
Jedglycerin (Münch. V.).	Man with a mit 2 an und erwhrent dig hischnag,
Rn. Jedi polyerati	bis das Jod entfarbt ist. Frinch an bereiten.
Kalli jodati al 1,0	
Glycerial 96,0.	Olean Jodophosphoratum Beerick
Glycerinum Jodatum Hunna, Max Recutur.	Bulle jode-phosphorde.
Max Spouran's Enustische Jedicauug	Rp. Jodi 5,0 Phosphori 0,1
Rp. Judi.	Phosphori 0,1 Oloi Amygdalarum 1000,0,
Kall joint as 5,0	Ersatz des Leberthrans.
Glycerini 10,0 Zu Astrungen bei Lupus, sekundär-syphintischen	
Geschwären	Saponimentum Jodi.
	Jod-Opodeldok (E. Distance).
Guttas contra taeniam Nawington.	Ep. 1. Saponia stearinici 40,0 840,0
Sawizorox's Bandwarmmittel.	i Spiritus (90 Proc.) 840,0 i. Tincturae Jodi 100,0
Prp. Jodi 0,75	4. Olei Thymi 4.0
Kalit jodati 9,25	5. Olel Rosmarini 0,0
Aquas destillatas 50,0. Dreimal thglich 10 Troplen.	6 Olel Elicini 20,0
	7. Spiritos (90 Proc.) q. a. ad 1000,0.
Guttas jedaine Lugel.	Man that I in \$, rigt 3-6 hinzs and falls mit 7
Liquor jedatus Lugoladunum internum	bis auf 1000,0 auf.
Esp. Knill fodual 9,0	Sirupus Amyll jodati.
Jodi 5,5 Aquae destillatas 89,0	itp, Amyli jodati solubilia 2,5
	Sirepl Bacchart 100,0.
Acidam judatanalesm. Liquor	Siropus Cochlearine jodatus.
jodotappieus.	Rp. Tacturas Jodi 3,0
Hp Joll tritt 5,0	Strupt Cochletriae 200,0.
Spiritus (90 Proc.) 80,0	Mehrmals taglich 1 Essioffel bei Skorbut und Ka-
Aquine destillatue 50,0	tarrhen der Luftwege.
Acidi tannini 25,0.	Sirayas Jodi.
Agitando flat soludo.	Rp. Thesume Jodi 5,0
Ine jedatum.	Sirupi Baccharl 95,0.
Ep. Lactie vaccini recentte 90,0	Strupus Jodi Bonnavnon.
Tincturas Jodi 11,0.	Ep. Joil 1,0
Man schhtiele eder rühre, ble die Furbe des Jods	Kalil jolisti 1,0
verselswanden ist, Enthalt etwa I Proc. Job	Glycerinh 5-10,0
epuntacy: Suportigue	Acidi citrici 18,0
Linkmonton Josh (Nat. form.).	Strapi Sacchari 1000,0. Taglich I, spater 8 Eastattel. Bel Syphilis.
P.p. Jodl 125.0 g	
Kalli jedsti 50,0 g	Strupus Jada-tannicus Guttalkunoku.
Cityonial 85,0 cem	Rp. Extracti Ratanhae optimi 1,0
Agitan 65,0 cmp	Europi Saechari 100,0
Aguan Spiritus (its Proc.) q. m. ad 11.	Ekrupi Saechari 100,0 Tinctume Jodi 2,0.
Aquim Spiritum (b) Proc.) q. n. nd 11. Linimentum joduratuje vesicans Nazzoan	Eirupi Saecluri 100,0 Tinctume Jodi 2,0. Sirupus Picis jodatus Lerost.
Aquian 65,0 ccm Spiritus dis Proc.] q. m. ad 11. Liminatum joduratum vesicana Naixaan inp. Judi 10,0	Etropi Sacchari 100,0 Tinciume Jodi 9,0. Strupus Picis Jodatus Lierost. Rp. 1 Aquae Picis 350,0
Aquian 65,0 ccm Spiritus dis Proc.] q. n. nd 11. Linimentum joduratom vesicans Nazoan lip. Jodi Kalil judati 4,0	Etropi Saschari 100,0 Tinctume Jodi 9,0. Strupus Picis Jodatus Lievout- Rp. 1 Aquae Picis 350,0
Aquin 65,0 cms Spiritum dis Proc.] q. n. nd 11. Liminum atum Jodurataja wasicana Nazoam Rp. Judi 10,0 Kalii judati 4,0 Campiborus 2,8	Strupt Saccturi 100,0 Tincturne Jodi 2,0. Strupus Picis jodatus Larost. Rp. 1. Aquae Picis 350,0 E. Saccturi slid 600,0 S. Tincturne Jodi 10,0 4. Olycerial 50,0.
Aquan 65,0 com Spiritum dis Proc.] q. a. ad 11. Liminatum John state resicans Nazoam inp. Jodi Kali judati 4,0 Camphorus 2,0 Ephricas (po Proc.) 60,0.	Etrupi Saechari 100,0 Tincturne Jodi 1,0. Sirupus Picis jadatus Lurveut. Rp. 1. Aquae Picis 350,0 E. Saechari albi 600,0 3. Tincturne Jodi 10,0 4. Giyeerini 50,0. Man keebt 1 cod E rom Sirop, 10gt 3 und 4 hinsu
Aquan 65,0 ccm Spiritum dis Proc.] q. a. ad 11. Linimantum jodurataja vesicana Nazoam hp. Jodi 10,0 Kalii judati 4,0 Campidana 2,0 Epirium 190 Proc.) 60,0. Liquar Jodi canalicum (Not form.).	Strupt Saccturi 100,0 Tincturne Jodi 2,0. Strupus Picis jodatus Larost. Rp. 1. Aquae Picis 350,0 E. Saccturi slid 600,0 S. Tincturne Jodi 10,0 4. Olycerial 50,0.
Aquan Spiritus dis Proc.] q. s. ad 11. Linimentum joduratore resicans Nazuan itp. Jodi 10,0 Kalil judati 4,0 Campinorus 2,0 Epiritus (90 Proc.) 60,0. Liquor Jodi canalicus (Not form.). Cimperinal's Jodina cavatia.	Sirupi Saechari 100,0 Tinctume Jodi 2,0. Sirupus Picla jodatus Luvout. Rp. 1. Aquae Picla 350,0 E. Saechari albi 600,0 S. Tinctume Jodi 10,0 4. Ciyeerdai 50,0. Man keebt 1 and 8 rum Sirap, 10gt 3 and 4 blass and filtriri mach dem Absenton. Solutio antisyphilitica Income.
Aquan Spiritus dis Proc.] q. s. ad 11. Linimatum joduratore vesicans Naixaan Ep. Jodi 10,0 Kalii judati 4,0 Comphone 2,0 Epdrivas (PO Proc.) 60,0. Liquor Jodi canalicus (Not form.). Contracticula Jodina canatic. Ep. Jodi pust 25,0	Eirupi Saechari 100,0 Tinciume Jodi 2,0. Sirupus Picis jedatus Lerout. Rp. 1. Aquae Picis 359,0 E. Saechari alld 600,0 S. Tinciume Jodi 10,0 4. Olycerial 50,0. Man kocht 1 and 8 rum Shrap, 10g1 3 and 4 hinsu- und filtriri nach dem Absesson. Solutio antisyphilitica Recess. Ep. Tincture Jodi 4,0
Aquan Spiritum dis Proc.] q. a. ad 11. Linimazium Jodurataja sesicana Nazzaan ip, Jodi 10,0 Kalil judati 4,0 Campiborus 9,0 Ephricas (PO Proc.) 60,0. Liquor Jodi canalicus (Not form.). Cimperinal's Jodina cavatia. Ep. Jodi puit 25,0 Kalil judati 10,0	Eirupi Saechari 100,0 Tincturne Jodi 1,0. Sirupus Picis jodatus Lurveut. Rp. 1. Aquae Picis 350,0 E. Saechari albi 600,0 3. Tincturne Jodi 10,0 4. Glycerini 50,0. Man keebt 1 and R rum Sirap, mgt 3 und 4 hissu und filtriri nach dem Abseuten. Solutio antisyphilitica Incress. Ep. Tincturne Jodi 4,0 Kahli jodati 1,0
Aquan 65,0 ccm Spiritum dis Proc.] q. a. ad 11. Limmatum Jodurataja vesicana Nazoam inp. Modi 10,0 Kali judati 4,0 Camphorus 2,0 Ephrusa (po Proc.) 60,0. Liquor Jodi canalicus (Not form.). Cimmertud 25,0 Ep. Jodi puit 25,0 Kali judati 100,0.	Eirupi Saechari 100,0 Tinciume Jodi 2,0. Sirupus Picla jodatus Lurout. Rp. 1. Aquae Picla 350,0 E. Saechari albi 600,0 3. Tinciume Jodi 10.0 4. Glycerini 50,0. Man keebt 1 and 8 rum Sirap, 10g1 3 und 4 blass und filtriri nach dem Absetsen. Solutio antisyphilitica Encomp. Rp. Tinciume Jodi 4,0 Kalii jodati 1,0 Aquae destillates 260,0.
Aquan Spiritum (b) Proc.] q. a. ad 1.1. Linimatum Jodurataja sesicana Naizoan Rp. Jodi 10,0 Kalii Judati 4,0 Carriborus 2,0 Ephrica (po Proc.) 60,0. Liquor Jodi canalicus (Not form.). Cirizerinalia Jodina canatia. Ep. Jodi puit 25,0 Kalii Judati 50,0 Aquan destillatas (Nat Greu.).	Eirupi Saechari Tinciume Jodi Sirupas Picla jodatus Luvout. Rp. 1. Aquae Picla 350,0 E. Saechari albi 600,0 S. Tinciume Jodi 10.0 4. Glyceriai 50,0. Man keebt 1 and R rum Sirap, 10g1 3 and 4 blass and filtriri nach dem Absetsen. Solutio antisyphilitica Eurona. Ep Tinciume Jodi 4,0 Kalii jodati 1,0 Aquae destillates 260,0. Zum Verbande syphilitischer Ulcerationen.
Aquan Spiritum dis Proc.] q. n. nd 11. Linimentum juduratum resicans Naixuan itp. Jodi 10,0 Kalil judati 4,0 Campidorus 2,0 Spiritum 190 Proc.) 60,0. Liquor Jodi canalicus (Not form.), Cimperinal's Jodina canatia. Ep. Judi puti 25,0 Kalil judati 10,0. Liquor Jodi entidates (Not form.), Pourrum's solution. French mixture.	Eirupi Saechari 100,0 Tinciume Jodi 2,0. Sirupus Picla jodatus Luvout. Rp. 1. Aquae Picla 350,0 E. Euccluri alld 600,0 S. Tinciume Jodi 10,0 4. Ciyecciai 50,0. Man keebt 1 and 8 rum Sirap, 10gt 3 and 4 hissu vand filtriri mach dem Absenton. Ep Tinciume Jodi 4,0 Kaili jodati 1,0 Aquae destiliate 200,0. Zum Verbande syphilitischer Ulcerationen. Soluté d'jude jodaré (Gail.).
Aquan Spiritus dis Proc.] q. s. ad 11. Linimentum joduratain vesicana Naixoan Rp. Jodi 10,0 Kalil judati 4,0 Campidorus 2,0 Spiritus (PO Proc.) 60,0. Liquor Jodi canalicus (Not form.). Cimperinti's Jodina canatia. Ep. Jodi puri 25,0 Kalil judati 50,0 Aquan destillatas (Not form.). Poutron's solution. French mixture. Rp. Liquoris Jodi canalicus (Nat form.).	Etrupi Saechari 100,0 Tincturne Jodi 1,0. Sirupus Picis jadatus Lurvat. Rp. 1. Aquae Picis 350,0 E. Saechari albi 600,0 3. Tincturne Jodi 10,0 4. Oliyeedal 50,0. Man keebt 1 and R rom Shrap, 10g1 3 und 4 hinsu und filtrirt mach dem Abseuton. Solutio antisyphilitica Incress. Ep. Tincturne Jodi 4,0 Kahli jodati 1,0 Aquae destiliatus 200,0. Zum Verbande syphilidecher Ulicerationen. Solutio d'ijoda joduré (Gail.) Ep. Juli
Aquan Spiritum (b) Proc.] Q. a. ad 1.1. Linimazium jodurataja sesicana Nazgorni inp. Jodi 10,0 Kalii jadati 4,0 Camphorus 2,8 Ephricus (po Proc.) 63,0. Liquor Jodi canalicus (Not form.). Circuritul'a Jodina zavatia. Ep. Jodi puit 25,0 Kali jadati 50,0 Aquan destillatas 160,0. Liquori Jodi enricitus (Nat form.). Naukron's solution. French mixtore. ki liquoris Jodi compositi (U-Sk.) 15,0 ccm Achit carbolis puri 5,5.	Eirupi Saechari Tincturne Jodi Sirupas Piels jodatus Luvour. Rp. 1. Aquae Piels 350,0 E. Saechari sild 600,0 3. Tincturne Jodi 10,0 4. Giyeerini 50,0. Man keebt 1 and 2 rum Strap, fügt 3 und 4 hlusu und filtrirt nach dem Absetten. Solutio antisyphilitica Eirenan. Rp. Tincturne Jodi 4,0 Kabi jodati 1,0 Aquae destillatus 200,0. Zum Verbande syphilitischer Ulserstomen. Soluti d'Jods jodari (Gall.) Ep. Judi Kabi jodati 43 5,0
Aquan Spiritus dis Proc.] q. s. ad 11. Linimentum joduratain vesicana Naixoan Rp. Jodi 10,0 Kalil judati 4,0 Campidorus 2,0 Spiritus (PO Proc.) 60,0. Liquor Jodi canalicus (Not form.). Cimperinti's Jodina canatia. Ep. Jodi puri 25,0 Kalil judati 50,0 Aquan destillatas (Not form.). Poutron's solution. French mixture. Rp. Liquoris Jodi canalicus (Nat form.).	Sirupi Saechari Tinciume Jodi Sirupus Picis Jodatus Lurout. Rp. 1. Aquae Picis 350,0 E. Saechari alid 600,0 3. Tinciume Jodi 10,0 4. Olycerini 50,0. Man keebt 1 and 2 mm Sirap, 1521 3 and 4 blass and filtriri nach dem Absetsen. Solutio antisyphilitica Encomp. Rp. Tinciume Jodi 4,0 Kalii Jodati 1,0 Aquae destillates 260,0. Zum Verbande syphilitischer Ulcerationen. Solute d'Juda Jodari (Gall.). Ep. Judi Raii Jodati 53 5,0 Spiritus (00 Proc.) 50,0

tura Jodi Chunchill (Nat. form.). odi puri 165,0 g salti jotati 53,0 g quae destillaine 250,0 com phritus do Proc.) q. a. ad i L. Tinctura jode-tannica BOUNET. . Acidi tannici 5,0 Tincturae Jodi 3,5 Aquae destillatae 50,0. Trochisci Altuminis jodati. thominis jodati pulventi bechari sibi 44 40,6 fasano cacactinae 20,0. Trochisci Amyli jodati. Rp. Amyli jodati 5,0
ofen werden in ein Schälchen gegonsen nahrt. turn Jodi Chunchttle (Nat. torm.). di puri 165,0 g Salo g Sal
tura Jodi Chunchill (Nat. torm.), odi puri 165,0 g falli Jodini 53,0 g quae destillaise 250,0 cum phritus 60 Proc.) q. a. ud 1 L. Tinctura Jodo-inanica Bounar, o. Acidi taunici 5,0 Tincturae Jodi 5,5 Aquae destillatae 50,0. Trochisci Albuminis Jodali, thominis Jodali pulvarati socchari sibi 5a 40,9 fasane encacturae 20,0. chisci No. 100. Trochisci Ampili Jodali. Rp., Ampil Jodali 5,0.
odi puri 165,0 g sili joini 50,0 g sili joini 50,0 g sili joini 50,0 g quae destilinine 250,0 cum phritus do Proc.) q. n. nd 1 L. Tinctura jode-inanica HOHERT. Acidi taunici 5,0 Tincturae Jodi \$,5 Aquae destilintae 50,0. Trochisci Albuminis jodati. thominis jodati pulvarnti incchari sibi na 40,0 fasane encactinus 20,0. chisci No. 100. Trochisci Ampil jodati. Ep. Ampil jodati 5,0.
odi puri 165,0 g sili joini 50,0 g sili joini 50,0 g sili joini 50,0 g quae destilinine 250,0 cum phritus do Proc.) q. n. nd 1 L. Tinctura jode-inanica HOHERT. Acidi taunici 5,0 Tincturae Jodi \$,5 Aquae destilintae 50,0. Trochisci Albuminis jodati. thominis jodati pulvarnti incchari sibi na 40,0 fasane encactinus 20,0. chisci No. 100. Trochisci Ampil jodati. Ep. Ampil jodati 5,0.
piritus 60 Proc.) q. s. ud 1 L. Tinctura jodo-inanica HORRE. 5. Acidi tannici 5.0 Tincturae Jodi \$.5 Aquae destiliatae 50,0. Trochisci Albuminis jodati. thominis jodati pulvanti sechari sibi as 40,0 fasase encactinae 20,0. chisci No. 100. Trochisci Ampil jodati. Rp. Ampil jodati 5,0.
piritus 60 Proc.) q. s. ud 1 L. Tinctura jodo-inanica HORRE. 5. Acidi tannici 5.0 Tincturae Jodi \$.5 Aquae destiliatae 50,0. Trochisci Albuminis jodati. thominis jodati pulvanti sechari sibi as 40,0 fasase encactinae 20,0. chisci No. 100. Trochisci Ampil jodati. Rp. Ampil jodati 5,0.
piritus 60 Proc.) q. s. ud 1 L. Tinctura jodo-inanica HORRE. 5. Acidi tannici 5.0 Tincturae Jodi \$.5 Aquae destiliatae 50,0. Trochisci Albuminis jodati. thominis jodati pulvanti sechari sibi as 40,0 fasase encactinae 20,0. chisci No. 100. Trochisci Ampil jodati. Rp. Ampil jodati 5,0.
Tinctura jode-inanica Bount. Acidi inunici 5,0 Tincturae Jodi 9,5 Aquae destiliatae 60,0. Trochisci Albuminis jodati. thominis jodati pulvarati incchari sibi 5,0 Eschari sibi 5,0 Trochisci Ampil jodati. Ep, Ampil jodati 5,0
o. Acidi tannici 5,0 Tincturae Jodi 9,6 Aquae destiliatae 50,0. Trochisci Albuminis jodati, thuminis jodati pulvarati techari sibi 5,0 fassae encactinae 50,0. Chisci No. 100. Trochisci Amyll jodati. Rp. Amyll jodati
o. Acidi tannici 5,0 Tincturae Jodi 9,6 Aquae destiliatae 50,0. Trochisci Albuminis jodati, thuminis jodati pulvarati techari sibi 5,0 fassae encactinae 50,0. Chisci No. 100. Trochisci Amyll jodati. Rp. Amyll jodati
Tinctures Jodi 8,6 Aquae destiliates 59,0. Trochisci Albuminis jodati, thominis jodati pulventi sectioni sibi 56,0. Sasso cacactinas 50,0. Chisci No. 100. Trochisci Amyli jodati. Rp., Amyli jodati
Aquae destillatae 50,0. Trochisci Albuminis jodati, thominis jodati pulventi incchari silbi aa 40,0 faanse cacacitine 20,0. chisci No. 100. Trochisci Amyli jodati. Rp. Amyli jodati 5,0
Trochisci Albuminis jodati, thuminis jodati pulvemti techni slibi na 40,0 fassao cacaotinae 20,0 chisci No. 100. Trochisci Amyli jodati. Rp. Amyli jodati 5,0
thuminis jodati pulvemti inchari sibi fassac cacactinar 20,0 chisci No. 100. Trochisci Amyli jodati. Rp. Amyli jodati 5,0
thuminis jodati pulvemti inchari sibi fassac cacactinar 20,0 chisci No. 100. Trochisci Amyli jodati. Rp. Amyli jodati 5,0
section albi fasase exceptions phisci No. 100. Trochisci Amyll jedati. Rp. Amyll jodati.
fasse escations 20,0, chircl No. 100. Trochisci Amyli jedati. Np. Amyli jointi 5,0
chisci No. 100. Trochisci Amyll Jodati. Rp. Amyll Jodati 5,0
Trochisci Amyll jodati.
lip, Amyli jodati 5,0
lip, Amyli jodati 5,0
Gummi arablel 1,95
Sacchari aibi 60,0.
chisci No. 100.
nguentum Jedl (Form, Berol.).
Kalii jodati 2,5
Aquas 11,0
Adiple q a ad 25,0
(Brit)
Ep. Jedi
Kalil jodati sa 1,0
Glycerini 5,5
Adiple 20 ₀ 0.
(U-St.)
g. Jodi pari 4,0
Katii jedati 1,0
Aquae destillation 2,0
Adiple benanati 93,0.
stem Jodl compositum [Hamb. V.).
Rp. Jodi 3,0
Ralli jodati 6,0
Aquae 4,0
Adipia aniii 87,0,
inguestum Jodi Radenachen.
, Jodi 1,6
Spiritus gtt nonnullus
Adiple 30,3,
Enguesium Joduratum Lugor.
1 11 131
diple 60,0 60,0 60,0.
um Kalil jodali cum Jodo (Ergánzh),
Zp. Kelli jedati 10,0
Jodi 1,0
Aquae 9,0
Adipis suiti 80,0
Adiple suiti 80,0
Adiple suilil 80,0. Unguentam Sulfuris Jodati. Sulfuris lodati.
Adiple suilil 80,0. Unguentam Sulfuris Jodati. Sulfuris lodati.
Adipis suilli 80,0. Unguestum Sulfuris Jodati.
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1

destillatae 5,0. Zum Actzen von Figuren und Schriftzügen in Eisen und Stahl.

Amylum Jodanuylin, Jodstärke 5 Proc. Man lout 5,0 Jod in 60 Th.

Alkohol und mischt diese Lösung zu 100 Th. feingepulverter Weizenstärke. Die Mischung wird in dünner Schicht an der Luft getrocknet und zu Pulver zerrieben bald in dunkle Standgeffasse gebracht. E. Dieterich. Innerlich zu 0,5—2,5 g zwei bis viermal in Pulvern. Aeusserlich mit Lanolin 1:10 an Stelle von Jodtinktur-Pinselungen.

143 Jodum.

Amylum Jodatum solubile. Dextrinum jodatum 5 Proc. Eine Lösung von 5,0 Jod in 25,0 Aether wird mit 100,0 weissem Roh-Dextrin gemischt. E. Dizteren.

Encre pour les dames von Quesneville ist eine Auflösung von Jodstärke in Wasser. Amylojodoform. Hat nichus mit Jodoform zu thun, sondern ist eine Verbindung

von Jodstärke mit Formaldehyd.

Eudont von R. Hummet-Drosden, Mittel gegen Zahnschmerzen. Olei Caryo-phyllorum, Spiritus, Camphorae ää 2,0 g, Chloroformii gtt. V, Tincturae Jodi, Glycerini an 3.0.

Hulle jodé von Bravité. Ist eine in der Warme bereitete Lösung von 1 Th. Jod in 220 Th. Mandelol.

Gossyphum jodatum. Coton jodé (Gall.). Xylum jodatum. Jod-Watte. Gossypii deporati siccati (!) 25,0, Jodi subtiliter pulverati 2,0. Man vertheilt das Jod so gut als möglich in der Baumwolle, bringt das Gauze in eine I-Literflasche mit eingeriebenem Stoppal. Stepsel. Dann stellt man die geöffnete Finsche (wegen des Druckausgleichs) in fast siedendes Wasser, setzt nach wenigen Minuten den Stopfen auf und halt die Flasche noch mindestens 2 Stunden bei 100°C., bis alles Jod in die Baumwolle sublimirt ist. In gut verschlossenen Gefüssen aufzubewahren.

† Imidjod. Eine noch nicht genügend genau beschriebene Verbindung. Durch Erhitzen einer verdünnten Lösung von Paraäthoxyphenylsuccinimid in verdünnter Essigmure mit Jod-Jodkalium zu erhalten. Rhombische, bei 175°C. schmelzende Krystalle, welche im auffallenden Lichte dünkel, fast schwarz sind, im durchfallenden Lichte dagegen toth erwheiner.

roth erscheinen. Als Wundantisepticum vorgeschlagen.

Jodamyl-Formel. Jod 2,5, Thymol 1,25, Starke 96,25, Formaldehyd Spur.

ADVANCUT.

Jodia von Battle & Co., eine amerikanische Specialität, ist ein Auszug von Stillingia, Helonias, Menispermum etc., mit Jodkalium und Ferriphosphat.

Jodelgarren, französische Specialität, sind aus Tabak hergestellt, welcher mit Jodalkalien geträukt worden ist. Sie haben die erwartete Wirkung nicht, weil Jod in den

Tabaksrauch nicht übergeht.

Jodterpin von A. Lieves. Ersatz für Jodtinktur. Durch Auflösen von Jod in Terpin erhalten. Dunkelbraune Füssigkeit vom spec. Gew. 1,190. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Aether und Petroläther, weniger leicht in Alkohol. Der Jodgehalt soll 50 Proc. betragen. Soll von der Hant leicht resorbirt werden, ohne diese zu zerstüren. Jodterpin-Wundstraupulver wird durch Vermischen von 1—20 Th. Jodterpin mit 99-80 Th. sterilem Kaolin dargestellt.

Jodwasser. Als Reagens in der chemischen Analyse, z. B. zum Nachweis des Glykogens, ferner in der mikroskopischen Analyse zum Nachweis der Stärke. Man reibt sine kleine Menge Jod mit Wasser an, lässt unter Umschütteln einige Zeit stehen und glesst klar ab oder filtrirt. Bräunlich-gelbe Lösung.

Papier Etnünner. Besteht aus drei aufeinander gelegten Lagen von starkem Filtripapier. Lage 1 wird mit einer Lösung von Kaliumjodid (KJ) getrünkt. Lage 2 bleibt unpräparirt. Lage 3 wird mit einer Lösung von Kaliumjodat (KJO_a) + Weinallure getrankt. Das Ganzo ist in Guttaperchapapier eingeschlagen. Werden die drei Papiere befouchtet, so wird freies Jod gehildet.

Papier Gautier. Drei aufeinander gelegte Billiter Filtrirpapier von 11 ≤ 17 cm Fläche, welche in regelmässigen Abständen durch Tröpfehen von Asphaltheck mit einander verbunden sind. Lage 1 ist reines Filtrirpapier. Lage 2 ist mit Kaliumjodid, Kalium-jodat und einer Spur Natriumthiosulfat getränkt. Lage 3 mit Kaliumbisulfat getränkt. Das Ganze ist in Guttaperchapapier eingeschlagen. Entwickelt beim Befeuchten freies Jod.

VI. a-Eigon. Alpha-Eigon. Eine von K. Dierenich dargestellte Jedeiweissverbindung. - Die Vorschrift, nach welcher dieses Praparat dargestellt wird, ist noch nicht bekannt geworden. Man wird wohl aber nicht fehlgehen in der Annahme, dass die Darstellung durch Einwirkung von Jodshure + Jodwasserstoffsdure auf Eiweiss erfolgt.

Ein heilockerfarbiges Pulver von schwachem Peptongeruch, fast unlöslich in Wasser. Zieht man das Pulver mit Wasser aus, so giebt das farblose Filtrat mit Silbernitrat eine sehr schwache gelbliche Trübung. Uebergiesst man das Pulver mit Natronlauge, so quillt en auf; fligt man einige Tropfen Kupfersulfatlösung hinzu, so erhält man eine violetigefürbte Flüssigkeit. In heisser Natronlange löst sieh das Pulver zu einer gelblichen Flüs-

Im trocknen Probirrohre erhitzt, tritt wohl Zersetzung ein, aber Joddümpfe sind nicht ohne weiteres wahrzunehmen. Uebergiesst man das Pulver mit konc. Schwefelsäure, so fürbt es sich etwa wie amorpher Phosphor, indessen wird jetzt durch Chloroform kein

Jod aufgenommen. Beim Erhitzen mit konc. Schwefelsäure dagegen treten massenhaft Joddumpfe auf.

Das Präparat enthält etwa 20 Proc. Jod an Eiweiss gebunden. Es wird Russerlich als Ersatz des Jodoforms angewendet; es ist geruchles und frei von Nebenwirkungen.

a-Eigon-Natrium. Alpha-Eigon-Natrium. Gleichfalls von K. Dieterich durgestellt. Hellgelbliches Pulver, löslich in Wasser zu einer hellgelb, etwa wie Rheinwein gefärbten Lösung von schwach saurer Reaktion. Die Lösung wird durch verdünnte Salzsäure hellgelblich gefällt. Durch Silbernitratiösung entsteht in der Lösung eine gelblichweisse Fällung. Gegen Kupfersulfatlösung + Natronlauge sowie gegen kone. Schwefelsäure in der Killte wie in der Wärme verhält sich dieses Präparat wie das vorige.

Es enthalt eirea 15 Proc. Jod und hinterllisst beim Veraschen etwa 25 Proc. einer

weissen Asche.

Das a-Eigen-Natrium wird an Stelle der Jodalkalien zur inneren Therapie angewendet. Es ist im Gegensatz zu den vorigen frei von Nebenwirkungen, varursacht z. B. nicht Jodismus.

β-Eigon. Beta-Eigon. Jod-Pepton. Gleichfalls von K. Dierrauch dargestellt. Ein brünnliches Pulver, in Wasser zu einer brüunlichen Flüssigkeit löslich, die beim Erhitzen nicht getrübt wird. Es reagirt stark sauer. Die wässerige Lösung giebt mit Silbernitrat einen lebhaft gelben Niederschlag, welcher aber nicht Silberjodid ist, denn er löst sich leicht in Ammoniakflüssigkeit auf. Gegen Kupfersulfat + Natronlauge, ferner gegen kone. Schwefelsäure verhült sich das Präparat wie die vorigen.

Das Salz enthält 15 Proc. Jod in organischer Bindung und wird als Ersatz der Jodalkalien zur inneren Jod-Therapie angewendet.

VII. Jodalbacid. Das Praparat ist das Natronsals eines mit 8-9 Proc. Jod aubstituirten Eiweisses; das Jod befindet sich darin in organischer Bindung. Dargestellt wird es durch Einwirkung von Jod auf Eiweiss in neutraler Lösung. Gelbliches Pulver, geruchund geschmackles, quillt mit wenig Wasser auf und löst sich beim Kochen mit mehr Wasser leicht auf.

Die Lösung sei neutral oder sehr schwach alkalisch. Sauert man sie an, so fillt der freie Jodeiweisskörper unlöslich aus. Das Filtrat von der Fällung darf, mit Salzsäure. Natrimmuitrit und etwas Chloroform versetzt and geschüttelt, das Chloroform nicht oder nur ganz schwach violett färben. — Erhitzt man das trockene Pulver mit konc. Schwefelsäure, so treten violette Joddämpfe in Monge auf. Aufbowahrung. Vor Feuchtigkeit geschützt.

Das Jedalbacid wird an Stelle der Jedalkalien zur inneren Jed-Therapie angewendet. Es sollen ihm unangenehme Nebenwirkungen, wie Jedismus, fehlen.

Ipecacuanha.

† Radix Ipecacuanhae (Austr. Germ. Helv.). Ipecacuanhae radix (Erit.). Ipecacuanha (U-St.). Radix Ipecacuanhae annulata s. grisea. — Brechwurzel. Ruhrwurzel. Ipecacuanha. — Ipecacuanha annulata s. grisea. — Brechwurzel. Ruhrwurzel. Ipecacuanha. — Ipecacuanha annulata s. grisea. — Brechwurzel. Ruhrwurzel. Ipecacuanha. — Ipecacuanha Baill. (ayn.: Cephaëlis Ipecacuanha Willd., Psychotria Ipecacuanha Müll. Arg.), Familie der Rublaceae — Coffeoideae — Psychotrilinae — Psychotricae. Die Pflanze wächst in Wäldern in Westbrasilien von 8—22° südl. Br., besonders in den Stasten Para, Maranhae, Pernambuco, Bahia, Espirita Santo, Minas geraës, Matto grosse, Rio de Janeiro und Sao Paolo. Seit 1866 macht man in O-tindien Anbanversuche mit der Pflanze.

Beschreibung. Die Droge besteht aus den Wurzeln der Pflanze, die entweder am Grande des Stengels, oder, wenn die Pflanze niederliegt, auch aus dessen Knoten entspriogen. Eine Anzahl dieser Warzeln fängt au, in einiger Eutfernung von der Ursprungsstelle sieb za rerdicken, reichlich Stürke zu speichern und dann sich wieder zu verdünnen. Die urspränglich zahlreich vorhandenen Wurzelzweige sterben, wenn die Wurzel anfängt sieh

zu verdicken, ab, und an diesen Stellen wiichst das Parenchym der Riade dann zu fürmlichen Wülsten beran, die in ihrer grossen Auzahl der Droge das geringelte Aussehen verleihen. In den Furchen zwischen diesen Wälsten reisst die Rinde leicht ein und löst sich auf grössere oder weitere Strecken vom Holz. Die Parbe der Droge ist grau oder graubraun, Auf dem Querschnitte sieht man die starke welssliche oder grace Alade and den meist nur 1/4 oder 1/a des Durchmessers ausmachenden hellen Holzkörper. Der Bruch ist glatt oder kürnig. Geschmack widerlich bitter, Geruch eigentümlich dumpfig. -

Zu Ansserst ist die Rinde von einem dünnen, aus flachen Zellen bestchenden, braunen Kork bedeckt Die Rinde besteht aus rundlichen oder polyedrischen Parenchymzellen, die reichlich Stürke und zuweilen Bündel von Oxalatraphiden enthalten. Die Stärkekörneben sind einzeln. rundlich oder zu mehreren (bis 12) zusammengesetzt und dann die Theilkörner natürlich mehr oder weniger kantig. Die Theilkörner werden bis 9 µ gross, lassen Schichtung nicht erkennen, aber hlinfig einen kleinen centralen Spalt (Fig. 10). Ausserdem erkennt man in der Rinde, besonders in der Nahe des Cambiums, die wenig umfangreichen Siebbundel. Markstrablen sind nicht zu erkennen. Das Holz erscheint auf dem Querschnitt radial gestreift, lässt aber doch nur ciue Form von Elementeu erkennen (Fig. 9). Längsschnitte und Macerationsprăparate zeigen, dass es hauptsilehlich, auch die Markstrahlen. aus stark in der Richtung der Achse gestreekten, verbolzten Zellen besteht. Man muss die der Holzstrahlen als Ersatzfasern bezeichnen. Diesen Fasern ganz Shulich sind die mit kleinen Hoftspfeln ver-

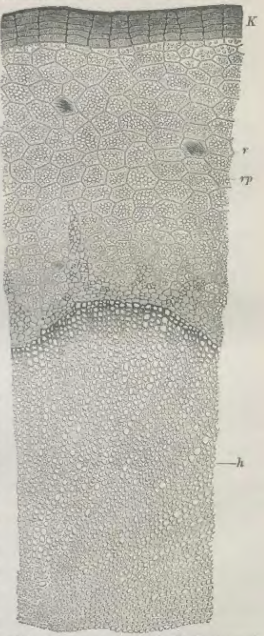


Fig. B. Nach Tsentreen Querschnitt durch Rlo Ipecacuanha. h Hola. r Kork ob Siebrobren. Enphiden, ip Rinden-

schenen, etwas langeren Gefässe, die durch runde Löcher, die sich gewöhnlich in der Nähe der Enden befinden, mit einander in Verbindung stehen.

Bland), d. phurm Praxis. II

Bestandtheile. Alkaloide: Emetin C₁₅H₄₂NO₂(C₁₀H₄₀N₂O₅). Schmelzpunkt 68° C.; es ist fast farblos, bei längerem Stehen am Lichte gelblich, löst sich leicht in Alkohol, Chloroform, Aether und Benzin, wenig in heissem Petroläther und in Wasser. Nach Ver-



Fig. 10. Stärke aus Rad. Ipecacuanhae, 400 mai vergrössert,

dunstung der Lösungen erhält man es als Firniss. Es gilt als Hauptträger der brechenerregenden Wirkung der Droge. Cep ha öllin C₁₄H₂₀NO₄. Schmeizpankt 102° C., es ist farblos, wird aber am Liehte ebenfalls gelb, löst sich weniger leicht wie das vorige in Aether und leicht in Chloroform, Alkohol und siedendem Petroläther. Man erhält es in Büscheln seidenglänzender Nadeln. Ist in Aetzalkalien löslich, Emetin nicht. Cephaölin soll auch brechenerregend wirken, aber weit weniger wie Emetin. Ausser diesen beiden ist noch ein drittes Alkaleid in der Droge vorhanden, das schwach gelbe, durchsichtige Prismen bildet, die bei 138° C. schmeizen. Ferner erhält die Droge Ipeescuanhasäure C₁₄H₁₆O₇ (?), die man für eine glukosidische Gerbsäure hielt, deren einheitliche Natur aber neuerdings geleugnet wird. Sie soll 20 Proc. eines Körpers enthalten, der Aehnlichkeit mit den Saponinen

erkennen lässt. Auf dem Gehalt an Ipecacuanhasäure beruht die Wirkung der Droge gegen Dysenterie. Endlich enthält die Droge noch 5 Proc. Rohrzucker, der aber, wahrscheinlich abhängig von der Zeit der Einsammlung, nicht immer vorhanden ist. 2,0—3,22 Proc. Asche, die reich an Kieselsäure ist.

Bestimmung des Alkaloidgehaltes nach Kellen.

Chloroform wiederholt geschüttelt. Nach 5 Minuten giebt man 10 cem Ammoniak zu, schüttelt während einer halben Stunde häufig um, giebt dann 10 cem Wasser zu und schütelt noch eine kurze Zeit, bis des Pulver sich zusammenballt. Dann giesst man 100 g der klaren Lösung ab, die man er, durch ein mit Aether benetztes Filter filtrirt, giebt in einen Scheidetrichter und schüttelt dreimal mit 25, 15 und 10 cem I proc. Salzsäure, oder so oft aus, his einige Tropfen der Säure mit Meyen'schem Reagens keine Trübung mehr geben. Die saure, wässerige Lösung giebt man dann in den Scheidetrichter zurück, macht mit Ammoniak alkalisch und schüttelt so oft mit 50, 30, 20 etc. cem Aether-Chloroform (2:3) aus, bis einige Tropfen der Ausschättelung, verdunstet, mit I proc. Salzsäure aufgenommen, mit Meyen'schem Reagens keine Trübung mehr geben. Die Aether-Chloroformlösung wird dann durch ein kleines, mit Aether benetztes Filter in einen Kolben gegossen, die Flüssigkeit abdestillirt, der Rückstand im Wüsserbade his zum konstanten Gewicht getrocknet und gewogen. Das Gewicht — Alkaloidehalt in 10 g Droge. In der Regel wird bierbei das Alkaloid so rein erhalten, dass die Wägung für praktische Zwecke genügen dürfte. Will man die Alkaloide noch titriren, so löst man den Rückstand in 5 cem Alkahol, fügt soviel Wasser hinzu, dass eine leichte Trübung entsteht, und titrirt mit '\(\frac{1}{100}\) N. Salzsäure und Hämatoxylin. Er entspricht dann 1 cem der verbrauchten \(\frac{1}{100}\) en N. Salzsäure und Hämatoxylin. Er entspricht dann 1 cem der verbrauchten \(\frac{1}{100}\) en Nestenen der verbrauchten \(\frac{1}{100}\) en Salzsäure und Hämatoxylin. Er entspricht dann 1 cem der verbrauchten \(\frac{1}{100}\) en Nestenen der verbrauchten \(\frac{1}{100}\) en Nestenen der verbrauchten \(\frac{1}{100}\) en Nestenen der verbrauchten \(\frac{1}{100}\) en der das Titriren erhaltenen Werthe sind nur unwesent-

Sorten, Substitutionen, Verfülschungen, Prüfung. Die specacuanhawarzel kommt neuerdings reichlich mit Stengeln vermischt in den Handel, die ausgelesen werden. Diese sind dünner wie die Wurzel, glatt, mit schmaler Rinde, im Centrum mit einem Mark. Da sie leicht in grösserer Menge unter das Pulver gemahlen werden können, so ist daran zu denken, dass sie meist in der Rinde einen mehr oder weniger zusammenhängenden Ring von Steinzellen enthalten, die im Pulver leicht aufgefunden werden können. Vergl. unten.

Der Alkaloidgehalt in der Axe ist zu 0,848 und 1,13 Proc. gefunden, das Alkaloid soll im wesentlichen nicht Emetin sein.

Neben der officinellen, aus Brasilien stammenden, Rio-Ipecacuanha ist seit etwa 10 Jahren eine zweite, aus Columbien stammende Carthagena-Ipecacuanha (vorher als Savanilla-Ipecacuanha bezeichnet) im Handel. Die Stücke sind etwas dieker und weniger wulstig wie bei der officinellen, mit der sie im übrigen im Bau übereinstimmt. Die Stürkekörnehen sind aber etwas grösser, ihre Theilkörnehen messen bis 18 \(\mu\). Man leitet diese Sorte von Cephaëlis acuminata Krst. ab. Neben dieser Carthagenawarzel ist einige Mal noch eine zweite Sorte von mehr rothbrauner Farbe im Handel vorge-

kommen, deren Wülste ebenfalls wenig hervortreten. Sie ist anatomisch dadurch charakterisirt, dass sie im Holz hier und da normale, ans Parenchymzellen bestehende Markstrablen besitzt. Im Alkaloidgehalt stehen diese beiden Carthagenasorten gegen die Riowurzel wenig zurück, so eathält z. B. die zweite, rothbraune Wurzel 2,05 Proc., die erste, graue, bis 2,9 Proc., bei guter Riowurzel betrügt er 2,7-2,9 Proc., ansnahmsweise allerdings bis 4 Proc. Demnach wäre die Carthagenawurzel neben der officinellen sehr wohl zuzulassen, wenn nicht die letztere viel mehr wirksameres Emetin, als die erstere, in der das Cephaëlin überwiegt, enthielte. Nach Paul und Cowslay enthält die Rio-Ipecacuanha in 100 Thellen Alkaloide 72,14 Proc. Emetin und 25,87 Proc. Cephaëlin, die Carthagena-Ipecacuanha enthält 40,5 Proc. Emetin und 56,8 Proc. Cephaëlin, der Rest ist in belden Fällen die oben erwähnte dritte Base. - Der Sitz der Alkaloide ist in der Droge im wesentlichen in der Rinde, der Holzkörper enthält 0,3 bis höchstens 0,5 Proc.; wo der Gehalt erhablich mehr beträgt, ist anzunehmen, dass man die Wurzel vor dem Schneiden in Wasser eingeweicht hat, oder dass sie auf der Reise durch Seewasser gelitten hat. -Von jeher sind als Ipecacuanha andere Wurzeln darin vorgekommen oder haben zu ihrer Verfalschung gedient. Die folgende Zusammenstellung giebt einen kurzen Ueberblick über die schte Droge und solche seit dem Jahre 1890 vorgekomnienen Verfällschungen und Substitutionen.

A. Wurzeln von Dicotyledonen.

I. Stärke führend.

a) Bau des Holzes nicht normal.

1. Rio-Ipecacuanha 2. Carthagena-Ipecacuanha vergl. oben.

- b) Bau des Holzes normal, d. h. Gefasse, Markstrahlen etc. deutlich ausgebildet.
- 1. Ipecacuanha striata nigra, vielleicht von Cephaëlis spec. abstan-mend. Stücks dunkeigraubraun, bis 3 mm dick. Einschnürungen der Rinde deutlich, aber weniger reichlich wie bei L a) 1. In der Rinde Raphidenbundel und Stärke, die aber verkleistert ist. Holz mit deutlichen, 1—2 reihigen Markstrahlen. In den Holzstrahlen neben schien Gelässen solche vom Typus der Ipecacuanha.
- 2. Wurzel von Richardsonia scabra (L.) St. Hil. (Rubiaceae). Ipeca-cuanha undulata seu farinosa seu amylacea. Meist aus der graubraunen, langsstreifigen, wenig querrissigen Hauptwurzel mit wenig Wurzelfasern bestehend, dann das Holz etwa die Halite des Durchmessers einnehmend. Zuweilen die Rinde angeschwollen, dann mit wulstigen Auftreibungen und das Holz nur etwa 1/1 des Querschnittes einnehmend. In der Rinde Oxalat in Nadeln, Stärke in einfachen oder bis zu 4 zusammengesetzten Körnern, deutlich geschichtet, mit excentrischem Spalt. Einzelkörner bis 22,5 µ, zusammengesetzte bis 42,5 µ. Im Holz einreihige Markstrablen, getüpfelte Gefässe und Fasern. In der Rinde der Axe, die in der Droge reichlich vorhanden zu sein pflegt, Drusen von Oxalat. Enthält 0,03 Proc. Alkaloid, das kein Emetin ist.

S. Wurzeln von Polygala-Arten.

- a) Polygals violaces St. Hil. Riccht nach Methylsalicylat. Holzig, dunkelbraun, his 8 mm dick, gestreift, Nebenwarzela beller. Enthalt Stärke. Krystalle felden, chenso felden Fasern und Steinzellen in der Rinde. Holz und Rinde gleich dick.
- β) Polygala Caracasana H. B. K. Grau, gestreift, haufig gedreht, bis 3 mm
 diek. Verhältniss von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke. Krystalle fehlen, ebenso
 fall. Territaliniss von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke. Krystalle fehlen, ebenso
 fall. Territaliniss von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke. Krystalle fehlen, ebenso
 fall. Territaliniss von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke. Krystalle fehlen, ebenso
 fall. Territaliniss von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke. Krystalle fehlen, ebenso
 fall. Territaliniss von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke. Krystalle fehlen, ebenso
 fall. Territaliniss von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke. Krystalle fehlen, ebenso
 fall. Territaliniss von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke. Krystalle fehlen, ebenso
 fall. Territaliniss von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke. Krystalle fehlen, ebenso
 fall. Territaliniss von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke. Krystalle fehlen, ebenso
 fall. Territaliniss von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke. Krystalle fehlen, ebenso
 fall. Territaliniss von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke. Krystalle fehlen, ebenso
 fall. Territaliniss von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke. Krystalle fehlen, ebenso
 fall. Territaliniss von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke.

 Territalinis von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke.

 Territalinis von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke. Krystalle fehlen wie 1:2. Enthält Stärke.

 Territalinis von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke.

 Territalinis von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke.

 Territalinis von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke.

 Territalinis von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke.

 Territalinis von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke.

 Territalinis von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke.

 Territalinis von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Rinde wie fehlen Fasern und Steinzellen in der Rinde.
- y) Ebenfalls von einer Polygalacee stammt eine wiederholt vorgekommene Wurzel von gelbweisser Farbe. Sie enthält Stärke, aber kein Oxalat, keine Steinzellen und Fasern in der Rinde. Dicke 5 mm. Verhältniss von Holz zu Rinde 1:2-3.

IL Zucker führend.

Psychotria emetica Mutis (Rubiaceae), Ipecacuanha glycyphloca, Ipecacuanha strie majeur. Häufig als "Carthagena-Ipecacuanha vorgekomnen. Acusseres Aussehen der genannten ähnlich, aber Einschnürungen selten, dafür gestreift. Holzkorper vom Bau der echten Droge. In der Rinde Oxalat in Raphiden und keine Stärke, aber reichtich Zucker. Farhe der Rinde häufig bläufich oder violett. Ein mit Salzsäure bereiteter Ausgug, mit Chlorkalk eingedampfi, wird blauschwarz. Ein Querschnitt mit Salzsäure und Chlorkalk behandelt, wird grünblau.

III. Inulin führend.

Jonidium Ipecacuanha St. Hil (Violaceae). Ipecacuanha alba lignosa. Gelbbraun, verästelt, Helzkörper gelb. In der Rinde Steinzellen und Oxalat in Öktaödern und Prismen. Gefässe bis 30 μ im Durchmesser, Markstrahlen eine Zellreibe breit.

2. Kirkby's Ipecacuanha (1893). Steinzellen in der Rinde. Markstrahlen bis

vier Zellreihen breit.

8. Jonidium spec. (1899) wie I, aber keine Steinzellen und an Stelle der Einzelkrystalle Drusen in der Rinde. Gefässe bis 130 μ weit. Aussen graubraun, innen röthlich gelb. Das Holz macht $^{1}/_{0}$ — $^{1}/_{0}$ des Durchmessers aus, zuweilen auch weniger.

B. Rhizome von Monocotyledonen.

Rhizom einer Aroidee, vielleicht Cryptocoryne spiralis Fisch. oder Lagenandra lancifolia Thw., aus Ostindien. Die Stäcke sind einige Centimeter lang, bis 1 cm dick, gerade oder einfach gebogen, zuweilen fast knullig, graubraun geringelt. Bruch mehlartig oder hornartig, gelblich. Im Querschnitt ein Ring kleiner koncentrischer Bändel, reichlich Stärke, Oxalatraphiden und zahlreiche braune Sekretzellen, die mit Vanillin-Salzwäure roth werden.

Als Gon-Ipecacuanha kommt zuweilen die Wurzel der in Ostindien heimischen Narogamia alata W. et A. (Meliacene) nach Europa. Die ziemlich kurzen Stücke der Droge sind dünner wie die der Ipecacuanha, ebenso die Rinde, die Ostellen hat. Holzkörper normal. Enthält ein Alkaloid Narogamin. Wirkt ähnlich und in ähnlichen Dosen wie Ipecacuanha.

Für die mikroskopische Untersuchung des Pulvers, das meist gekauft wird, ist also festzuhalten, dass echte Rio-Ipecacuanha sehr reichlich Stärke der oben genanaten Form und Grösse, dann Oxalatraphiden und keine echten Gefässe erkennen lässt. Man thut gut, nachdem man die Stärke untersucht hat, 2 g des Pulvers mit 100 g 5 proc. Salzsäure zu kochen, bis alle Stärke entfernt ist, dann absetzen zu lassen und den Bodensatz unter dem Mikroskop zu untersuchen. Das Aufinden von verholzten Elementen: Steinzellen aus dem Stengel, Gefässe aus anderen Wurzeln kann man sich dann dadurch erleichtern, dass man eine kleine Menge des möglichst wenig Wasser enthaltenden Absatzes mit etwas Phloroglucin und Salzsäure behandelt; die gesuchten Elemente (natürlich aber auch die des Holzkörpers der echten Droge) werden dann schön roth und sind leicht aufzufinden. Vereinzelte Steinzellen des Stengels wird man wohl immer finden und nicht beanstanden, man soll aber darin nicht zu nachsichtig sein, da die Versuchung, die, wie erwähnt, sehr reichlich in der rohen Droge vorhandenen Stengel mit zu vermahlen, sehr gross ist. Genau genommen müssen sie völlig fehlen.

Zum Nachweis des Emetins, wenn es zweifelhaft ist, ob eine Wurzel solches überhaupt enthält, kann man 0,2—1,0 g der gepulverten Droge mit 10 g Salzsäure schütteln und nach einiger Zeit filtziren. Einige Tropfen des Filtrats werden, wenn man Chlorkalk

darauf streut, feurig orangeroth bis roth.

Einkauf. Im Laufe der letzten Jahre stieg der Kilopreis von 18 auf 42 Mark für echte, ausgesuchte Riowurzel; eine solche fehlte aber zeitweise auf dem Markte gänzlich oder es kam (1893) als "electa" eine Waare in den Handel, die bis zu 75 Proc. aus fast werthlosen Stengeln bestand. Aus diesen Gründen thut man gut, bei günstigen Einkaufsbedingungen einen grösseren Vorrath dieser Wurzel auzuschaffen, um gegen derartige Möglichkeiten gesichert zu sein, zumal Ipecacuanha sich bei sachgemässer Aufbewahrung jahrelang unverändert hält. Man schte darauf, dass "ausgesuchte" Ipecacuanha auch wirklich von den holzigen Stengeln und unverdickten Wurzeln frei ist.

Zerkleinerungsformen. Eine beliebte, für Aufgüsse sehr geeignete, staub- und grusfreie Schnittform sind die "Ipecacuanha-Scheibehen". Sie wird in der Weise gewonnen, dass man die gauze Wurzel für einige Zeit in feuchte (nicht nassel) Tücher einschlägt, sobald zie genügend erweicht ist, mittels scharfer Messer in möglichst dünne Querscheibehen schneidet und diese wiederum trocknet. Hierbei kommt es vor, dass die Scheibehen sich infolge des Einschrumpfens beim Trocknen mit austretender Stärke bedecken und daher einen weisslichen Belag zeigen, den man leicht für Schimmelpflze halten kann. Die mikroskopische Prüfung giebt hierüber schnell Aufschluss; durch die Einschnestimmung, die ja ohnehin unerlässlich ist, lässt sich furner feststellen, ob eine theilweise ausgezogene Wurzel vorliegt; eine derartige Werthverminderung künnte durch

förmliches Einweichen der zu sohneidenden Wurzel stattgefunden haben. — Die meisten Apotheker werden es übrigens vorziehen, die verschiedenen Zerkleinerungsformen der Brechwurzel selbst herstellen zu lassen. Für Aufgüsse hillt man eine Rad. Ipecacuanh minutim conciss a contusa, die sogen "Griesform", vorräthig, welche man in möglichst gleichmässigen Stücken von Senkorngrösse mittels eines Siebes von etwa 1,5 mm Maschenweite (III Helv.) gewinnt, indem man die Wurzel in einem Metallmörser unter mehr reibender als sumpfender Bewegung immer nur in kleineren Mengen und unter häufigem Absieben zerstöset, den zuräckbleibenden Holzkörper aber für zich fein zerschneidet und mit dem übrigen mischt. Nach dem Wortlaute der hier in Betracht kommenden Arzneibücher ist der Holzkern aus der geschnittenen Wurzel nicht (I) zu entfernen und deshalb die als "Radix Ipecacuanhae sine ligno concisa" bezeichnete Drogistenware von der Verwendung auzuschliessen. Anders bei der

Pulverung. Hier ist zu beschten, dass nach Vorschrift der Helv. und Gall. der Holzbürger nicht ins Pulver übergeben soll, was nach der ersteren einen Verlust von 15, nach der letzteren von 25 Proc. ausmacht; dementsprechend ist natürlich das Ipecacuanhapulver dieser Pharmakopden wirknamer als das der Austr., Germ., Brit. und U-St., welche Holzkern mispulvern lassen. Wird das Pulvarn, was sehr selten geschieht, vom Apotheker vorgenommen, so sind Vorkehrungen zu treffen, die jede Staubentwicklung verbüten. Man stösst die bei bechstens 40° C. getrocknete Wurzel in einem Morser mit Leder- oder Gummikappe und benutzt statt des Siebes den bekannten Monn'schen Kastenapparat. In der Regel bezieht man die Wurzel als staubfeines Pulver aus den Drogenbandlungen und hat sie dann selbstverständlich in der oben angegebenen Weise zu profen.

Aufbeieahrung. Brechwurzel und ihre Zubereitungen müssen vorsichtig und

in gut verschlossenen Gefässen aufbewahrt werden.

Wirkung. Anwendung. Ipecacoanha wirkt in kleinen Dosen appetiterregend, expektorirend und vermehrt die Speichel- und Schweissekretion, grössere Dosen erregen Uebelkeit und Erbrechen. Sehr grosse Dosen rufen Gastroenteritis hervor. Man giebt sie daher innerlich als krampfstillendes Mittel zu 0,005—0,05 g, als schweisstreibendes Mittel, Hustenmittel und gegen Durchfall zu 0,01—0,1 g in Pulver, Tabletten oder als Aufgass (0,5—1,0:150,0—200,0). Zur Erregung von Brechneigung genügen 0,06—0,3 g mehrmals tüglich, während als Brechmittel 0,5—1,0—2,0 g alle 10—15 Minuten im Pulver, mit Amylum ää oder als Schüttelmixur gegeben werden. Gegen Durchfall und Ruhr wendet man, falls die Brechwirkung vermieden werden soll, die emetinfreie Wurzel (a. unten) an, oder man giebt einen Aufguss (0,5—1,0:100,0) als Klystier. Neuerdings in dieser Anwendungsform auch gegen hartnäckige Verstopfung bei Frauen und zwar 0,5—1,0 g Fluidextrakt mit 150 g Wasser auf ein Klystier (R. Blonder).

Acusserlich nur selten in Salben zur Erzeugung von Pusteln oder Geschwüren. — Die Hombopathen gebeu Ipecacuanha nach dem Grundsatze "Similia similibus" auch bei

haftigem Erbrechen.

Es giebt Personen, die eine eigenthümliche Empfindlichkeit gegen Ipecacuanha besitzen, sodass sie diese nicht einnehmen können, da schon ein Stäubehen oder der Geruch, selbst aus einiger Entfermang, Unwohlsein oder Athemnoth verursacht. Durch Perkolation mit Acther soll die gepulverte Brechwurzel diese unlichsame Eigenschaft einbüssen (Pulv. Ipecacuanhas desodoratus). Als Gegenmittel wird Tinetura Quebracho empfohlen.

Ipecacnanhawarzel und ihre Zubereitungen sind dem freien Verkehr entzogen; sie

dürfen nur gegen ürztliche Verordnung abgegeben werden.

Höchstgaben hat nur Helv. festgesetzt, und zwar: Höchste Einzelgabe 0,1 g, auf den Tag 0,5 g; höchste Gabe als Brechmittel 5,0 g; höchste Tagesgabe im Aufguss 2,0 g.

Radix Ipecacuanhae deemetinisata. Rad. Ipecacuanhae ab Emetino liberata. Auf Anregung von Dr. Kanthack hat E. Merck in Darmstadt euerst eine emetinfreie Ipecacuanhae dargestellt, welche nach den bisherigen Erfahrungen sieh bei Ruhr vortrefflich bewährt bat; sie hesitzt die antidysenterischen Eigenschaften der Wurzel, ohne durch Uebelkeit oder depressive Nebenwirkungen zu belästigen. Dieselbe wird zu 1,25 g 12-, in schweren Fallen 6-Setändlich gegeben. Zur bequemeren Anwendung, besonders im Klystier, stellt die genannte Fabrik auch ein Fluidexirakt daruns her (1 ccm = 1 g Warzel) und bringe dasselbe als Extractum I pecacuanhae deem etinisatae fluidum in den Handel. Nach deren Jahresbericht (1896) wurde ührigens in einer, als emetinfrei bezeichneten Warzel englischer Herkunft noch 0,42 Proc., von anderer Seite sogar 1,2 Proc. Emetin gefunden. — Zur Herstellung der emetinfreien Warzel wird das Pulver der Droge mit Ammoniak und Chloroform extrahirt, der Auszug mit verdünnter Schwefelsäure angesäuert,

das Emetin mit Wasser ausgeschüttelt, der Chloroformauszug dann dem Drogenpulver wieder sugegeben und eingedampft.

† Extractum Ipecacuanhae alcoole paratum (Gall.). Extrait d'Ipécacuanha (alcoolique) wird wie Extr. Digitalis alc. par. Gall. (Bd. I. S. 1041, 2) hereitet.

† Extractum Ipecacnanhae spirituosum. Emetinum impurum. Brech-wurzelextrakt. E. Diermaich. 1 Th. grob gepulverte Brechwurzel zieht man 12 Stun-den kalt, dann 48 Stunden bei gelinder Wärme mit 5 Th. 90 proc. Weingeist aus, mischt den Auszug mit 5 Th. destillirtem Wasser, destillirt 4 Th. Weingeist ab, filtrirt den Rückstand, dampft ihn zum Sirup ein, setzt ein gleiches Gewicht Weingeist zu und verdampft zur Sirupdicke. Dann streicht man auf Glastafeln und trocknet bei 30° C. vor Licht ge-

schützt. Ausbeite stwa 3,5 Proc.

† Extractum Ipecacuanhae fluidum (Helv. U-St.). Brechwurzel-Fluidextrakt. Extrait fluide d'ipécacuanha. Fluid Extract of Ipecac. Helv.: Aus 100 Th. Brechwurzel (VI) und q. s. einer Mischung von 4 Th. Weingeist (94 proc.) und 1 Th. Wasser im Verdrüngungswege. Man befauchtet mit 35 Th., erschöpft, destillirt den Weingeist ab, verdampft den Rückstand auf 30 Th., verdünnt mit 100 Th. Wasser, dampft auf 40 Th. ein, filtrirt, bringt das Filtrat durch Nachwaschen mit Wasser auf 60 Th. und stellt durch Mischen mit 40 Th. Weingeist 100 Th. Fluidextrakt dar. — U-St.: Aus 1000 g Ipecacuanhapulver (No. 80) und q. s. einer Mischung von 750 ccm Weingeist (21 proc.) und 250 ccm Wasser im Verdrüngungswege. Man befeuchtet mit 350 ccm, fängt die ersten 900 ccm für sich auf, und stellt l. a. 1000 ccm Filtssigkeit her. — Klares, rothbraunes, widerlich bitteres Extrakt. I ccm, mit 9 ccm Wasser gemischt, trübt sich, wird mit 5 Tropfen verdünnter Salzsäure wieder klar; giebt, auf 20 ccm verdünnt, mit 1,5 ccm mit 5 Tropfen verdünnter Salzsaure wieder klar; giebt, auf 20 cem verdannt, mit 1,0 cem Mzvzn'scher Lösung reichlichen, weisen Niederschlag; im Filtrat muss das Reagens sofort eine Trabung erzeugen, entspricht einem Minimalgehalt von 2,3 Proc. (Helv.). Vornichtig aufzubewahren. Grösste Einzelgabe 0,05 g, grösste Tagesgabe 0,25 g. — E. Dietzbich verfährt wie Helv., erschöpft jedoch mit 90 proc. Weingeist und wüscht den Filterrückstand so lange, bis das Ahlaufende geschmacklos ist, dampft das Filtrat auf 50 Th. ein und bringt mit q. s. Weingeist auf 100 Th. Zur Erschöpfung braucht man etwa 350 Th. Weingeist. Zur Alkaloidbestimmung werden 8 g Extrakt mit 8 g Wasser verdünnt, 32 g Chloroform und 48 g Aether augegeben, tüchtig geschüttelt, dann 4 g Ammoniak zugegeben und wührend einer halben Stunde fleisig geschüttelt. Dann lässt man absetzen und filtrict 50 g der Aether-Chloroformößeung durch ein trokenes Filter in ein gewogenes und filtrirt 50 g der Aether-Chloroformlösung durch ein trockenes Filter in ein gewogenes Kölbehen und destillirt ab. Den Rückstand trocknet man bis zum konstanten Gewicht, indem man ilm noch zweimal mit 5 und 10 ccm Aether behandelt, und wigt dann oder titrirt (vergl. obea).

† Extractum Ipecacuanhae liquidum (Brit.). Liquid Extract of Ipecacushha. Aus 800 g Ipecacuanhapulver (No. 20), 80 g Calciumhydroxyd und q. s. 90 vol.-proc. Weingeist im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 300 ccm, fängt die ersten 675 ccm für sich auf, erschöpft vollständig, lässt gut abtropfen, mischt nun den Inhalt des Perkolators mit dem Kalk und perkolirt nach 24 Stunden von neuem. Von den beiden letzten Auszügen destillirt man den Weingeist ab und löst den Rückstand in dem ersten Auszuge. Nun wird gewichtsanalytisch der Gehalt bestimmt und das Extrakt mittels Weingeist soweit verdannt, dass es 2-2,25 g Alkaloide in 100 com enthalt. Gabe 0,03-0,12, als Brech-

mittel 0,9-1,2.

Extractum Ipecacuanhae solidum (E. Dietrich). Infusum Ipecacuanhae siccum. Brechwurzel-Dauerextrakt. 1000 g grob gepulverte Brechwurzel zieht man je 24 Stunden mit 6000 g destillirtem Wasser und 300 g Weingeist, dann mit 3000 g Wasser und 300 g Weingeist aus, löst in dem durch Absetzen und Filtriren geklärten Auszuge je 450 g Zucker und Milchzoeker, und bereitet durch Eindampfen, Austrocknen und

Zusatz von q. s. Milchzucker 1000 g Extrakt.

Zusatz von q. s. Milebzucker 1000 g. Extrakt.

Sirupus Ipecacuanhae (Austr, Germ, Helv. U-St.). Sirupus cum extracto
Ipecacuanhae (Gall.). Brechwurzelsirup. Ipecacuanhasirup. Sirop d'ipécacuanha. Syrup of Ipecac. Germ.: 1 Th. fein zerschnittene Brechwurzel zieht man
mit 5 Th. Weingeist und 40 Th. Wasser 2 Tage lang aus und bereitet aus 40 Th. Filtrat
und 60 Th. Zucker 100 Th. Sirup. — Austr.: Aus 1 Th. gepulverter Wurzel, 5 Th. verdünntem Weingeist und 40 Th. Wasser ebenso; hier aber 42 Th. Kolatur auf 60 Th. Zucker.
— Helv.: 1 Th. Brechwurzel-Fluidextrakt, 99 Th. Zuckersirup. — U-St.: 70 cem Ipecacuanha Eluidextrakt, mischt, man, mit 2000 cem Wasser, und 10 cem. Essignium (26 pres) cuanha-Fluidextrakt mischt man mit 300 cem Wasser und 10 cem Essigsäure (36 proc.), Glycerin zu, löst 700 g Zucker, was im Verdrängungswege geschehen kann, und bringt mit Wasser auf 1000 ccm. — Gall: 10 g Ipocacuanha-Extrakt löst man in 30 g Weingeist (60 proc.), mischt mit 840 g Wasser und löst 630 g Zucker. Enthält 1 Proc. Extr. Ipocacuanh. — E. Dietzencen: 10 Th. Brochwurzel-Dauerextrakt löst man in 690 Th. weissem Sirup. — Die Abgabe dieses Sirups ist in Oesterreich nur gegen ärztliche Verordnung gestattet; man wird ihn aber auch dort, wo es nicht ausdrücklich verboten ist

ühn im Handverkauf abzugeben, nur mit Vorsicht und in kleinen Mengen verabfolgen, oder

60 proc. Weingeist ebensa. — Gall: Aus I Th. grob gepulverter Wurzel und 5 Th. Weingeist (60 proc.). — Röthlich-braungelbe bis braune Tinktur. 1 ccm, mit 2 Trupfen verd. Salzsaure und 9 cem Wasser gemischt, wird durch 1 cem Marka'sche Lösung sofort flockig gefällt. — Vorsichtig aufzubewahren. Grösste Einzelgabe 0,5 g, grösste Tagesgabe 2,5 g (Helv.).

t Vinum Ipecacuanhae. Ipecacuanhawein. Brechwurzelwein. Vin d'ipé-cacuanha. Ipecacuanha Wine. Wine of Ipecac. Germ.: Aus I Th. fein zer-schmittener Brechwurzel und 10 Th. Xereswein durch Stägiges Ausziehen. Bildet bei der Aufherna Aufbewahrung beständig Bodensätze, welche abzufiltriren sind, da eine klare Flüssigkeit verlangt wird. (Obwohl ein geringer Zusatz von Essigsäure das Nachtrüben verhindert, ist derselbe doch nicht als erlaubt zu bezeichnen.) Zu 10-20-30 Tropfen bei Husten and Durchfall, theeloffelweise bei Kindern als Brechmittel, mit Opium und Pfefferminzol als Choleratinktur. — Brit.: 50 ccm Ipecacuanha Liquid Extrakt, 950 ccm Xereswein. Als Hustanmittel 9,5—1,8 g, als Brechmittel 15—22,5 g. — U-St.: 100 ccm Ipecacuanha-Fluidextrakt, 100 ccm Weingeist (91 proc.), 800 ccm Weisswein. — Nach E. Dixtrauca bleibt dieser Wein klar, wenn man einen mittels Gelating von der Gerbsaure befreiten Sharry vormander (4.1) Sherry verwendet (a. Vinum detannatum).

* Acetum Ipecacuunbae (Brit.). Brechwurzet-Esnig Vinegar of Ipecacouphs.

Ep. L Extracti Ipecacuanh, Hquid. (Brit.) 50 ccm I. Spiritus (30 val. proc.) 100 com B. Acid. scette, dilut. (4,97 proc.) къп сеть. Man mischt, Mitriet und beingt mit q. a. von 5 auf 1000 com. Galie 0,6-1,8.

Infrance Ippeneurabas (Form, Berolin, et Colon.), Sp. Intex. endie. Ipremounth. 0,5: 175,0 Liquor, Ameionil animati 6.0 Birupi simplicia 25,0.

Infasum Ipscacuanhas compositum-

Sp. Radic, Ipecacuanh, grosse pulv. 6,0 Tariari depurati 3.0 Aquan eleutions, q. a. ad colutur, 160,0 adde Oxymel, seillitiel 15.0.

Infusum Ipecaccanhae concentratum.

Rp. Haslicia (peracuanh, minusim, conins, 10,0 Aquae deathl. shullient. 500.0.

Man right die Wurzel gunzeles 15 Minuten I. a. mit 200 g, dann nochmale 15 Minuten mit dem Rest des Wassers aus, presst ab und bringt die Seibfidesigkeit mit Wasser auf 500 g. 50 Th. -1 Th. Brechwarzel. Nicht über 13 Stunden vorrathig on haisen,

H. Mach E. DIRTERICH.

Ep. 1. Radio lpecacianh, grosso modo pulv. 25,0 1. Aquan destillatan 250,0 s, Spiritus (90 proc.) 50,0 4. Aquae destillat. \$00.0 5. Spiritus

Man erhitat 1 mit 2 14 Stunde im Dumpfonde, then a hinen, stellt 1/2 Stunde bel Selte, seint durch und behandelt den Hückstand mit 4 und 5 obenso. Die Scihfffanigkuit wird filtrirt und mit Wusaer auf 500,0 gebracht, 20 Th. = 1 Th. Brech warmel

Becepturerfeichterungen, von denen Lalle Bestandtheils sines frischen, nur durchgeseilsten Aufquases suthait, trabe, vor dem Gebrauch also umanschütteln let, während 11 durch 5 und 5 einen francien Zusate erhalt, der swar die Haltbackeit erhäht und eine klare Flüssigkeit giebt, aberauch (unwirksame?) Bestandtheile abscheidet. Das Filtriren geht sohr languam von statien.

Linetus emeticus. I. Form. Coloniana.

Rp. Tartari etiblati Radic. Ipeene, puly. 1,0 Aquise destiflat. Strugd simplicis as 25,0

Alla 10 Minuten 1 Theeloffel bis sur Wirkung

II. Nach HUYKLAND. Hp. Radie Ipecaenania piv. 1,3 0,08 Tartari atibiati Oxymethic scillitical Stropt Socthart 88 15,0 Aquas destillat. 80,0,

Alle 10 Minuten einen halben bis gangen Essibilel, bla Erbrechen erfolgt.

Mixtura contra tuasim.

Rp. Bromoformill 10,0 Spiritus Strupt Ipecacuanhae Sirupi oplasi 8A 100,0.

Strupt Laurocernst 8-4 mal täglich i Emilifel zwischen den Mahlseiten, Gegen den Husten der Schwindsüchtigen.

> Mixtura ipecacuaphae anisata (Münch, Nosekom, Vorschr.).

Infusi Rad. Ipecacoanh. 0,5 : 130,0 Liquor. Ammonli enisat. 2,0 Sirupi simplicis

> Mixtura Ipecacuanhae cum Morphino (Münch, Nasakom, Vorschr.).

Rp. Infusi Sadie. Ipecacuanhae 0,5:150,0 Morphini hydrochlorica 0,02 Ammonii hydrochlorid 2,0 Stropt steepHeis BO:0.

Pastilli sen Trochisci Ipecacuanhae. Brochwurzel-Pastillen oder -Zeitchen. Pastillos d'ipécacuanha. Ipecacuanha

Losenges. Troches of Ipecac. L. Erganch

Rp. L. Radicis Ipecacuanh. min. conc. 1,0 1. Aquae fervidae 16.0 5. Sacchari pulver.

Man lasst I mit 2 Ghergossen 2 Standen im Damofbade stehen, saibt durch, mischt die Seihffüseigkeit mit B und formt 200 Pastillen.

II. Helvatica.	Pulvis emetions.
Rp. Radic, Ipecacuanhae	Puly. Ipecacuanhae stiblates.
Tragacanthae ah 10,0	Brechpulver,
Sheehard 980,0	(Form. mag. Berolin, et Coloniena.)
Aquae 85,0.	Rp. Turiari stiblati 0,1
Zn 1000 Partilles von 1 g. Jude enthält 0,01 g Brechwanzel	Radic, Ipecacuanh, puly. 1,5, Dent. inl. dec. 2.
III. Austrines.	Pulvis smeticus cum Zinco oxydato Sumputan
Ep. Radicis Ipecamanhao pulv. 1,0 Sacchari pulv. 50,0	Rp. Radic Ipecacuanh, puly, 2,0
Spiritus dibuti q. s.	Sluci exydati puri 0,75
sur Bildung einer Musse, aus der 100 Zeitelten zu	Elseosacchari Citri 4,0.
formen sind.	Divide in part 6. Alle 10 Minuten ein Pulver.
IV. Britannica.	† Pulvis Ipecacuanhae opintus
Rp. Mittels q. s. Fruit Busis (Brit, a unter Ribes) forms man Pastillon mis je 0,0163 g Rad. Ipe-	(Germ, Helv. Austr.)
caroanh,	Pulvis Ipecacuanhae compositus (Brit)
V. United States.	Pultis Ipecacuanhae et Coli (Il-Ha) Pal-
Rp. Radle Ipecacuanh pulv. (No. 60) 2,0	vis Doveri z Dowerl. Doven'sches Pulver.
Tengacanthae puly. 2,0	Opiumbaltiges Ipecacuanhaputver.
Saccharl subs. puly. 85,0	Poudre d'ipécacuanha opincéa. Poudre de Doven (Gall.). Compound Powder of
Sărupi Aurantii (U-St. Bd. I. S. 888) q. a. zur Masse, sus der man 100 Pastillen formt.	Ipecacuanha. Powder of Ipecac and
VI. E. DIETERICH.	Oplum. Dover's Powder.
Ep. Extracti Ipecac, solidi Dizrumicii 5,0	Germ. Helv. U-St.
Sacobarl alld pulv. 405,0	Rp. Endic. Pecacuanh, pulv. 1,0
Mucilag. Trapacanth dilut. u. s.	Opti pulver. 1,0
Man forms 1000 Pastition; jeds enthalto,005 Extrakt.	Sauchari Lactis puly, 8,0.
Pastilli Ipresenanhae cum Opio (Helv.).	Austriaea
Vignier-Pasifiles, Pasifiles de Vignier. Rp. Radicis Iperscumbas	Ep. Radic, (presenant, puly, 1,0
Opli	Opti palv. 1,0
Crost AA 4,0	Secchari puly. 8,0.
Succi Liquiritiae 500,0	Britannica.
Saochari 608,0	The state of the s
Aquae B5,0.	Opli puly, 1,0
Man formt Pastillen von 0,5 g; Jode enthät 0,002 Brochwurzel und 0,002 Oplum,	Kalil sulfuries puly. 8,0.
Pastilli pectorales (Ergánsh.).	Gallica,
Hustenpastillen,	Rp. Badic. Ipscacuanh. pulv. 1,0
Bp. 1. Hadle, Ipecacuanh, min. conc. 0.15	Opli pulv. 1,0
2. Aquae fervidae 19,0	Kalli nitrici pulv. 4,0
Morphin. hydrochlorid. 0,1 Saccharl albi pulver. 100,0.	Kalli sulfuriel pair. 4,0,
Man Hast 1 and 2 awei Stunden im Dampfbade	Man mischt das Pulver aus den zuvor getrocknoten
stehen, verdampft die Seihffünigkeit zur Trockne,	liestandtheilen und bewahrt es in gut schliesnen- den Gedhasen vorsichtig auf. Bernbigendes,
mischt mit I und 6 und stellt 100 Pasillion ber.	krampfatillendes, schweisstreibendes Mittel, das
Pilula Ipecacuauhae sum Seilla (Brit.).	to 0,1-0,5-1,0 gewohnlich Abenda genomman
Pill of Ipocacuanha with Soull.	wird. Helv. setat die größste Einzelgabe auf 1 g.
Ep Puly, Ipomeuanh, compos, 20,0	die grösste Tagesgabe auf 4 g fest,
Aumoniael puly. 10,0 Aumoniael puly. 10,0.	Pulvis Rhel cum Ipecacuanha.
Sirupi Giossai q. a ad mass, piloi. Gabe 0,85-0,5.	Ep. Radic. Ipecacuanhae puly. 0,1
consens or was 5 LLOG Objust.	Rhizomatis Rhei polv. 0,5.
Pilalas antidyspoptiene (Nat. form.).	Dent. tal. des. 10. Morgens and Abends 1/2 Pulver
Ahildyspeptic Pills	(bei Keuchhusten).
Ep Strychnini pari 0,16	Strupus Asari compositus (Nat. form.).
Radio, Ipecacuanth, puly, 0,63 Extract Belladonn, fol, alcoh, (G-St.) 0,65	Compound Syrup of Assrum. Compound
Massan Hydrargyri (G-St.) 15,0	Syrup of Canada Snake-Rook
Extract Colocynth, somn, 47-Sil 180	Rp.
man formt 100 Fillen.	Radio Asari canadena pulv. (No. 40) 60,6 g Coccionellas polyemias 1.5 g
Pulvis antidiarrhofeus linuna.	3. Kalli carbonici pulverati 2,5 g
Rp. Radie. Ipoeneganhae puly.	(Spiritus (91 proc.) 185,0 ccm)
Opil puly, az 0,05 Cortle, Cascarill, puly, 0.5.	LAquas destillatae M50,0 com.
Dent tal, des. X. 5-dual täglich i Pulver,	5. Vini Tpemenanhae (U-St.) 80,0 ccm
Pulvis contra tessim Pogarschnik	6. Succhari albi 700,0 g
(Wiener Vorschr.).	7. Aquae destillatan q. s. ad 1000,0 cccs.
Posatschuck's Hustespulver,	Man mischt 1, E, B, bringt, mit q. s. von 4 be- feuchiet, in einen Perkulator, verdringt nach 24
Rp. Radicia Ipecacuanic puly, 2,5	Stunden mit dem Best von 4, dann mit 7, sam-
Natril bicarbonici pulv. 10,0	melt 500 ccm Perkolat, fügt 5 binzu, inst 6 unter
Sacchari albi pulv. 20,0.	Schütteln und bringt mit ?, welches suver den
Divide in part. seq. 40.	Perkolator passirs hat, and 1000 ccm.

	peescoanha compositus (Gall.).	
Birop d'ipée	accomba composé. Strop d	7
DESCRIBERARY.	Sirop pectoral include d	0
	Depart and a managing.	

		1.		
	Ep.	Elrupt Ipecacuanhas	15,0	
		Slrupi Rhoeados	95,0	
		Strupt Senase	50,0	
		Elmpi Aurantii florum	9,0	
		Magnesii sulfurici	1,0.	
		II. Gallies.		
lipi.	L	Radia Ipecacounh. cone.	80,0	
		Follor, Sennas mont.	100,0	
		Vini albi	750,0	
		Herbae Serpylli	30,0	
		Florum Rhoendoe	125,0	
		Aquae destillates shullier	0,5000 alia	
		Magnesil sulfurici	100,0	
		Aquee Aumitil florum	750,0	
		Bacchari albi	q. s.	
Mas	Elo.	ht I and I mit I IN St	unden lang at	10
-			to the second of the second	g)

press, filters (I). Den Presstückstand, 4 und 5 Börglesst man mit 6, presst nach 6 Stunden, 16at 7, fügt 5 hinzu, filtrirt, vormischt mit 1 und 16at in 100 g Fibssigkeis 180 g von 9 im Wasserbade.

Sirupus Ipecacuanhae et Opli (Nat. form.). Syrup of Ipecac and Opium. Syrup of Down's Powder.

	Rp.	
1,	Extracti Ipecacuanhae fluidi (U-St.)	8,5 com
3.	Tinctime Opli deodorati (U-St.)	85,0 com
B.	Saochari	775,0 g
-		or do do so the state

 Aquas Cinnamomi (U-St.) q. s. ad 1000,0 ccm. Man mischt i und it mit 250 ccm von 4, filtrirt, Ust 3 unter Schütteln und bringt mit q. s. von 4 auf 1000 ccm.

Tabulettae Ipecacuauhae.

Tabelias cum Ipreacuanha. Brechwurzel-Tabletten. Tablettes d'ipécacuanha.

	L UBLITCH	
Mp.	L. Badicia Ipecamanh, pulv.	10,0
	2. Sacchart puly.	1990,0
	8. Tragamentime pulv.	8,0
	L Aquae Aumptil florum	60,0.

Mittals eines sus 3 und 4 bereitsten Schleimas wird die Mischung von 1 und 3 zur Masse gebracht, woraus man Tabletten von 1 g formt. Jode snichtle 0,01 g Ipicasuanka.

II. Nach WEINEBEL (pro receptors).

Re- Radicia Ipocacuanhae pniv. 5,0

Saschari abbi puiv. 2,0

Gommi arabici puiv. 1,0

Aquae destillatae gits. K.

Man presat 10 Tabletien und bestreut mit Lyco-

Tabulettas Ipecacuanhae opintas. Dovan'ache Tabletten.

L Nuch E. DIETREICH.

Man pressi 0,25—0,5 Doyan'sches Pulver ohne jeden. Zusain in Tabletica.

II. Nach WEISHDEL (pro receptura).

Ep. Pulv. Iperacuanh, opiati 2,0 Sacchari sibi Gunni ambici sa 1,0 Agune destiti gits, 11

Aquae deathi, gtts, II.

Man presst 10 Tabletten und bestreut mit Lycopodium.

Tinetura lpecacoanhae acida.

Rp. Radic. Ipenacumhas conc. 100,0 Spiritus diluti 1000,0 Acidi sulfurici 3.0.

Tinctura Ipecacuanhae et Opli (U-5t.). Tincture of Ipecac and Oplum.

Ep. 1. Tinetura Opti desdorati 1000 ccm 2. Extracti Ipocacuanh. fluidi 100 ccm 3. Epiritus diluti (41 proc.) q. s.

Man damp?! 1 im Wasserbade auf 800 g sin, fügt 2 binest, flitrirt und bringt durch Nachwaschen des Filters mittels 8 auf 1000 com.

Trochisel Ipecacuanhae Iraunustros. Rp. Radie, Ipecacuanh. 10,0

Pastae Cacao ranidatae 190,0, kian formt L s. 200 Pastillen. Als Hustenmittel utgück 2-5 Stück.

Trocking Morphine of Ipecacuanhae.

Morphine and Ipecacuanha Losenges.

Trockes of Morphine and Ipecac.

l. Britannica.

Mittels Tolu-Basis (Band 1, S. 437) forms man Passillen mit je 0,0018 g Morphinhydrochlorid und 0,0034 g Ipecacuanhawurzel.

II. United States.

Hp. Morphini sulfurici 0,46 g
Radic. Ipecacuanhae pulv. 0,6 g
Sacchari pulv. 65,0 g
Olei Gauthariae 0,3 ccm
htucilaginia Trugacanthae q. s.
Zu 100 Pantillen.

Unguentum lpecacuanhae.

Unguentum rubefaciens Hankat, Tunkutta.

Rp. Radio Ipemenanh. pulv.

Old Olivarum as 5,0

Adipis sulli 10,0.

Assuserlich bei Lungenentzundung.

Brustpillen von Apoth. Reichelt in Breslau enthalten Brechwurzel, Tolubalsam, Zueker und Lakritzen.

Iris.

Gattung der Irldaceno - Irldoldeae.

I. Iris germanica L. Heimisch im Mittelmeergebiet und in Indien. Blüthen dunkelviolett, Perigonabschnitte am Grunde gelblich-weiss mit braunvioletten Adera. Blüthenscheide von der Mitte an trockenhäutig. Iris pallida Lam. Heimisch von Italien bis zum Orient. Blüthen beilviolett, die Perigonabschnitte am Grunde braun geadert. Blüthenscheide ganz trockenhäutig. Iris florentina L. Heimisch von Italien durch die Balkanhalbinsel bis zum schwarzen Meer. Blüthen welse, Perigonabschnitte am Grunde

154 Iris.

mit braunen Adern. Blüthenscheiden nur am Rande trockenbflutig. Alle drei Arten mit wohlriechenden Blüthen. Vielfach kultivirt, Sie liefern, und zwar hauptsächlich die beiden ersten, im Rhizem

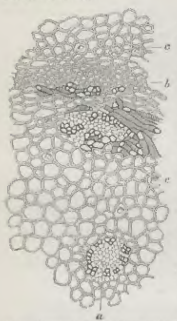


Fig. 11. Querschnitt durch Rhizoma Iridia, a Ozniatkrystalie, b Endodermia, a Geffanbûndel.

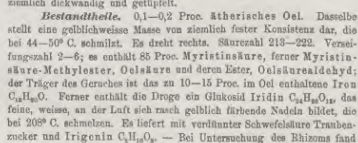
Rhizoma Iridis (Germ, Helv.). Radix Iridis (Austr.). Rad. Iridis s. Ireos florentinae s. germanicae. — Vellchenwurzel. Schwertelwurz. Iriswurzel. Kinderwurzel. Violenwurzel. Zahnwurzel. — Rhizome d'iris de Florence (Gull.). Racine d'iris ou de violette. — Iris Root. White Flag Root.

Man kultivirt die Pflanzen zur Gewinnung des Rhizoms bei Florenz und bei Verona, auch liefern Marokko, Indien und China etwas für den Handel, neuerdings kultivirt man sie auch in Kalabrien.

Beschreibung. Das Rhizom bildet dicke, fleischige, trocken harte, etwas abgeflachte Stücke, die von Zeit au Zeit Abschnürungen zeigen, die dem jedesmaligen Jahreszuwachs entsprechen. Nach einigen Jahren treibt das Rhizom einen Blüthenschaft, an dessen Grunde sich dann später zwei Seitenknospen zu Rhizomzweigen entwickeln. - Die Droge besteht aus weissen, harten Stücken von etwa 10 cm Llinge, die aus 2-3 Jahrestrieben bestehen und die man von der dünnen Korkschicht befreit hat. Trotzelem erkennt man auf der Oberseite die Narben der zwelzeilig angeordneten Blätter mit den zahlreichen, punktförmigen Austrittsstellen der Gefüssbündel und auf der Unterseite die Reste der Wurzeln. Bruch glatt, innen mehlig oder hornartig. Querschnitt elliptisch oder fast nierenförmig. Rinde etwa 2 mm dick. Gefässbündel koncen-

trisch (Fig. 11). Im Parenchym reichlich Stärkemehl, dessen grössere Körnehen bis 50
messen. Sie sind ungefähr kegelförmig, an der Bazis, wo sich der Leukoplast befunden hat,
abgestutzt, das Centrum, oft mit Spalten, an der Spitze des Kegels, von wo hänfig zwei

Streifen gegen die Basis hinablaufen (Fig. 12). Ferner finden sich im Parenchym reichlich grosse, bis 500 μ lange und bis 30 μ breite Oxalatkrystalle, die in eine Schleimhülle eingebettet sind. Im Querschnitt sind sie quadratisch oder rechteckig. Sie, resp. ihre Bruchstücke und die Stärkekörner fallen im Pulver am meisten auf. Das Parenchym ist ziemlich diekwandig und getüpfelt.



Tucken 1,84 Proc. in Petroläther lösliches Wachs und Harz, danach löste Aethyläther 1,93 Proc., absoluter Alkohol löste 4,13 Proc., ½ dieses Extraktes sind in Wasser löslich. Wasser löste 14,02 Proc., darin 8,31 Glykoso, 1,27 Saccharose. Wilsserige Natronlauge löste 30,3 Proc., meist Schleim und Elweisssubstanzen. Salzsaures Wasser löste 10,3 Proc. — Gehalt an Stärke 16,85 Proc., Wasser 8,74 Proc., Asche 2,12 Proc.



Fig. 12. Stärkemehl aus Rhizoma Iridia. 350 mai vergy.

Iris. 155

Verfülschung. An Stelle der werthvolleren italienischen Waare kommt zuweilen minderwertbige, unanschnliche, schwächer riechende aus Marokke etc. in den Handel. — Bisweilen wird die Droge in der Absicht, ihr ein zarteres Anssehen zu geben, mit einem Überzug von Kalk, Kreide oder Stärke behandelt, es soll zu diesem Zweck auch Zinkweiss oder Bleiweiss benutzt werden. — Das Oleum Iridis verfülscht man, indem man das Rhizom mit Cedernöl oder anderen ätherischen Oelen zusammen destillirt oder indem man das Oel einfacher mit solchen Oelen mischt. — Das Pulver ist nicht selten mit Stärke verfälscht.

Aufbewahrung. Man hillt die Veilchenwurzel in grober Speciesform für Theemischungen und als feines Pulver in Blech- oder Glasgefüssen vorräthig. Das Pulver bereitet man aus der in Scheiben geschnittenen, über Actzkalk oder bei etwa 30° C. getrockneten Wurzel; bei höherer Wärme wird sie leicht gelb und liefert dann kein weisses Pulver.

Anwendung. Innerlich zu Theemischungen, Ausserlich als wohlriechender Zusatz zu Zahnpulvern, Wasch- und Streupulvern. In ausgedehntem Maasse zur Bereitung von Essenzen für Parfümeriezwecke. Zur Füllung von Riechkissen verwendet man am besten ein frisch aus Florenz bezogenes Pulver.

Rhizoma Iridis fornatum s. mandatum. Rhizoma Iridis pro infantibus besteht aus längeren, ausgelesenen, durch Drechseln oder Feilen geglätteten und abgerundeten Stücken, die man, in Milch erweicht, den Kindern giebt, darauf zu beissen, wodurch das Hervorbrechen der ersten Zähne erleichtert werden soll. Man sehte darauf, dass sie nicht etwa mit Bleiweiss berieben sind! Da diese durch den Speichel beständig feucht gebaltenen Veilebenwurzeln bald unsauber werden und eine Brutztätte für allerlei Pilze bilden, so ersetzt man sie besser durch die bekannten Beissringe aus Bein.

Globull s. Pisa Iridis. Iris-Erbsen. Pois d'iris de Paris sind erbsengrosse, aus Veilchenwurzel gedrechseite Kügelchen; sie dienen, mit einer Tinktur aus Kanthariden und Mezereumrinde getränkt, als Fontanellerbsen.

Tinctura Iridis (Gall.). Teinture ou Alcoolé d'iris. Aus 1 Th. grob gepulvertem Irischizom und 5 Th. 80 proc. Weingeist durch 10 tagige Maceration.

Aqua Florida. Florida-Wasser.

Ep. Aquae Coloniensis Mixtur, elecen-balsamic, Esceptias Tridis E. Selicbies Parium.

Corpus ad pastam deutifriciam. Orundinge aur Zahupanta.

Rp. Calcii carbonici praecipit. 800,0 Rithrem. Iridis puiv. 100,0 Lapidis Pumicis pulv. 50,0 Saponia medicati puiv. 50,0 Glycerini q. 4.

MR Atherischen Calen, Fartstoffen und den betreffenden Armeikörpern giebt diese Mischung die verschiedenen (Krauter-, Rosen-, Salol-, Thymol- etc.) Zahnpauen (vergl. Ed. I. S. 204).

Corpus ad pulvinos odoriferos. Fúllung für Sachets, Riechkissen-

Rp. Rhisom, Iridis minut. cone.
Ligni Santali rubri cone.
Florum Rosae cone.
Albedinis Iruct. Aumutti cone. sa
Dis Mischung wird beliebig parfumirt.

Enentia Fragorum artificialis. Erdbooresson.

Rp Amylaother, scettel 25,0 Aetheria acetici 2,5 Spiritus diluti 225,0 Tinctur, Iridis 750,0

Ementia Iridis. Veilchenduft. Extrait de violette.

Rp. Oiej Iridis gua V Spiritus diluti 250,0. IL Bp. Jononillaung (Schimmel & Co.) gua TV

Orangeextrait (Schrman & Co.) Spirit Jasmini triplic. 10,0 BO,0. Epiritus (95 proc.) III. Nach BUCHBBIRTER. 900.0 Rp. Ithiromatis Iridia conc. 850,0 Spiritus (80 proc.) Man maceries 2 Tage, filtries and ragt bingu; Olel Iridia 0.5 Olei Bergamottae 8,5 3.5 Olei Pelargon, rosel Olei Amygdalar, am. acth. 2.5 Tinctur, Maschi 5,0 Tinctur, Vanillac 250.0 Essent. Jazunini

q. a. ad 1000,0, Spiritum IV. Nach TOLLNER. Rp. Tinctor, Iridis flor, 3000,0 Destilla in balneo vaporta 2000,0 adde Extracti Jaamini 100.0 Extracti Resedan 100,0 200,0 Extracti Cassias 200.0 Aquae Rosse 800.0 Spiritus (Di proc.) 15.0 Jones 10,0 Linalcol 2,0 Old Iridle flor. Infus. Moschi 15.0 2,0. Infus, Zibethi Nach 5 Wooleen wird filtrirt.

Essentia Iridia ad Limons			Pulvia dentifrician fah		
Velichenwarzel-Essens zu nach Weinener.	Limonade		HARRIMANN'schas Kah		
Rp. Rhizom Iridis flut.	500,0	17.	p. Rhizom, Iridis puly,	200,0	
Bpkritus	500,0		Bhirom. Calami puty.		
Aquae destill,	800,0		Carbonia Tiliae	500,0	
macerist man 3 Tage, destiller über			Old Bergamottae	6,0,	
and lost im Destillat	woodle.	P	nivis dentifrician vageta	bills Porr	
Venilitai	0.05	Pop	ris vagetabilisches Z	abapate	er,
Cumarini	0,01.	Ep	1. Lacone Surentinae	5,0	
Essentia odoratissima			2 Spiritus	30,0	
Ens-Bouquet,	ris .		3. Lapidis Pumiela	45,0	
Rp. Rhisom. Iridis conc.	300,0		4. Calcil carbonici pracel	p. 350,0	
	1000,0		5. Ithisom. Iridia pulv.	800,0,	
man macerist 3 Tage, filtries und fi		Man ve	wedlet I mit 2, sourt much		dana.
Olni Rosse	1,5		4 5 bluru, trocknet und m		
Olel Aurantil florum	2,0	Bleh			
Tractur, Moschi	10,0	1	'alvis Infantium (Wiener	Vomabe !	
Essent Jasmini	75.0				
Aquae destillat. q. s. ad		73-	Kinderberubigungs	purvor.	
		rip.	Rhizom, Iridia puly,		
Pasta dentifricia (unch Vos			Supit. Visci albi puir.		
a) Weiche Zahnpasta. Ke	TRIIGH-		Concluse, presparat. pulv.		
Zahnpasta.	Lib to		Magnesii carbonici puiv,		
	90,0		Ligal Santall rubri pulv.	20,0,	
	0,00		Polyla odoriferna acris	iglaris.	
	0,00	Kon	amodenpulver nach i	L DIETERT	CHL
WALL BY THE PARTY OF THE PARTY	40,0 60 a		orporis ad pulvinos odorife		
40	50,0 90,0		queld		-
The Control of the Co	90,0		bethi	AA O,	O'E
that of large and a second	10,0	Ci	tmarini		00
Olet Iridia gutta:			of Boung	gitte. 2	
	, Il-	CI	el Ligni Santali	-	
CONTRACTOR OF THE CONTRACTOR O	i ili		el Gerault rosel	ill gitte, I	I
		01	el Amygeniar, amor, arth,	gtiss	1
b) Harte Zahnpaste. Zah			dritus Jaamini tripi,	50,	
	10,0	Glebt,	in kicine Kissen gefüllt,	die Sache	els de
	20 0	frang	lpabe.		
	90,0		Specien dia-irros.		
	90,0 90,0		Pulris gummasus co		
	50,0			m riide	
	0,00	nqi	Rhizomat. Iridia puly.		
	25.0		Pulveria gunumesi pulv Sacchari albi pulv.	44.	
Olei Salvino	2,0	Rei Ent	arrh theeldelweise.	19-75-	
and the second second second second	. B.	1701 31130			
No. of the last	. 60		Thectura Iridia comp	naita.	
Man stdeet mir stelfen Masse, press			(Nat Daniso.)		
die mit Seifengelst ausgestrichen e		ELE	. 1. Rhizom. Iridis conc.	50,0	
nach 6 Siunden in Stücke, b			2. Fruct. Vanillae cone	50,0	
Benzoftinktur und schligt in Star			5. Fabar, de Tonco	50,0	
Pilulae antictericae Ruther	rford		4. Spiritum	700,0	
Rp. Iridial			5. Aquae	850,0.	
Fellis tauri depur, nicci an	5,0		kaun man such Rad. Valor		
Mucilag. Gummi srab.	0. 6		8 Corr. Cascarillae and R		
Flant pital, 190. 4 Pillen abenda ve	r dom Schla-		en. Zum Gebrauch misch		
fangehen. Bel Gelbaucht, Gallens	teinen.		rtigen Tinktur 1 Th, Wasser		
Poudre à la Maréchal.			Dient sum Parfümiren	You Taba	k mr
Pondre conmétique. Weinner.		Cigan			
Ep. Rhisomat Iridia suba puly.			Truchinel bachiel a	Ibl.	
Talci veneti subt. pulv.	80,0	Bo	tulne dix-ireoz. Well	se Bruar	6-
Amyli Tritici subt puly.	50,0		kügelchen.		
Thet. Moschi	0,5	E	tp. Saochari albi	90,0	
Olel Citri			Rhisom, Iridia	9,0	
Olel Bergamottae M st	4s. V		Elacosacch, Rosse	1,0	
64 1 1 1 141 141	is, 11.		Tragacanthae	0,25	
Pulvis doutifricius Carabe			Glycerlat	5,0	
Carabellis-Zahupuly.			Aquae	g. 8.	
	465.0	Man for	mt 0,5 schwere Kügelcher		cknet
Corticle Cinnamomi puly.		in due	Warme.		
Carbonis Tilias puly.			Vellehan-Crome (E. Dray	CHENCEN'S	
Rhizom, Iridla flor, puly,		Wie Men	del-Creme (Baud I, S. 255		
	125,0		mandelőle mit I Tropfen \		
Lapidia Pumicia	80,0		irht mittels 0,3 Alkannin		
Bacchari Vanillas	5,0		alleging schwach violett.	merce of an experience	and the
			The state of the s		

Tellches-Pomade (E. Dirrenich). Rp. Adiple milli 950,0 Cerne alban 50,0 Old Jasmini pingula 30,0 Cernarini pingula 0,08 Heliatropini 0,05	Olei Gergamottee Olei Citri an gtia, XX Olei Rome Olei Aurantii flor. In gtia, X, Velichau-Selfe (Buchh.)
Heliotropini 0,05 Olei Rosse gtis. V Olei Iridis Olei Bergamotise an gtis. IL Firing wie beim vorigen.	Ep. 1. Saponts hispanici optimi 1000,0 2. Olei Iridis 1,0 3. Olei Geranii ros. gits. Y 4. Olei Amygdal amar. aeth. gits. II
Tellchen-Peder. Violet-Powder. Rp. Rhizom, Iridis pulv, subtilies. 500.0 Amyll Tritici pulv, subtilies. 500.0 Zinci ozydati pulv, subtilies. 100.0 Spiritus Jasraini 15,0	b. Olei Bergamott. 6,0 6, Tinctur. Moschi 7, Tinctur. Zibethi 8, Tinctur. Bacchari tosti 9, 8. Man schmiltt 1 im Wasserbade, fögt 3—7 hinzu med färbt mit 8 braun.

II. Iris versicolor L. Heimisch im Osten der Vereinigten Staaten Nordamerikas. Blüthen blau, am Grunde weiss oder gelblich mit violetten Adern. Blüthenscheide trocken. In Amerika verwendet man das Rhizom mit den Wurzeln. Iris (U.-St.). — Blue Flag.

Beschreibung. Das Rhizom ist bis 24 cm lang, verzweigt, besteht aus 3—10 cm langen, walzigen und nur wenig abgeplatteten Gliedern. Trocken ist es runzlig, mit braunen Querbündern, innen bräunlich oder graubraun. Bau nach den vorliegenden Notizen wie bei f.

Anwondung. Bei Nierenleiden, auch als Purgans.

Extractum Iridis (U-St.). Extract of Iris. Aus 1000 g gepulvertem Irisrhizom (No. 60) und q. s. 91 proc. Weingeist im Verdrüngungswege. Man befeuchtet mit 400 ccm, sammelt 3000 ccm Perkolat, destillirt den Weingeist ab und dampft den Rückstand zur Pillenkonsistenz ein.

Extractum Iridis fluidum (U-St.). Fluid Extract of Iris. Wie voriges, doch fangt man die ersten 900 com Perkolat für sich auf, erschöpft, destillirt vom zweiten Auszug den Weingeist ab und verfährt I. a. weiter, so dass man 1000 com Fluidextrakt erhält.

Bieraroma, Amerikanisches, aus Philadelphia, ist ein körniges Gemenge aus Veilebenwurzel, Zucker und Piehurimbohnen (Samen mehrerer Nectandra-Arten).

Formosaholzöl, ein Ersatz für Irisol, ist über Veilchenwurzel destillirtes Kopaivabalsamol mit Spuren von Bittermandelol und 11/2-2Proc. fettem Oel.

Irisol ist ein Gemenge von 97,5 Proc. Antifebrin und 2,5 Proc. Ol. Iridis.

Kalodont von Saro & Co. in Wien ist eine weiche Zahnseife, welche sich durch folgende Mischung ersetzen lasst: 100 Veilchenrhizom, 400 Calciumkarbonat, 50 Bimsstein, 50 Seife, 200 Glycerin, 200 Gummischleim, 5 Kumarinzueker, 12,5 Pfefferminzöl, 3 Citroneuol, 1,0 Salbeiöl, 0,5 Wintergrünöl. Man färbt mit ammoniakalischer Karmiulösung und fällt in Tuben (Difference).

Restlinter von Reinhand, gegen Cholera etc., besteht aus Zucker, Stärke, Vellchen-

rhizom und Pflaumenmus.

Shaker-Extrakt von Ennam & Co. ist angeblich ein Anszug aus Iris versicolor und anderen, vorwiegend amerikanischen Drogen.

Oleum Iridis, Irisol. Beurre de Violettes. Essence d'Iris concrète. Oll of Orris.

Aus den zerkleinerten Irisrhizomen werden bei der Destillation mit Wasserdampf 0,1 bis 0,2 Proc. eines bei gewöhnlicher Temperatur festen, weissen bis gelblichen Oeles arhalten. Der veilchenühnliche Geruch des Irisöles wird durch kleine Mengen eines Iron genannten Ketons, C₁₈H₂₀O, bedingt. Die Hauptmasse des Oeles, ca. 80—90 Proc., besteht, wie Plückkonn zuerst nachgewiesen hat, aus geruchloser Myristinsäure. Daneben finden sich der Methylester dieser Säure sowie Oelsäure und Oelsäurealdehyd.

Irisöl wird in grossen Quantitäten in der feineren Parfilmerie verwendet.

III. Jonon. C₁₂H₂₀O. Ein dem Irisketon (Iron) Shulleh ausammengesetztes Keton, walches durch Kondensation von Citral mit Aceton dargestellt wird. Eine farblose Flüssigkeit vom spec. Gew. 0,935 bei 15° C., welche unter einem Drucke von 12 mm bei 126 bis

158 Juglans.

128° C. siedet - Es ist in Alkohol löslich und besitzt in starker Verdünnung den Geruch des blühenden Veilchens.

Man verwendet es in der feinen Parfilmerie. In den Handel kommt wegen seines bohen Preises in der Regel die 10 procentige alkoholische Lösung.

Juglans.

Gattung der Juglandaceae.

I. Juglans regia L. Heimisch von Griechenland östlich bis Birmah, nördlich am Kankasus and am schwarzen Meer, violfach kultivirt. Verwendung findet:

1. Die Schale der Frucht. Cortex Juglandis fructus. Cortex Knoum Juglandis viridis. Putamina Nucum Juglandis. - Wallnussschale. Grüne Wall-

nussschale. - Péricarpe de noyer (Gall.). - Walnut-shells.

Beschreibung. Die Frucht ist eine Steinfrucht. Der äussere und mittlere Theil des Pericarps ist fleischig, im Durchschnitt 0,5 cm dick, und reisst bei der Reife auf. wodurch er den mit dem harten Endocarp umhüllten Samen entlässt. Die Schalen sind unreif von grüner Farbe, sie lassen auf der Aussenseite unregelmässige weisse Flecken erkennen: Wachsausscheidungen, die um und unter den Spaltöffnungen intercellular entstehen. Auf der Aussenseite findet sich ebenfalls Wachs in Form kleiner Stäbelien. Das übrige Gewebe besteht aus Parenchym, durchzogen von zarten Gefässbündeln. In einiger Entfernung unter der Epidermis liegt eine Schicht aus Gruppen von Steinzellen, die aber nicht völlig zusammenhäugend ist. Einzelne Steinzellen floden sich auch tieler im Parenchym. In einigen Parenchymzellen Oxalatdrusen, die mit einer Membran umgeben und an Cellulosebalken aufgehängt sind. Auf der Epidermis langgestreckte Drüsenhaure.

Bestandtheile. Wie bei den Blättern; bemerkenswerth ist, dass in den reifen

Schalen kein Gerbstoff vorkommt, der sich in den unreifen reichlich findet.

Einsammlung. Die grünen Fruchtschalen werden im August und September beim Einernten der Wallnüsse gesammelt und entweder in frischem Zustande zu den verschiedenen Zubereitungen verurbeitet oder an einem schattigen, luftigen Orte getrocknet, wober sie dunkel werden. Der Saft der frischen Schalen erzeugt hässliche Flecken an den Händen; man entfernt diese, indem man sie zunächst mit Eisenchloridlösung, hierauf mit Oxalsaure behandelt.

Anwendung. Die getrockneten Schalen benutzt man nur noch selten in den gleichen Fällen, wie die Blätter; in frischem Zustande finden sie ausgedehnte Verwendung zur Darstellung von Hanrfärbemitteln.

Conserva Juglandis corticis. Nussschalenkonserve. 100 Th. frische, grüne Nussechalen zerstösst man in einem steinernen (!) Mörser, treibt durch ein Haarsieb, mischt mit 40 Th. Glycerin und 70 Th. Zucker und dampft im Wasserbade auf 200 Th. ein.

Extractum Juglandis Nucum (Erganzb.). Extr. Juglandis (Helv.). Extr. Juglandis Corticis viridis. Extr. putaminum Juglandis. Nussechalenextrakt. Extrait de brou de noix. Erganzb.: 1 Th. mittelfein zerschnittene, unreife Nussechalen wird zweimal mit je 5 Th. siedendem Wasser übergessen, zuerst 6, dann reide Nussschafen wird zweimal mit je 5 Th. siedendem wasser doergossen, zuerst o, dann 3 Stunden stehen gelassen. Die Preseffassigkeiten dampft man zu einem dicken Extrakt ein, indem man harzige Ausscheidungen durch kleine Weilngeistmengen löst. Braun, in Wasser trübe löslich. — Helv.: 2 Th. grüne Wallnussschafe stösst man im steinernen Morser zum Breit, fügt 2 Th. Weingeist hinzu, lässt 8 Tage stehen, presst aus, zicht den Rückstand mit 2 Th. verd. Weingeist (Spirit, Aqua ää) nochmals 3 Tage aus, filtrirt die Pressflässigkeiten und dampft zum dicken Extrakt ein. Dunkelbraun, in Wasser klar löslich. Ausbeute 6-8 Proc.

Extractum Juglandis Nucum fluidum, 100 Th. grüne Wallnussschalen zerstösst man (s. oben), setzt je 20 Th. Glycerin und Weingeist zu, presst aus, filtrirt und dampft

auf 30 Th. ein. 5 Th. = 1 Th. Extract, spissom.

Oleum Juglandis Nucum infusum (E. Dierenten). Wallnussschalenol. Aus je 100 Th. grob gepulverten Wallnussschalen und Aetherweingeist, 3 Th. Ammoniakifassigkeit und 1000 Th. Olivenal wie Ol. Hyoscyami (Bd. II, S. 95) zu bereiten.

159

Succus Jugiandis Nucum inspissatus (E. Dieveracu). Nussechalensaft oder -salse. 100 Th. frische Wallnusschalen werden zerquetscht, zweimal mit je 100 Th. beissem, destill. Wasser ausgezogen, die Pressfüssigkeiten durch Flancil geseiht und zur Honigdicke eingedampft. Dann setzt man ihr doppeltes Gewicht Honig binzu und dampft zu einem dicken Extrakt ein.

Die Blätter. Folia Juglandis (Germ.). Folium Juglandis (Helv.). — Wallaussblätter. Nussblätter. — Feulile de noyer commun. — Walnut-tree-leaves.

Beschreibung. Die Blätter sind unpsarig gesiederte Fiederblätter mit langgestieltem Endblättehen und 2-4 paarweis sitzenden Seitenblättehen. Das Endblättehen
ist am grössten, die Seitenblättehen nehmen von oben nach unten an Grösse ab. Der
gauze Blattstiel kann eine Länge von 80 cm erreichen, das Endblättehen kann 20 cm lang
und 10 cm breit sein. Die Blättehen sind eiförmig und ganzrandig, selten schwach ausgeschweift. Die Epidermis trägt grossköpfige Drüsenhaare auf kurzem, einzelligem Stiel
und kleinköpfige auf mehrzelligem Stiel, ausserdem dieke, einzellige Haare, die besonders
in den Nervenwinkeln der Unterseite Büschel bilden. Unter der Epidermis der Oberseite
drei Reihen von Pallssaden, im Schwammparenchym häufig grosse Oxalatdrusen. — Die
Seitennerven der Blättehen bilden mit deren Hauptnerven einen Winkel von ungefähr 45°.

Bestandtheile. 0,03 Proc. Atherisches Oel, dasselbe ist hellgrün, bei gewöhnlicher Temperatur fest, von angenehm theeartigem Geruch. Juglon (Nucin) $C_{10}H_4O_8$, ein Oxynaphtochinon, es ist in den Blättern und in den Fruchtschalen als Hydrojuglon enthalten. In Alkalien löst es sich mit purpurrother Farbe. Gerbstoff (Nucitannin), 0,3 Proc. Inosit.

Einsammlung. Die Elätter werden im Juni gesammelt, von den Blattstielen befreit, an einem sonnigen Orto schnell getrocknet und zerschnitten in Blechbüchsen aufbewahrt. 3 Th. frische geben 1 Th. trockne. Schwärzlich aussehende Blätter sind zu verwerfen; sie verdanken diese Farbe Zersetzungsprodukten des Juglons.

Verwechslungen. Die Blätter von II sind leicht an dem gesägten Rande zu erkennen.

Anwendung. Innerlich als Anfguss oder Abkochung (10—15:200) bei Scrophulose und Syphilis. Aeusserlich zu Augenbühungen, Umschlägen, Büdern (0,5—1 kg auf 1 Bad), als Extrakt auch zu Einspritzungen. Waschungen mit Wallnussblätteraufguss wendet man bei Haustieren an, um sie vom Ungeziefer zu befreien.

Extractum Juglandis Foliorum (Erganzb.). Nussblätterextrakt. 2 Th. feinzerschnittene Nussblätter zieht man zweimal je 4 Tage zuerst mit einem Gemisch aus 4 Th. Weingeist (87 proc.) und 6 Th. Wasser, dann mit einem solchen aus 2 Th. Weingeist und 8 Th. Wasser aus, destillirt den Weingeist ab und dampft die Pressflüssigkeit zu einem dieken Extrakt ein. Harzige Ausscheidungen löst man durch Zusatz von wenig Weingeist (Destillat). In Wasser trübe löslich. Ausbeute 28—30 Proc.

Strupus Juglandis foltorum. Wallnussblättersirup. 1) 1000 Th. frische Wallnussblätter seretosat man im steinernen Mörser, fügt 250 Th. Wasser zu, presst aus, dampft die Flüssigkeit auf 250 Th. ein, fügt 50 Th. verdünnten Weingeist zu, filtrirt nach dem Absetzen und bringt 280 Th. des Filtrats mit 520 Th. Zucker aum Sirup. 2) 2 Th. Wallnussblätterextrakt löst man in 98 Th. Zuckersirup.

3. Das fette Oel der Samen. Nusseel. Walnussel. — Oleum Juglandis. Oleum nucum Juglandis. — Huile de noix. Huile de noyer (Gall.). Walnuteil. Nuteil.

Konstanten des Oeles. Spec. Gew. 0,925-0,926. Erstarrungspunkt: bei - 15° C. dick, bei - 27,5° C. zu einer weissen Masse gefroren. Schmelzpunkt der Fettsäuren 16-20° C. Erstarrungspunkt 16,0° C. Verseifungszahl 188-196° C. Jodzahl 143-151.7.

Kalt gepresst ist es dünnflüssig, farbles, hell- bis grünlichgelb, von angenehmem Geruch und Geschmack. Warm gepresst ist es grünlich, von scharfem Geruch und Geschmack. Es löst sich in 100 Th. kaltem und 60 Th. heissem Alkohol.

Bestandthelle. Glyceride der Leinölskure, Oelsaure, Myristinsaure und Laurinsaure.

.60	Ji
	andla saccharata.
Nussachaleniil	ebr. Munalikor
	L
	Nue fluid, 50,0
Strupi Sacchari	550,0
Spiritus	400,0.
	L
	stur, contus. 750,0
Corticis Cinnamom	
Carrophyllerum	10,0
Somin. Myriaticae	8,0
Spiritus	6,0 L
Aquas destill.	8,0 1.
Saocharl	1750,0,
Man pfilickt die Nusse	
	at man 5 Wochen an de
Some stehen and filtr	
	DIETERICH,
	d recent concla 1000,0
II. Cort. Citri recont	
B. Spiritus (90 proc.)	
4. Aquae	4000,0
5. Mellia depurati	500,0
6. Cort. Nuc. Jughar	
7. Radic. Liquirities	
8. Spirit, Aether, ni	
9. Spirit, Vini Cogn	
10. Encebari Cumaria	
11, Olei Absinthii go	
12. Otel Caryophyllo:	
13 Olei Cinaumonal	gsta. V
14. Olet Amygdal, ar	
15. Sacchari albi	3000,0
10, Aquae	2500,0.
Man macerist 1-4 24 5	
	ne kochend beluse Lösung
	filtriet nach 24 Stunder
und farbt mit Zuckerti	nktur braum.
400 11 60 60	

Essentia Juglandia Nucum. Walinusa-Essena (Weinenga).

		or P. street, minutes of a
Ep.	Nuc. Jugiand, Immat	ur. contus. 500,0
	Caryophyllorum	2,0
	Cort. Cinusmond sey	L 5,0
	Macidia	1,0
	Spiritue	750,0
	Aquae	500,0
mace	riri man d Tage, gie	bt nech 500,0 Was

hinsu, destilliri 1000,0 ab und fügi Aquae Amygdalar, amarar. 100,0 hinsu. Man färbt schwach mit Saftgrün.

Infusum Juglandia compositum Swimaun.

	the state of the s	
Rp.	Foliar. Jugiandia cone.	
	Cortle Jugiandia Nuc. cone. M	100,0
		000,0,
	h 1 Stunde sciht man durch und id	at
	Calcil chlorati	80,0.
State of	almen Vollhada	

Mixtura autiserofulosa Sandara.

Rp.	Infusi Jugiandis Folior.	(15,0)	0,001
	Kalli jodati		1,5
	Extracti Juglandie		8,0
	Strupt simplicis		80,0
	Tinctur, Aurantii cora		80,0,
Deels	mal thelich W. No. 1 Woulde	1.45	

Sirapas antiscrofolosus SENDNEL. Blutroinigungesaft.

Rp.	Kalil jodati	1,5
	Extracti Jugiand, follor,	0,0
	Strupi Sacchari	96,5.
Dreimal	thelich I Thuelbifel.	

Sirapus Juglandis compositus. Birupus antirhachiticus Vanina.

Rp.	Extractl Jugiandia folior.	80,0
	Extractl Chinae	10,0
	Spiritus	90,0
	Vini Hispanici	30.0
	Kulli fedati	5.0
	Elacosacchuri Anial	15,0
	Struut Saochari	900.0

Species antiscrofulness SENDRER.

Rp. Fc	libr. Jugh	andls cone	60,0
Be	min, Que	cus tost.	80,0
Se	min. Cotti	ene tost,	10,0.
Bluteelalmine	suther für	Incoren	Gebranch.

Yet. Bremsouwasser. Rp. Folior. Juglandis 200,0 Kalif carbonici 20,4 Asae foetidas 50,0 Caryophyllorum 50,0

Aquae fluviatilis ebuilient 5000,0. Nach dem Erkalten seiht man durch.

Haarfärbemittel. Nusshaarfarbe. Wallnusschalen-Extrakt. 1) 30,0 grüne Nusschalen kocht man mit 350,0 Wasser, lost in der Seihlfüssigkeit 3,0 Resorcin, fügt 50,0 Glycerin und q. s. Wasser zu 300,0 hinzu. 2) 1 Th. grüne Wallnussechalen zieht man mit einer Mischung von 1 Th. Salmiakgeist und 2 Th. Wasser aus, dampft zum Sirup ein und vermischt diesen mit seinem halben Gewicht Kölnischem Wasser. 3) Man läset die grünen Schalen einige Zeit in Haufen liegen, kocht sie dann mit Wasser aus und benutzt die abgegossene Brühe. 4) Grüne Nussachalen werden zerkleinert einige Stunden mit Wasser ausgezogen, die Flüssigkeit zum dicken Extrakt eingedampft, dieses mit der doppelten Menge Oel oder Fett erhitzt, bis alle Fenchtiekeit verdunstet ist.

Menge Oel oder Fett erhitzt, bis alle Fenchtigkeit verdunstet ist.
Wallnussfruchtstrup nach Winnapit. Je 100 Th. Wallnussessenz und JamaikaRum mischt man mit 1900 Th. Zuckersirup.

II. Juglans cinerea L. Heimisch in Nordamerika von Kanada bis Georgien. Vielfach kultivirt. Verwendung findet:

 Die Rinde. Cortex Juglandis einereas. Juglans (U.-St.). — Butternussrinde. — Butternut Bark. Man verwendet die Rinde der Wurzel und des Stammes, sowie der Aeste, officiaell (U.-St.) ist nur die erstere, die man im Herbst sammeln soll.

Beschreibung. 5 mm dicke glatte, gebogene Stücke, aussen dunkelgrau mit glattem Korke, we dieser fehlt, tiefbraun, innen gestreift; Bruch kurz. Geruch schwach. Geschmack bitter und etwas scharf.

161

Bestandtheile. Fottes Oel und zwar aus der Stammrinde 5,89 Proc., aus der Wurzelrinde 4,04 Proc.; es ist leicht verseifbar und nimmt dabei eine rothe Farbe an. Juglandinsaure (wohl mit Juglon identisch). Asche 5,82 Proc.

Anwendung. Als Abführmittel bei Magen- und Darmkrankheiten.

† Extractum Juglandis (U-St.). Extract of Juglans. Aus 1000 g gepulverter Rinde (No. 30) und q. s. verdanatem Weingeist (41 proc.) im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 400 ccm, sammelt 3000 ccm Perkolat, dostillirt den Weingeist ab und dempft zur Fillenkonsistenz ein.

Extractum Juglandis finidum (Nat. form.). Fluid Extract of Juglans. Aus 1900 g gepulverter Wurzelrinde (No. 40) und q. s. verdünntem Weingeist (11 proc.) im Verdülungswege. Man fängt die ersten 875 com Purkolat für sich auf und stellt l. s.

1000 com Fluidextrald ber.

III. Blatter und Fruchtschalen von Juglans nigra L. und Juglans fraxinifolia Lam. werden wie die von I benutzt.

Aus den Samen von Juglans baccata L. soll in Jamaika Stärkemehl bereitet wenlen.

Juglandin, ein in U-St. gebräuchliches Präparat, das man erhält, wenn man den alkoholischen Auszug der Wurzelrinde mit Wasser fällt und den Niederschlag sammelt.

Hausessenz, Roun'sche, Weinliker, ist ein weingeistiger Auszug aus Nussschulen

und Gewürzen.

Nussextrakt-Haarfarben des Handels enthalten bisweilen keine Spur Nussextrakt. Nussextrakt-Haarfarben des Handels enthalten bisweilen keine Spur Nussextrakt. Das Mittel von A. Maczoski (Wion) besteht aus Pyrogallol, in Rosenwasser gelöst, mit wenig Eisen- und Kapfarchlerid; die Nussbaarfarbe von Schwarzlosk (Berlin) aus verschieden stacken Lösungen von p-Phenylendiamin (I) und verdünnter Eisenchloridlosung (II).

— Auch Mangansalze finden Verwendung. Dagegen ist das Nusselalen-Extrakt von A. Huns in Slettin ein wässeriger Ausung aus Wallaussschalen und unrufen Pomerumen, nebst Glycerin; das Nusselalen-Extrakt von H. Müllaus in Leipzig ist durch Digeriren der Schalen mit Mandelol bereitet und mit Bergamott- und Lavendelol parfümirt.

Nussekaltensfrup, eisenhaltiger grüner, Sirop de bron de noix ferrugineux von Golliez in Murten, ist eins klare, grüne, süssbittere Flüssigkeit mit 1/1 Proc. Eisenoxyd.

Thee gegen Krampfleiden, von Buchholz besteht vorwiegend aus Nussblattern

und Quendel.

Voorhof-Geest, ein Haarwachsmittel, von Rennerenne, ist ein weingeistiger Auszug aus Nussblättern und Kanthariden mit wenig atherischen Oelen und Aother.

Juniperus.

Gattung der Coniferae - Pinoideae - Cupressineae.

1. Juniperus communis L. Heimisch durch ganz Europa, Mittel- und Nordasien. 1. Die Früchte: Fractus Juniperl (Austr. Germ, Hely.). Baccae Juniperl. -Wacholderbeeren. Wacholderfrüchte. Jachandel- oder Johandelbeeren. Kaddigbeeren. Kranewittbeeren. - Baies de genfèvre (Gall.). - Juniper-berries.

Beschreibung. Die Fracht ist ein Beerenzupfen (Galbulus), der durch Verwachsung von drei fleischig gewordenen Fruchtschuppen entsteht, in deren Achsel sich drei Ovula zu Samen entwickeln. Der ganze Zapfen ist kuglig, 8-8 mm dick, er lässt am Grunde den ganz kurzen Axenrest und 6, 2 dreiblättrige, alternirende Kreise bildende Deckblätteben erkennen, von denen der oberste zuweilen fielschig geworden und mit der Frucht verwachsen ist. Auf der Spitze erkennt man drei an den Sciten herablaufende Linien, die Kähte der Fruchtschuppen und zwischen diesen Linien drei Höckerchen, die Spitzen der Fruchtschuppen. Die Frucht ist im ersten Jahre grün, im zweiten, wenn sie reif ist, wird sie dunkelbraunroth, ist aber durch einen feinen Wachstlberzog biaulich. Das Innare ist weich, von etwas gelblicher Farbe, es umschliesst drei Samen, die eine tundlich-dreikantige Pyramide darstellen, und an zwei Seiten blasenförmige Verwölbungen tragen. Sie umschliessen ein reichliches Endosperm und den kleinen Embryo mit zwei kurzen,

Handb, d. pharm. Prants 11.

plankonvexen Kotyledonen (Fig. 13). — Die Epidermis besteht aus an der Aussenwand stark verdickten, an den Seitenwänden porösen Zellen. Stomatien sind selten und meist nur an der Spitze der Frucht vorhanden. Unter der Epidermis folgt zunächst ein dünnes Colleuchym und darauf, die Hauptmasse der Frucht ausmachend, ein reichlich mit Intercellularräumen verschanes Parenchym. In diesem Gewebe finden sich reichlich grosse schizogene Oelbehälter und Gefässbündel, ausserdem eigenthümliche, ziemlich grosse, meist wenig verdickte Idioblasten.

Der Same zeigt eine Epidermis, darunter eine einzige Parenchymlage und dann eine müchtig entwickelte Sklerenchymschicht, an die sich die zusammengepresste Nährschicht ansehliesst. Im Endosperm und im Embryo reichlich fettes Oel und bis 8 μ grosse Alenron-körner, die ein oder mehrere Globoide und ein Krystalleid enthalten. Die blasenförmigen Vorragungen des Samens sind grosse (bis 1 mm) schizogene Oelbehälter, die der Fruchtschale angehören.

Im Palver fallen besonders das Parenchym der Fruchtschale und die Steinzellen der Samenschale, daneben auch die stark verdickten Zellen der Busseren Epidermis auf. Die reifen Früchte enthalten keine Stürke, da aber in der Handelswaare stets geringe Mengen unreifer Früchte vorhanden sein werden, so ist auf die Auffindung geringer Stärkemengen

> bei Beurtheilung des Pulvers kein grosses Gewicht zu legen.

Bestandtheile. 0,5—1,2 Proc.

Atherisches Oel (vergl. unten).
Ferner nach Köxne 78,5 Proc. Wasser,
0,9 Proc. Stickstoffsubstanz, 2,79
Proc. freie Sänre (Ameisensäure,
Essigsäure, Aepfelsäure), 7,07 Proc.
Zucker (Traubenzucker), 6,67 Proc.
sonstige stickstofffreie Stoffe,
3,43 Proc. Holzfaser, 6,4 Proc.
Asche. In der Trockensubstanz;
4,18 Proc. Stickstoffsubstanz,
32,38 Proc. Zucker.

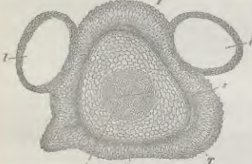


Fig. 15. Querachnitt durch einen Samen von Juniperus communis. Nach Incao. 1 Oethebuiter. F Endocarp. T Samenschale. 2 Endosperm. 4 Embryo. 40 mai vergrössett.

Handelswaare, Aufbewahrung. Man unterscheidet im Handel

deutsche und italienische Wacholderbeeren. Da die letzteren besonders schön, gross, voll und sorgfältig ausgelesen sind, so werden sie mit Recht bevorzugt. Man bewahrt die im Herbet gesammelten, gut, doch ohne künstliche Wärme getrockneten Beeren in Blechgefässen.

Grüne, braune, rothe, oder verschrumpfte Beeren sind zu verwerfen, obeneo zu alte. deren Oel verharzt ist.

Bisweilen werden sonst gute Wacholderbeeren während der Aufbewahrung derch Ausbillhen von Traubenzucker rissig, unanschnlich und, da man die Ausscheidungen leicht für Schimmelpilze halten kann, unverkäuflich. Man verwendet sie dann als grobes Pulver. Die Pulverung wird nur selten in den Apotheken vorgenommen, da die Beeren sich infolge ihrer schwammigen Beschaffenheit beim Stossen im Mörser selbst bei Frostwetter zusammenballen. Nach längerem Trockmen im Kalk-Trockenschrank lassen sie sich, wenn auch milhsam, in ein grobes Pulver verwandeln; das Pulver des Handels wird aus den längere Zeit gelagerten, in der Wärme getrockneten Beeren bergestellt, wobei ein Verlust von etwa 12 Proc. entsteht. Es empfiehlt sich, über Aetzkalk getrocknete Wacholderbeeren für Theemischungen in dicht verschlossenen Gefässen vorrättig zu halten und bei Bedarf durch ein Speciessieb zu treiben, denn derartige Mischungen unterscheiden sich durch ihre gleichmässige Zerkleinerung sehr vortbeilhaft von solchen, die mit "leicht gequetschten" Früchten hergestellt sind, wie Germ, es verschreibt.

Anwendung. Innerlich als schweiss- und harntreibendes Mittel in Theegemischen oder im Aufguss (10-15:200) bei Wassersucht und Erkrankungen der Harn- und Geschlechtswerkzeuge, bei Gieht und Rheuma. Aensserlich zu Räucherungen — auf Kohlen gestreut -, zu Bädern (100-200 g im Aufguss zu einem Bade) und Kräuterkissen. In der Thierheilkunde ein häufiger Bestandtheil der sogen. Kropfpulver. Hier und da ein beliebtes Küchengewürz. Ihre Verwendung zur Bereitung gegohrener Getränke (Gin, Genever, Machandel) ist bekannt.

Baccae Juniperi tostae. Zerstossene Wacholderbeeren werden über massigem Fener erhitzt, bis sie dunkelbraun geworden sind. Das Verfahren bedingt eine tiefgreifende

Extractum Juniperi (Gall.). Succus Juniperi inspissatus (Germ. Helv.).

Roch Juniperi (Austr.). Wacholdermus. Wacholdersalse. Kaddigmus. Johandelbeersaft. Eingedickter Wacholdersaft. — Extrait ou Rob de genityre handelbeersaft. Eingedickter Wacholdersaft. — Extrait ou Rob de genityre handelbeersaft. Eingedickter Wacholdersaft. — Extrait ou Rob de genityre handelbeersaft. Eingedickter Wacholdersaft. — Extrait ou Rob de genityre handelbeersaft. — Extrait ou Rob de genityre handelbeersaft. Eingedickter Wacholdersaft. — Extrait ou Rob de genityre beersa übergiest man mit 4 Th. heissem Wasser, presst nach 12 Stunden, seiht durch beersa und 32 Th. Wasser ebenso, doch fügt man gegen Ende des Eindampfens 1 Th. Beersa und 32 Th. Wasser ebenso, dem eingedickten Zucker hipzu. — Austr. lässt die Beersa und zur Konsistenz eindampfen. — Gall.: 1 Th. frische, getrocknote Beersa gieht man zweipal mit is 3 Th. warmen Wasser guerst 24. frische, getrocknete Beeren zieht man zweimal mit je 3 Th. warmem Wasser zuerst 24, dann 12 Stunden aus und dampft zum weschen Extrakt ein. — Das Abdampfen des Ausdann 12 Stunden aus und dampft zum weichen Extrakt ein. — Das Abdampfen des Auszuges darf weder in kupfernan Gefässen, noch über freiem Feuer stattfinden, muss vielmehr bei missiger Wärme im Wasserbade!), noch besser im Vakuum vorgenommen werden, andernfalls nimmt das Extrakt einen brenzlichen Geschmack an. Dasselbe soll bitterlich-gewürzig schmecken und in Wasser trübe löslich sein. Klare Lösung deutet auf Dassellung aus Beeren, die bereits vom Etherischen Oel befreit waren. Auf Kupfer zu prüfen durch Einstellen eines blanken Eisenstabes in die wässerige mit HCl angesäusrte Lösung oder nach fld. I. S. 1074 1.

Spiritus Juniperi. Wacholderspiritus. Wacholdergeist. Alocolat ou Esprit de genievre. Spirit of Juniper. Germ. Helv.: 1 Th. gequetschte Wacholderheeren macerirt man 24 Stunden mit 3 Th. Weingeist, fügt 3 Th. Wasser hinzu und destillirt 4 Th. ab. Spec. Gew. 0.895—0.805. — Austr.: Aus 150 Th. Beeren, 500 Th. Weingeist, 1000 Th. Wasser nach 12 stündiger Maceration 600 Th. Destillat. — Britt. 50 ccm Wacholderd, 950 ccm Weingeist (90 vol. proc.). — U-St. mit 91 (Gaw.-proc.) Weingeist ebenso.

Weingeist obenso.

2. Das Holz: Lignum Juniper! (Austr. Helv.). - Wacholderholz. - Bols de genièrre.

Beschreibung. Das Holz des Stammes und der Wurzel, und zwar ist der Splint weise, das Karnholz röthlich. Der Querschnitt lässt Jahresringe und die sehr feinen Markstrablen, die eine Zellreihe breit und bis 14 Zellen boch sind, erkennen. Das Holz besteht ausschlieselich aus Trachelden, welche in der Wand die charakteristischen Hoftüpfel erkennen lassen, das Holz enthält keine Sekreibehälter, kann daher auch kein atherisches Oel liefern, Vergl. unten.

Anwendung. Zu Theegemischen, seltener zu Räucherungen.

Aqua Juniperl. Rp. 1, Giel Juniperi gtts. II Aques tepidas 1000,0,

1. Purch Destillation wis Aqua Anathi Chand 1, B. 806).

Ellair Potassii Acctatis et Juniperi (Nat. form.) Ellule of Potassium Acatale and Juniper.

Ep. 1. Kulli scottict 85 g L. Magnesti carbonici 5. Extract Juniperi fluidi 125 ccm

L Elizir ammatici (U-St.) q. s. ad 1000 ccm Man verroibs 6 mit 5, 18gt 1 in 750 ccm von 4 gelöst hinzu, fistriri und beingt durch Nack-waschen des Pitters mittels 4 suf 1000 ccm.

Extractum Juniperi finidum (Nat. form.). Fluid Extract of Juniper. Aus grob gepulverten Früchten (No. 10) wie Extr. Juglandia floidum (Nat. form. 8. 1011.

Extractant Juniperl spirituonum. Weingelatiges Wacholderboston-Kxtrakt.

Aus gequetachten Früchten wie Extract Absidthii Germ. (Bd. I. S. 408). Ansheuts siwa 52 Proc.

Juniperus-Katgut Kornen.

Boh-Katgut wird 24 Standen in Wacholderbeerth gelegt, and itolien preinkelt and entweder in leasterem, oder in einer Leaung von 0,05 Sublimat in 10,0 Glyceria und 80,0 Weingelst aufbewahrt.

¹⁾ Harrige Ausscheidungen zu verhüten, fügt man zweckmasig gegen Ende der Eindampfens etwas Weingeist hinzu.

Stropes Junipert.	Vet. Electrorium ad Corranu.						
Ep. Succi Juniperi inspiss. 40,0	Dronoblatwarra.						
Glycerini 10,0	Ep. Fruct Juniper gr. puir.						
Strupt Bacelard 50,0.	Furina Secula						
Species Juniperi compositas.	Natril sulfarie, puly, 53 200,0						
and the second s	Stibil splfurati sigri						
Ep. Fruit Juniperi 80,0 Dadle: Liquiridae 10,0	Ammonti hydrochler,						
Fruet Aniel 10,0.	Sutfuria aubilimati 85 50,0						
	Aquae continuule q. s.						
Spiriton Junipori compositan (U-S1).	Bel Husten, Kolik, Verstopfung und Harnverhalten.						
Zusammengesetater Wachuiderspiritus,							
Compound Spirit of Inniper,	Yet. Pulifs ad Coryzam.						
Ep Olei Inniperi 4,0 cera Olei Carri 0.5	Drusenpulver.						
The second secon	I. Die voelge Mischung ohne das Wassec.						
Old Foenkeuli 0,5 . Spiritus (91 proc.) 700,0 .	III.						
Aquae destill q a ad 1000,0	Rp. Fruct Juniperi gr. puly. 100,0						
	Ammon, hydrochlos, puly 100,0						
oder:	Semin. Formugraced puls, 150,0						
Olel Juniperi gus. XV	Natril sulfarial puly, 500,0.						
Olel Carvi	Mit Waster gur Latwerms gesmacht						
Olei Foculculi his gits, V Spiritus diludi 100,0,	HL Nach Vouleus						
	Rp. Fruct Junipert 200,0						
Thecture cam eleo votatili Junipert (Gall.).	Semin. Drifene 50,0						
Tolnture on Alconia d'essence de	Herb, Tanaceti 50,9						
genièvre.	Entrii nulfurici 100,0						
Rp. Old Juniperl 2,0	Stibil sulfurat, pigr. 5,0						
Spiritus (50 proc.) Daio.	Augmon, hydrochler. 4,0						
Unguentum Jantport (Austr.).	Salforis aublimati 5,0						
Wacholdersalbe.	Sumin. Formugracel 456,0						
Ep. L. Herbae Abelethil oune. 60,0	Fruct Foenkull 20,0						
2. Spiritus diluci 120,0	Fruct Anial 10.0						
B. Adipia milli 600,0							
4. Ceran flavan 100,0:	India, Gentlana 75,0 Assa fortidas 5,0						
5. Olei Juniperi 50,0,	sesies sociation plan						
Man digerirt i mit 2 sechs Stunden, srwärmt mit 3, bla die Feuchtigkeit verdunstet ist, seiht durch,	Vet. Polus antichenmaticus.						
schmilt 4 daru und mischt nach dem Erkelten	Bhoumatiamus-Trank.						
nalt 5 En empfichit sich, das Kanut nicht ge-	Rp Infinit fruct. Junipers 100,00						
schutten, comiero ale grobes Palvez zu verwenden.	Flor. ArnJone 100,01 1000,0						
Wacholder (General) E. Dierrenice.	Ammonii hydroghlor,						
Hp. Olei Juniperi 2,0	Extracti Aloca & all hijo,						
Olel Aniai 0,5	5-thedlich I I erwirmt sinzuglessen (für Rinder).						
Natril chiorata 10,0	Vet. Potus digreticus.						
Spirit Asiberia nitrosi 20,0							
Saccharl paiver. 200,0	Rp. Fract. Juniperi 170,0						
Spiritus (90 prog.) 4,5 (Flor Chanomill, 35,0						
mischi man mit	Aquae commun. fervidae 2000,0.						
Aquae ebuiliensis 5500,0. Nuch dem Erksiten wird filtrirt.	1; Innerlich, 1/2 als Kiyetler bei Harnverhalten der Fferde.						

Oleum Juniperi (Garm. Austr. Brit. Helv. U-St.). Wacholderbeeröl, Wacholderöl. Essence de Genièvre. Off of Juniper.

Gewinnung. Zur Herstellung des Oeles werden die reifen (nicht wie Brit. irrthunlicher Weise angiebt unreifen) Wacholderbeeren, meist baierischer, italienischer oder ungarischer Herkunft, zerquetscht und mit Wasserdampf destillirt. Die zurückbleibende Masse wird mit Wasser ausgelaugt, worauf das Extrakt im Vacuum eingedampft wird und als Wacholdersaft in den Handel kommt. Zu Arzneizwecken darf dieser Saft jedoch nicht verwandt werden, da seine Bereitungsweise nicht den Anforderungen des Arzneibuches antspricht. Die Ansbeute an Wacholderbeerül beträgt bei guten Früchten bis 1¹/₂ Proc. Das in grossen Mengen aus Ungarn in den Handel kommende Oel ist kein normales Destillat, sondern wird, wie man annimmt, bei der Bereitung von Wacholderbeerbranntwein als Nebesprodukt gewonnen.

Eigenschaften. Farblose oder gelblich grüne Flüssigkeit von starkem, eigenartigem, an Terpentinül erinnerndem Geruch, und balsamischem brennendem, etwas bitterem Geschmack. Spec. Gew. 0,865—0,885 (0,870 Austr.; 0,865—0,890 Brit.; 0,850—0,890 U-St.;

0,85-0,86 Helv.). Das oben erwähnte ungarische Oal hat in der Regel ein ziemlich

niedriges spec. Gew. mit zwar von 0,862-0,868.

Wackolderbeerel ist meist linksdrehend, bis —11°C. im 100 mm-Robre, selten inaktiv und nur in versinzelten Fällen schwach rechtsdrehend. Frisch destillirtes Oel löst sich gewöhnlich in 8—10 Theilen Spiritus auf; die Löslichkeit vermindert sich aber schon nach mehrwöchentlichem Stehen, so dass sich selbst mit grossen Mengen Spiritus keine klare Lösung erzielen lässt. Mit Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol oder Amylalkohol mischt es sich klar in jedem Verhältniss.

Bestandtheile. Die Hauptmenge des Oeles besteht aus Kohlenwasserstoffen, und zwar sind sieher nachgewiesen in den von 155—160° C. siedenden Antheilen Pinen, CtoH161 and in der oberhalb 260° C. siedenden Fraction Cadinen, CtoH64. Ausserdem ist noch ein anderes Sesquiterpen zugegen, dessen niedriges spec. Gew. auf seine Zugehörigkeit zu den allphatischen Verbindungen hindeutet. Der Träger des charakteristischen Wacholdergeruchs ist noch unbekannt. In alten Oelen ist mehrfach die Abscheidung eines nadelförmig krystallistrenden, geruch- und geschmackloson Stearoptons beobachtet worden.

Aufbewahrung. Wacholderbeerel verharzt bei sorgloser Aufbewahrung sehr leicht, wobei es dickfillssig wird, saure Reaktion annimmt und sein spec. Gewicht erhöht, so be-

wahrt man es in ganz gefüllten Flaschen im Dunkeln auf.

Anwendung. Wacholderbeerel wird hauptsächlich als Volksheilmittel innerlich und äusserlich gebraucht. Gabe 0,1-0,2 g = 3-6 Tropten einige Male täglich als Elacosaccharum oder in Tinkturen. Die grösste Verwendung findet es zur Darstellung von Schnäpsen und Likeren wie Steinhäger, Gin und Genievre.

Ol. Juntperl e Ligne. (Ergänzh.) Das Handelspräparat ist eine Mischung von Oleum Juniperi und Ol. Terebinthinee (1+9). Das Holz des Wachholders enthält keine

Sekretbehälter und kann daher kein Oel liefern.

II. luniperus oxycedrus L. Im Mittelmeergebiet bis Kaukasien.

1. Durch trockene Destillation gowinnt man aus dem Holz dieser, aber auch anderer Arten einen Theer: Oleum Juniperi empyrenmaticum (Ergänzb. Helv.). Oleum cadinum (Austr. Brit. U-St.). Oleum Cadi. Ol. Juniperi nigrum. Ol. Juniperi Oxycedri. — Wacholdertheer. Kadeël. Kadël. Kadël. Kadigël. Kadinël. Takinël. Spanisch-Cederël. — Hulle de cade (Gall.). — Oil of Cade. Juniper Tar-Oil.

Beschreibung. Es bildet eine braune, diekliche, theerurtige Flüssigkeit von breuzlichem, zugleich au Wacholder erinnerndem Gerneh und breuzend gewürzhaftem Geschmack. Es ist in Anilia und Aether vollständig, in Petroläther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Alkohol theilweise, in Wasser kaum löslich, demselben aber Geruch und saure Reaktion ertheilend, in Eisessig unlöslich. Spec. Gew. 1,005, zuweilen aber auch leichter als Wasser.

Mit 4 Theilen Wasser erwärmt, giebt es nach dem Erkalten ein nahezu farblosce Filtrat von saurer Reaktion, das ammoniakalische Silbertösung in der Kälte, alkalische Kupferlösung in der Wärme reducirt. Die wässerige Lösung wird ferner mit Eisenehlorid (1:1000) roth.

Bestandtliefte. Homologe der Essigsburereihe, Kohlenwasserstoffe vom Siedepunkte 210-400° C., Harz, Phenolo (Derivate des Brenzkatechins, wie Gualakol, Kreesel, Anthyl- und Propylgnajakol).

Amvendung. Acusserlich entweder unvermischt oder in Salben und Linimenten bei Krätze, nasser Flechte, Ansschlag, Schuppenslechte u. dergl.

Da der Gehalt des Theores am Phenolen ein geringer ist, wirkt er wenig des-

Emulais de Oleo cadino (Gall.). Emulais q'huile de cade. Wie Emula Balasmi tolutani Gall. (Bd. I, S. 457) su bresken. Linimentum catinum saponatum Herma.
Herma's flansige Theorecile.

Tip. Olei Juniped ampyreum.
Saponis viridis 32 25,0
Spirites 50,0.
Gegen Krites.

166

Sape unguinous piceo-ichthyolatus Unnalebthyol-Theer-Salbenseife.

Rp. Olel caillel 90.0 Ammon salfo-ichthyoliel 10,0 Saponis unguinosi 70/0.

Unguentum anteccomaticum.

L Nach GUYOT, Ry. Old Junip. empyreum. Natril carbonici Picis liquidae 15 10.0 Adiple sullil 70,0,

II. Nach UNNA.

10,0 Rp. Giel Junip. empyreum. 20.0 Adipis Lanse puri Unguent Zinel 50,0 Solut. Calcil chlorati (331, prec.) 40,0. Unguestum cadinom. Endinesibe.

Ro. Olel Juniperi empyreum. 5,0 Adipin soilli Bel Schupponflochte.

Charge contro la gale (Gall.), Rp. Olai cailini Picla Litlanthrada

Saponie nigri Old Terebinthinas 53 100,0 Olei Petras

Vat. Linfmentura contra anablem. Rardonch minre. Ep Olei cadini

Osel Toreblath. Carbonel sulfurnti Gegan Raude der Hausthlere,

2. Aus den frischen Zweigspitzen gewinnt man ein atherisches Oct, das als Abortivum und Antheiminticum wirkt.

III. Juniperus virginiana L. In den östlichen Staaten von Nordamerika. Die jungen Zweige werden als Abortivum benutzt, ebenso das atherische Oel, das zu 0,2 Procin den Blättern enthalten ist. Auf der Pflanze vorkommende Gallen (Codernapfel, Fungus columbinus) wirken anthelmintisch. Das Holz wird zur Herstellung der Bleistifte verwendet, ebense das von J. bermudiana L.

Dr. ABELE's Wassersuchtsthee. Je 180,0 Wacholderbeeren und Petersilienfrüchte, je 90,0 Fenchel, Kummel und Meerzwiebel, 360,0 Hollunderblüthen. In 36 Th. zu theilen. 1 Packet auf 1/2 I siedendes Wasser. Vom Ausunge wird je die Halfte Morgens und Abenda getrunken.

Renedictusol von H. Zapr in Koln, besteht aus Olivenol, Birkentheerol und

Wacholdertheer.

Capsules Ylal à l'huile de Genèvrier sind Leimkapseln, die mit einer Mischung aus Wacholderbeeröl und Wacholdertheer gefüllt sind.

Cheleramittel von Kanz in Wien ist ein kampherhaltiger, weingeistiger Auszug aus Wacholderbeeren und Fichtensprossen.

Rausmittel gegen Blasenkatarrh von A. Exner. Wasser mit fein vertheiltem Krebeaugenpulver, Wacholderbeeren, Bärentraubenblättern, Wacholder- und Hollundersaft.

Juniperin, eine Mischung aus gepulverten Wachniderbeeren und Pett. Krituterthee, Farrz Westrhals: Je 20 Th. Island. Moos, Carrageen, Lungenkraut, Leberkraut, Lakrits, Sternanis, Wermuth, Wacholderbeeren, Eichenrinde, Schwarzwurzel, Ingwer, 30 Th. Malz.

PARAT'sche Klostermittel. Pulver aus Sohwefel, Magnesia, Hasel- und Schwalben-wurzel, Liniment aus Kadeel und Terpentinel.

Rheumatol, Linimentum Juniperi compositum von Bizden in Lazern ist ein Rheumatola. Linimentum Juniperi compositum von Bizden in Lazern ist ein Rheumatismusmittel von unbekannter Zusammensetzung.
Stelnhäger ist ein Wacholderbranntwein, der aus frischen Wacholderbeeren und Korn durch gleichzeitiges Einmaischen, Brennen etc. bereitet wird.
Wacholderbeertinktur, Pfarrer Knurr's, ist Tinct. Juniperi e fruct. recent. Zu dessen Heilmitteln gehören auch

Wacholderspitzen, Summitates Juniperi.

Wodnijka, ein serbisches Nationalgetrank, wird durch Vergahren von Wacholder-besten mit Obst und gewissen Zusätzen wie Senf, Meerrettig, Citronen u. dergl. hergestellt. Enthalt bis 1,7 Proc. Alkohol.

Kairinum.

Mit den Namen Kairin M und Kairin A wurden 1882 zwei von O. Fischen dargestellte Chinolin-Derivate bezeichnet, welche beute zwar nicht mehr therapeutisch verwendet werden, aber insofern von historischer Bedeutung sind, weil sie die ersten synthetischen Febrifuga, also gewissermassen die ersten synthetischen Ersatzmittel des Chinics darstellten.

Kairin A. Aethyl-Kairlu. Kairin. Salzsaures a-Oxychinolintetrahydrür. Salzsaures c-Oxychinolin-Bithyl-tetrahydrar. CoHin (CaHo) NO. HCl. Mol. Gew. = 213,5.

Darstellung. Chinciin wird durch Erwärmen mit Schwefelsäure in a Chinclinsulfoslinre libergeführt und diese in der Natronschmelze (s. Bd. I, S. 24) in o-Oxychinolin verwandelt. Durch Reduktion des letzteren mittels Zinn und Salzsäure entsteht a-Oxychinolintetrahydrür,

welches alsdann durch Erhitzen mit Jodathyl in a-Oxychinolin-athyltetrahydrür übergeführt wird. Das salzsaure Salz der letzgenannten

Base ist das Knirin A.

Eigenschaften. Geruchloses, farbloses Krystallpulver, aus prismatischen Krystallen bestehend. Löslich in 6 Th. Wasser oder in 20 Th. Weingeist. Die wässerige Lösung schmeckt stechend-salzig, zugleich kampferartig kühlend und nimmt aus der Luft allmählich Sauerstoff auf unter Braunung. Sie wird durch Eisenchlorid dunkelbraunroth, durch rauchende Salpetersaure blutroth gefärbt.

Aufbewahrung. Vorsichtig. Lösungen durfen nicht

lange vorrithig gelalien worden.

0 0

H-C/C/C-H

DH C.U.

tetraliyarir.

4-Gaychinglin-Athyl-

Anwendung. Kairin hat hente nur noch historisches Interesse. Es war das erate synthetisch dargestellte Antipyreticum, und zwar erfolgte die pharmakologische Prilfung s. Z. durch Principa. Es wurde damals Erwichsenen in Gaben von 0,5-1,0 g. Kindern in solchen von 0,1-0,5 g pro die gegeben. Heut ist es völlig verlassen, weil die Nebenerscheinungen (Cyanose, Collaps) doch zu bedrohlich waren und weil es die Bildung von Methimoglobiu veranlasste.

Kairin M., salzsaures a-Oxychinolinmethyltetrahydrlir Cyllio (Clis) NO . HCl entsteht auf ganz analoge Weise wie das vorige, nur wird an Stelle von Jodathyl zur Darstellung Jodnethyl benutzt. - Es ist dem vorhurgehend beschriebenen physikalisch und chemisch sehr Elinlich, findet aber seiner unangenehmen Nebenwirkungen wegen medicinescho Verwendung nicht mehr.

Falls "Kairinum" schlechthin verordnet ist, darf unter allen Um-

atanden nur "Kairin A", niemals Kairin M dispensirt werden.

Kairolla A ist saures schwefelsaures Aethylchinolintetrahydrür C.H. (C.H.) N.H.SO4. Kalrolin M ist saures schwefelsaures Methylchinolintetrahydrur C.H., (CH.) N.H.SO.

Kalium - Kali.

I. Kallum. Metallisches Kallum. Potassium (engl. u. franz.). K. Atomg = 59. Wird technisch in der Regel durch Destillation eines durch Verkohlung von Weinstein erhaltenen innigen Gemenges von Kalinmkarbonat und Kohle dargestellt und durch den Grosshandel bezogen.

Eigenschaften. Silberweisses, stark glänzendes Metall, bei gewöhnlicher Temperatur von der Konsistenz des Wachses (lässt sich schneiden), in der Kalte hart und spröde. Das spec. Gew. ist bei 13° C. = 0,875 (Wasser = 1). Kalium schmitzt bei 62,5° C., bei 667° C. verwandelt es sich in elnen grünen Dampf. An der Luft oxydirt sich das Kalium sofort, das blanke Metall wird blind und überzieht sich mit einer schwächeren oder stürkeren Kruste von Kaliumoxyd, welche allmählich in Kaliumkarbonat übergeht. - Auf Wasser gebracht, zerlegt es dieses sofort in Sauerstoff und Wesserstoff. Der letztere entzündet nich (Unterschied von Natrium) und brennt infolge beigemengten Kaliumdampfen mit violetter Flamme. Diese Reaktion verläuft weitaus heftiger wie die analoge beim Natrium, daher darf Natrium zur Demonstration der Wasserzersetzung mittels Leichtmetallen nicht beliebig durch Kalium ersetzt werden. Wegen seines Verhaltens gegen Luft, Sanerstoff und Wasser muss das Kalium unter rektificirtem Petroleum aufbewahrt werden. - Achnlich energisch wie mit dem Sauerstoff verbindet sich das Kalium mit den Halogenen, mit Schwefel, Phosphor.

In den Handel gelangt es meist in Form von Kugeln, während das Natrium in Prismen im Handel vorkommt.

Prüfung. Aufbewahrung. Eine Prüfung erübrigt sich; will man feststellen, ob ein gegebenes Alkalimetall Kalium ist, so bringt man eine kleine Menge desselben in etwas Wasser und prüft die nach Beendigung der Reaktion vorhandene alkalische Flüssigkeit mittels Weinsäure oder, nach dem Ansäuern mit Salzsäure, mittels Piatinchlorid. Der Aufbewahrung ist gehörige Sorgfalt zuzuwenden. Man bewahre es unter rektifieirtem Petroleum so auf, dass alle Kaliumstücke von diesem reichlich bedeckt sind. Das Gefliss schliesse man mit einem Korkstopfen und setze es la einen grossen irdenen Topf ein, welcher mit trockenem (!) Sande theilweise gefällt ist. Dieser Topf wird zweckmitssig in einer Nische im Keller untergebracht zusammen mit Natrium, aber getrenut von Phosphor.

Anwendung. Nicht therapeutisch, sondern lediglich zu chemischen Zweeken, meist zur Demonstration der Wasserzersetzung durch Kalium, auch zum Nachweis des Stickstoffs. In den meisten Fällen kann das Kallum durch das billigere und weniger gefährliche Natrium erectet werden.

Kallum-Natrium. Mit dem Natrium vereinigt sich das Kalium zu einer Legirung, welche unter Umständen illissig und alsdann dem Quecksilber ähnlich ist. Diese Legirung bildet sich sehen, wenn Kalium und Natrium bei gewöhnlicher Temperatur unter Steinöl zusammentreffen. Sie ist daher wiederholt beobachtet worden, wenn aus Sorglosigkeit Kaliumabfälle zu Natrium oder umgekehrt gebracht wurden,

Kaltum-Abfalle. Kleine Mengen von Kaltum-Abfallen lässt man nicht sorglos herumstehen, eondern macht sie unschädlich, indem man sie im Freien in eine Pfätze oder eine ähnliche grössere Wasseransammlung (immer nur kleine Mengen auf einmal) wirft und dafür Sorge trägt, dass Menschen entfernt bleiben, so lange die Rosktion andauert. In Gewässer, welche Fische enthalten, werfe man sie nicht, da die Fische die umberfahrenden Kaliumstäckehen für brummende Insakten halten, sie verschlucken und elend zu Grunde gehen.

II. Kaliumoxyd. Kalium oxydatum. Kali. K.O. Mol. Gew. = 84. Entsteht durch Ueberleiten berechneter Mengen trockner und kohlensänrefreier Luft über Kalium, welches zum Schmelzen erhitzt worden ist. Grauweisse, amorphe Masse, welche bei Rothgluth schmilzt, in sehr hoher Temperatur flüchtig ist und sieh mit Wasser zu Kaliumhydroxyd KOH vereinigt. Wird weder therapoutisch, noch - seines hohen Preises wegen technisch verwendet.

Erhitzt man das Kallum in einem Strome überschüszig vorhandenen reinen Sauerstoffs, so entsteht Kaliumperoxyd KyO, welches indessen seines hohen Proises wegen zur Zeit auch noch nicht verwendet wird, obgleich es die nämlichen Eigenschaften hat wie Natriumsuperoxyd.

III. Kaliumhydroxyd. Kalihydrat. Actzkall. Kaustisches Kali. Actzstein. Kali hydricum fusum. Kali causticum fusum. Lapis causticus chirurgorum. Potasse à la chaux. Poinsse fondue. Potasse caustique à la chaux. Pierre à cautère, Potassa, Caustle potash, KOH, Mol. Gew. = 56. Dieses Prilparat kommt im Handel in drei verschiedenen Sorten vor: I) Kallum hydricum purissimum (e Kalio sulfurico et Baryta hydrata paratum); 2) Kalium hydrioum purum (alkohole depu. ratum); 3) Kallum hydricum depuratum. - Diese drei Sorten sind von recht verschiedener Reinheit und dementsprechend auch im Preise stark abweichend.

1) + Kalium hydricum (causticum) purissimum (c Kallo sulfurico et Baryta hydrata paratum). Man löst in einer blanken eisernen Schale 200 g kryst. Barythydrat in I I Wasser auf und giebt von einer kone, heissen Lösung von 120 g Kaliumsulfat so lange re, bis die mit einer Kapillarröhre dem rasch sich klärenden Flüssigkeiterande entasmmene Probe weder mit Barytwasser noch mit Kaliumsulfat Niederschläge mehr giebt. Man filtrirt alsdann rasch durch ein Faltenfilter in einen Kolben und dampft das Filtrat portionsweise in einer silbernen Schale bei grosser Flamme möglichst rasch ein, bis es

rchig schmilzt. Dann giesst man die flüssige Masse in eine Schale von Silber, lüsst unter Vertheilung des Schaleninhaltes im Innern der Schale erstarren und bringt die noch heissen Krasten in vorgewärmte, gut zu verschliessende Gläser. Bei allen Arbeiten mit schmelzenden Alkalien oder kone. Alkalilangen schütze man die Augen durch einen Kneifer mit Fensterglas oder eine Schutzbrille!

Weisse, krystallische Stücke, im übrigen von den Eigenschaften des folgenden, nur

soch reiner als dieses.

Prüfung. An dieses Präparat sind mit Rücksicht darauf, dass es nur zu wichtigen und schwierigen analytischen Trennungen verwendet wird, die schliristen Auforderungen zu stellen:

au stellen:

1) Man löst in einer Platinschale 5,0 g in 10 ccm Wasser, elluert mit Essigsäure deutlich an, macht mit Ammoniak schwach eikalisch, fügt Wasser bis zum Gesammtvolum von ca. 100 ccm hinzu, erwärmt im Wasserbade ca. */** Staude, bis uur noch schwacher Geruch nach Ammoniak vorhanden ist (vergl. Band I. S. 242 und 332 sub 6) und lüsst alsdam mehrere Stunden bei gewöhnlicher Temperatur absetzen. Es darf sich keine Abselteidung von Flocken (Thonorde) zeigen. — 2) Die sub 1 erhaltene Lösung oder das Filtrat derselhen werden weder durch Ammoniumonsist (Ualcium, Baryum) noch durch Natriumphosphat (Magnesium) geträht, noch durch Schwefelammonium verändert (schwarz Metalle, z. B. Eisen). — 3) 5 g werden in einer Platinschale in Wasser gelöst, diese Lösung wird mit Salzsäure übersättigt und zur Trockne verdampft. Der Rückstand wird alsdam 1 Stunde auf 150° C. erhitzt. Er muss in salzsäurehaltigem Wasser klar löslich sein (Tröbung = Kieselsäure). — 4) 6,0 g werden in einem Becherglase in ca. 200 ccm Wasser gelöst und mit Salzsäure angesäuert. Die Lösung wird halbirt. Die eine Hälfte durch Schwefelsäure (Baryumverbindungen), die andern durch Baryumchlorid (Schwofelsäure) nicht verändert werden. Die Reaktionen sind in den siedenden Flüssigkeiten auszuführen, die Beobachtung ist nach üstündigem Stehen bei gewöhnlicher Temperatur zu wiederholen. — 6) Die mit Salpetersäure angesäuerte Lösung (1:20) soll auf Zusatz von Silbernitrat pur sehr schwach opalisiren. Ein sehr geringer Chlorgehalt ist numlassen, weil die Darstellung abselut chlorfreier Präparate fast unmöglich ist. — 6) 50 g Kalihydrat werden in 200 ccm Wasser gelöst. Zu dieser Lösung giebt man je 5 g arsenfreies Zinkpalver sowie Ferrum Hydrogenie reductum und destillirt, indem man das Ablaufrehr in 10 ccm einer va. 1 proc. Schwefelsäure eintauchen last (Apparat s. Bd. I. S. 258), bei kleiner Flamme etwa 20 ccm ab. Die in der Vorlage befindliche Flüssigkeit wird mit dem zu präfenden Kalihydrat alkalisch gemacht, dann mit 2 ccm Nessitzischem Reagens versetzt.

Dieses Praparat ist in der Regel nicht wasserfreies Kalihydrat, sondern enthält von diesem nur etwa rund 75 Proc. noben 25 Proc. Wasser, weil beim anhaltenden Schmelzen dieser Verbindung im Silberkussel (zum Zwecke völliger Entwässerung) der Silberkussel stark angegriffen und das Praparat durch Silber verunreinigt werden wurde.

Anwendung. Zur therapeutischen Anwendung ist diese Sorte zu theuer; man giebt sie nur zu chemischen Zwecken ab und auch dann nur, wenn der Besteller ausdrücklich die Lieferung des thunlichst reinen Präparates verlangt und sich bereit erklärt hat, den hohen Preis dafür zu zahlen.

† Kalium hydricum e Kalio metallico. Kalihydrat aus metallischem Kalium. Wird durch Zersetzen von metallischem Kalium mitiels destillirtem Wasser und Koncentration der Lösung bis zum ruhigen Schmebzen des Rückstandes dargestellt. Es ist die allerreinste Sorte (100 g = 20 M.) und wird nur nach ausdrücklicher Vereinbarung wir das vorige abgegeben.

2) † Kalium hydricum alcohole depuratum. Diese Sorte ist das Praparat der Pharmakophen und unter folgenden Namen officinell; Kalium hydroxydatum (Austr.). Kall causticum fusum (Germ.). Kallum hydricum (Helv.). Potasse caustique à Paleool (Gall.). Potassa caustica (Brit.). Potassa (U.-St.).

Durstellung. Um ein von Kaliumkarbonat, Kaliumehlorid und Kaliumsulfat möglichst freies Kaliumhydroxyd zu erhalten, löst man 1 Th. des folgenden Präparats (Kali canstleum depuratum) in 4 Th. Alkohol von 96 Proc. und überlässt die alkoholische Lösung im gut geschlossenen Gefässe solange der Ruhe, bis sie sich vollständig geklärt

hat. Die am Boden und zum Theil auch an den Gefässwandungen sich ausscheidende wässerige Schicht enthält die Verunreinigungen, die klare alkoholische Lösung das Kalihydrat. Man zieht die klare alkoholische Lösung ab, destillirt den Alkohol ab, bringt den Rückstand in einer Silberschale zur Trockne, schmilzt ihn und verfährt wie sab I angegeben. (In der Technik verhindet man hiermit die Darstellung von absolutem Alkohol.)

Eigenschaften. Weisse, sehr harte und spröde, durchscheinende, stark alkalische bez. ätzende Stücke oder Stücken, welche an der Luft Feuchtigkeit und Kohlensäure anziehen und in Wasser und in Alkohol leicht unter Erhitzung löslich sind. Die alkoholische Lüsung fürbt sich beim Erhitzen oder bei längerer Anfbewahrung dunkel, wahrscheinlich infolge Blidung von Aldehyd bez. Ablehydharz. Beim Erhitzen schmilzt es, ohne in K₁O + H₂O zu zerfallen, zu einer öllg fliessenden Flüssigkeit, welche bei heller Rothgluth ohne Zersetzung etwas verdampft, bei Weissgluth in Kallum, Sauerstoff und Wasserstoff zerfällt. Kalihydrat in Substanz, sowie wässerige Lösungen desselben wirken stark ätzend, zerstören bez. lösen die thierische Haut ebenso die Eiweissstoffe auf.

Mit Weinsture im Ueberschuse versetzt, glebt die wässerige, nicht allzustark verdünnte Lösung einen weissen krystallinischen Niederschlag von Kaliumbitartrat.

Prüfung. 1) Wird I g Kaliumbydrat in 2 ccm Wasser gelüst und mit 10 ccm Weingelst vermischt, so darf sich nuch 1—2 stündigem Stehen nur ein sehr geringer Bodensatz bilden (Kaliumkarbonat, -chlorid, -sulfat). 2) Man löse I g Kallumbydroxyd zu 10 ccm in Wasser auf und füge zu dieser Lösung 10 ccm verdünnte Schwefelsäure. 2 ccm der so erhaltenen Lösung mische man mit 2 ccm konc. Schwefelsäure und überschichte die Mischung mit 1 ccm Ferrosulfatlösung. Es darf sich eine gefärbte Zone nicht zeigen. Dieselbe würde von Salpetersäure herrühren. 3) Die mit Salpetersäure übersättigte Lösung (1—50) darf weder durch Earyumnitratlösung sefort verändert (Schwefelsäure) noch durch Silbernitratlösung mehr als opalisirend getrübt werden (Ohlor). — 10 ccm einer Lösung von 5,6 g des Präparates zu 100 ccm sollen zur Sättigung mindestens 9 ccm Normal-Salzsäure bedürfen, entsprechend einem Gehalt von mindestens 90 Proc. Kalibydrat KOH. Als Indikator ist Methylorange zu benntzeu.

3) + Kali hydricum orudum. Rohes oder technisches Kalihydrat. Potasse

caustique à la chaux (Gall.).

Darstellung. Kaliumbydroxyd in Stücken oder in Stangen wird von den chemischen Fabriken gegenwärtig so wohlfeit und rein in den Handel gebracht, dass seine Darstellung im pharmaccutischen Laboratorium nicht lohnend ist.

Zur Darstellung erzeugt man zunächst, wie unter Liquor Kali caustici angegeben ist, eine möglichst reine, kohlenslurefreie Kalilauge und dampft diese rasch in Silberkesseln bezw. Silberpfannen, zuletzt unter Umrühren mit einem Silberspatel, zur Trockne. Der trockene Rückstand wird über einem mässigen Kohlenfouer unter Bedeckung des Schmelzgefässes weiter erhitzt, bis er Glartig ruhig fliesst. Die feurigflüssige Masse wird nun entweder auf ein blankes Eisenblech oder in auf 30—50° C. vorgewärmte Formen, welche aus Eisen gefertigt und versilbert sind, ausgegossen. Die Formen dürfen nicht mit Oel oder Talg, sondern nur mit einem trockenen Tuche ausgerieben werden. Siehe Band I, Seite 376. — Nach dem Erstarren werden die Stübe aus der Form mit Hilfe eines eisernen Spatels hernusgestossen und sofort in trockne Gefässe gebracht, welche mit Kork verschlossen und mit Paraffin gedichtet werden.

Um dem Kaliumhydroxyd ein schönes weisses Ausechen zu belassen, muss man das Hineinfallen von Staub, Russ etc. In die zu schmelzende Masse verhindern. Manche Fabrikanten setzen zu dem gleichen Zwecke etwas Kalisalpeter hinzu, durch welchen die organischen Verunreinigungen verbrannt werden. Indessen ist ein solcher Zusatz im höchsten Grade verwerflich, da ein solches Kalihydrat, dessen Gehalt an Nitrat und Nitrit nicht bekannt war, sehen wiederholt zu den unangenehmsten Irrthömern bei Analysen Veranlassung gegeben hat. Zum Schmelzen müssen silberne Gefüsse benutzt werden, weil schmelzendes Kali sowohl Eisen als auch Platin angreift und Porcellan einfach

durchschmilzt,

Prüfung. 1) Das technische Kalihydrat sei farbles und nicht feucht. An seiner Oberfläche seilen sich Effloresvenzen (von Kalinmkarbenat) nicht erkennen lassen. 2) Die wässerige Lösung brause beim Hebersättigen mit Säuren nur mässig auf. 3) Es enthält als gewöhnliche Verunreinigungen: Thonerde, Spuren von Eisen, Kieselsäure, Chlor, Schwefelsäure, Kohlensäure, häufig auch Salpeterslure, salpetrige Säure, Ammoniak. Mit dieser Thatanche ist zu rechnen, doch soll man einer reineren Sorte vor der weniger reinen den Vorzug geben. 4) Wird I g Kaliumhydrat in 50 ccm Wasser gelöst, so sollen zur Neutralisation (Methylorange als Indikator) mindestens 14,3 ccm Normal-Salzsäure verbraucht werden, eutsprechend einem Minimalgehalt von 80 Proc. Kalihydrat KOH.

Aufbewahrung. Kaliumhydroxyd werde vorsichtig anfbewahrt; ausserdem aber hat man es sorgfültig vor Feuchtigkeit und Kohlensäure zu schützen, weil es andernfalls zerfliesst bez, in Kaliumkarbonat übergeht. Am zweckmüssigsten ist es, Gefässe von etwa 250—500 g Inhalt vorräthig zu halten, welche mit Korken verschlossen und ausserdem noch mit Paraffin gedichtet werden. Kleinere Mengen kann man in Glasgefässen mit Glasstopfen vorrüthig halten; man achte dann aber darauf, dass an Hals und Stopfen aichte hängen bleibt, weil sonst Einkittung des Stopfens erfolgt.

Anwendung. Kaliumhydroxyd wirkt in Substanz oder kone. Lösung stark ätzend, in verdünnter Lösung erweichend auf die Epidermis. Man verwendet es lediglich äusserlich, und zwar immerhin nur seiten, um tiefgehende Aetzungen zu erzeugen, z. B. bei vergifteten Wunden, Biss teller Hunde etc. Als Reagens und zur Bereitung von Präparaten wird es für gewöhnlich in der Form des Liquer Kali caustici benutzt.

†Kali eaustleum sieenm. Das durch blosses Eindampfen der wässerigen Kalihydrationing in die Form eines trocknen Pulvers gebrachte Prüparat obiger Bezeichnung ist KOH mit einem Gehalt von rund 10 Proc. Wasser. Dieses Präparat ist nicht dasjenige der Pharmakopöen.

† Liquor Kall caustici (Germ.). Kaltum hydricum solutum (Helv.). Liquor Potassae (Erit. U.-St.). Kalitauge. Actzkalliauge. Kaliumhydroxydlösung. Lixivium causticum. Soluté de potasse. Lessive caustique. Caustic lie. Etching-lie of potash. Eine wässerige Aufiösung des Kalihydrate, je nach den Pharmakopöen von verschiedener Stärke. — Kleine Mengen Kalilauge, wie sie in der Apotheke bez. in dem Laberatorium verwendet wurden, stellt man zwecknässig durch Auflösen von festem Actzkali in destillirtem Wasser dar. Man lässt alsdann die Lösung einige Zeit absetzen und filtrirt sie durch Glaswolie oder Asbest, bis zu einem Gebalte von 15 Proc. KOH auch durch Papierfilter. — Grössere Mengen von Kalilauge gewinnt man zwecknässig durch Umsetzen von Kaliumharbonat mit Actzkalk.

Man bringt in einen hinreichend geräumigen, blanken eisernen Kessel 10 Th. robe Pottasche und übergiesst sie mit 160—120 Th. Wasser. Andererseits lescht man 5—6 Th. frisch gebrännten Kalk mit 15—20 Th. Wasser. Man bringt nun den Kessel mit der Pottaschelbsung aufe Fener und fügt, sobald der Inhalt lebhaft siedet, in kleineren Antheilen den Brei von Kalkmilch unter Umrühren so binzu, dass der Kesselinhalt in beständigen Sieden verbleibt. Durch die Zugabe des Kalkhreies wird das verdampfende Wasser zum Theil ersetzt, event, muss noch mehr Wasser zugegossen werden. Nachdem man die Hauptmenge der Kalkmilch in kleinen Portionen unter fortwährendem Kochen zugesetzt hat, lasst man die Flüssigkeit einige Minuten aufkochen und prüft sie in kleinen flurirten Proben auf Kohlensäuregehalt. Man halt sich 3—4 Probirgläschen, beschickt mit etwas Salzsaure nebet Trichter und Filter, zur Hand, nimmt mit einem silbernen Löffel ca. 10 cum der Flüssigkeit aus dem Kessel und filtrirt in die Salzsture. Entsteht dadurch sin Antsteigen von Kohlensäurebläschen, so muss man noch Kalkmilch zusetzen. Auf diese Weise fährt man fort, bit sich eine Probe frei von Kohlensäure zeigt. Es ist dann am besten, den Kessel vom Feuer zu nehmen, ihn eine Stunde bedeckt stehen zu lassen, die noch stwas träbe Lauge vom Bodensatz in erwärmte Flaschen einzugiessen, den Bodensatz mit heissem Wasser anzurühren, aufzukochen, eine Stunde absetzen zu lassen, und die Flüssigkeit in andere Flaschen abzugiessen. Diese Flaschen stellt man dieht geschlussen 2—3 Tage bei Seite. Hierauf zieht man die klare Flüssigkeit mit dem Heber ab. Die Bodensätze vermischt man mit einem gleichen Volumen destill. Wasser und filtrirt durch Flüsspapier.

Die geklärten Flüssigkeiten dampit man alsdann auf einem gut ziehenden Herde in einem blanken eisernen Kessel bis auf ein passendes spec. Gew. (z. B. 1,33) ab. Man füllt alsdann die halberkaltete Lange in gut zu verschliessende Flaschen, lässt absetzen und giesst entweder klar ab oder filtrirt durch Glaswolle oder Asbestülter.

Eigenschaften. Eine klare, fast farblose oder nur schwach gelblich gefürbte Flüssigkeit, mit Wasser und Weingeist klar mischbar, von stark alkalischer Reaktion und bei stärkeren Koncentrationen von segenanntem Laugengeruch. Der Gehalt der Kalilauge der verschiedenen Pharmakopten an festem Kalihydrat ist ein ausserordentlich wechselnder. Es verlangen:

															Brit.	Germ.	Helv.	U-St.
8	pea. Gew. bei	150	O.	-		į.	4	4			+				1,058	1,126-1,130	1,33	1,098
-63	chalt an KOH		4	- 10		á	÷				-	-			5,85%	ca. 15,00%	38,000	5,0%
1	0.0 g Kalilauge	ve.	rbr	1112	che	TI.	CCID	1 3	or	me	1-8	nIz	sliu	TO	10,4	26,8	58,9	8,9.

Die nachstehende Tabelle giebt den Procentgehalt von Kalihydratissungen an; doch ist zu beschten, dass diese Angaben sich auf das völlig reine Präparat bezieben, also gegenüber den Lösungen des rohen Actzkalis sich geringe Abweichungen ergeben müssen.

Specifisches Gewicht der Kalllauge bei verschiedenem Gehalt von KOH. Temperatur 15° O. (nach Pickheine).

FOH	Spec. Gew.	FOIL	Spec, Gew.	Proc. EOH	Spec. Gow.	Prot KOH	Spec. Gew
1	1,00834	14	1.12991	27	1,25918	40	1,89906
2	1,01752	15	1,13995	28	1.26954	41	1,41025
3	1,02671	16	1,14925	29	1,27997	42	1,42150
4	1.03593	37	1,15898	80	1,29046	43	1,43289
5	1.04517	18	1.16875	31	1,30102	44	1,44429
6	1.05448	19	1,17855	32	1.31166	45	1,45577
7	1.06371	20	1.18839	33	1,32236	46	1.46733
8	1.07302	.21	1.19837	34	1.33313	47	1,47896
9	1,08240	22	1.20384	35	1.34396	48	1.49067
10	1,09183	23	1,21833	36	1,35485	49	1,50245
11	1,10127	24	1,22849	37	1.36586	50	1,51430
12	1,11076	25	1,23866	38	1,37636	51	1,52622
13	1,12031	26	1,24998	89	1,38798	52	1,53322

Prüfung. Diese ist in gleicher Weise wie die des Kali caustieum auszuführen. Man achte ausserdem noch auf einen etwaigen Gehalt an Ammontale: Fällt man eine Kupfersulfatissung 1:10 mit einem Ueberschuss von Kalilauge, so darf das Filtrat nicht bläulich gefürbt erscheinen und auf Zusatz von Schwefelwasserstoffwasser nicht dunkel gefärbt worden. Von einem Ammoniakgahalte kann die Kalilauge fibrigens durch Auskochen befreit werden.

Die Gehaltsbestimmung führt man zweckmässig durch Titriren einer gewogenen oder gemessenen Menge Kalilauge mit Normal-Salzsähre unter Benutzung von Methylorange als Indikator aus. Die für die Kalilauge der einzelnen Pharmakopöen zu verbrauchenden Mengen Normal-Salzsäure sind oben angegeben.

Aufbewahrung. Da Korkstopfen durch Kalilauge zerstört werden, diese auch in Berührung mit Kork braun gefärbt wird, so bewahre man die Kalilauge in Flaschen mit Glasstopfen auf. Um das Einkitten der letzteren zu verhindern, bestreiche man die Glasstopfen schwach mit Paraffinsalbe. Gute Kautschukstopfen eignen sich zwar auch als Verschluss, sie werden aber leicht schlüpfrig und springen dann ohne läussere Veranlassung bezw. schon in Folge geringer Ausdehnung der im Gefässe eingeschlossenen Luft aus dem Halse herans. — Durch wiederholtes Oeffinen der Gefässe wird die Kalilauge immer reicher an Kaliumkarbonat. Vorsichtig aufzubewahren.

Anwendung. Kalilauge als solche findet bisweilen äusserlich Anwendung zu erweichenden Waschungen (1:10) oder Bädern (150—300,0 auf ein Vollbad), zu Injektionen (0,5—1,0:100,0). Der innere Gebrauch ist wohl völlig verlassen worden.

In der analytischen Chemie wird die Kalilauge in den meisten Fallen durch Natroniauge ersetzt. In der Pharmacie dient sie zur Bereitung von Sapo kalinus und Spiritus saponatus. In der Technik dienen weniger reine Sorten Kalilange u. A. zur Darstellung der Kali- oder Schmierseifen.

Erkennung und Bestimmung. A) Man erkennt die Kaliumverbindungen an

folgendan Reaktionen:

 In die farblose, bez. nicht leuchtende Flamme eingeführt, ertheilen sie dieser eine violette Färbung. Bei Anwesenheit von Natrium kann diese Färbung durch Be-obschung mittels eines Kobaltglases oder eines Indigoprismas erkannt werden. — 2) Fagt tran zu der neutralen oder alkalischen Losung eines Kalisakzes in Wasser Weinsaure in starkem Ueherschusse zu, so entsteht in der kono. Lösung sogleich, in der nicht silzu verdansten Lösung nach einiger Zeit ein krystallinischer Niederschlag von Kaliumbitartrat. Aus sauren Lösungen muss die vorhandeze Säure vorerst durch Glähen verjagt oder durch Zusata von Natriumkurbonat abgestumpft werden, bevor man die Weinsaure zusetzt.

3) Platinchlorid erzeugt in den neutralen und sauren Lösungen der Kalisalze einen gelben krystallinischen Niederschlag von Kaliumplatinchlorid K.PtClo, falls die Lösungen nicht zu verdünnt sind. Dieser Niederschlag ist in Alkohol und in Asther unlosiich. Am zu verdünnt sind. Dieser Niederschlag ist in Alkohol und ein Asther unlosiich. Am zweckmässigsten ist se, wenn bei dieser Reaktion des Kali in Form von Kaliumelhorid zugegen ist. Man fügt alsdann zu der nicht allzu verdünnten Lösung ein wenig (1—3—5 Tropten) Salzsäure, ferner einen Ueberschuss (I) von Platinchlorid und ein gleiches Volum Alltohol. Es scheidet sich alsdann der erwähnte gelbe Niederschlag aus. Man wischt ihn mit Alkohol und löst ihn in siedendem Wasser, worauf er in Oktaedern krystallisirt. Verwechseln kann man hierbei die Kalisalze mit Ammoniumsalzen, welche eine Fällung von Ammoniumplatinchlorid geben. Beide Fällungen unterscheiden sich wie folgt: Erhitzt man Kaliumplatinchlorid, so binterbleibt ein Gemenge von Platin und Kaliumehlorid, zieht man Kaliumplatinchlorid, so binterbleibt ein Gemenge von Platin und Kaliumehlorid, zieht man kaliumplatinchlorid, so binterbleibt ein Gemenge von Platin und Kaliumehlorid, zieht man kaliumplatinchlorid, so binterbleibt ein Gemenge von Platin und Kaliumehlorid, zieht man kenn man mit dem Mikroskop die gut ausgebildeten Würfel des Kaliumehlorids beobachten. Ferner lässt sieh in dem Auszuge leicht des Chlor durch Silbernitrat und das Kali durch die Flammenreaktion nachweisen. Zusata von Natriumkurbonat abgestumpft werden, bevor man die Weinsäure zusetzt.

das Kali durch die Flammenreaktion nachweisen.

B. Bestimmung. 1) Als Kaliumsulfat. Braucht das Kalium nicht von Natrium getrennt zu werden, und sind nichtlüchtige Säuren (z. B. Phosphorsaure) nicht zugegen, so scheidet man alle durch Schwefelwasserstoff, feroer durch Ammoniak, Schwefelammonium und Ammoniumoxalat fallbare Elemento ab, beseitigt die Magnesiumsalae durch Fällen mit Barythydrat, fällt den Ueberschuss des letzteren mit Ammoniumkarbonat, dampft das Filtrat ein, glüht den Rückstand bis zur Verjagung aller Ammonsalze, löst in Wasser, fügt einen mässigen Veberschuss von verdünnter Schwefelsäure zu, dampit diese Lösung in einer Platinschale zunächst im Wasserbade möglichst weit ein. Dann erhitzt man die in einer Platinschale zunächst im Wasserbade möglichst weit ein. Dann erhitzt man die Schale mit kleiner Flanme (Pilzbreuner) bis zum Verdampfen der freien Schwefelsäure. Der Rückstand besteht nus Kaliumbisulfat. Um dies in Kaliumsulfat zu verwandeln, erhitzt man die Schale weiter und hält ein Stück Ammoniumkarbonat in dieselbe, wirft auch ab und zu linsengrosse Stückchen dieses Salzes an eine nicht vom Salze bedeckte Stelle dar Schale. Die Operation ist beendigt, wenn zwei aufeinander folgunde Wagungen gleiches Gewicht ergeben. — Um sich zu überzeugen, dass das gewogene Kaliumsulfat rein war, kann man es in Wasser lösen und eine Schwefelsäurebestimmung ausführen. —

2) Als Kaliumplatinchlorid. Diese Methode wendet man besonders zur Bestimmung von Kalium neben Natrium an. Sie beraht darauf, dass sowohl Platinchlorid als Natriumplatinchlorid in Alkohol löslich sind, während Kaliumplatinchlorid darin unlöslich ist. Es würd vorausgesetzt, dass in der zu bestimmenden Leeung auf Kalium und Natrium in der wird vorausgesetzt, dass in der zu bestimmenden Lösung nur Kalium und Natrium in der Form der Chlorido zugegen und Ammoniamsalze abwesend sind. - Man säuert die Lö-Form der Chloride zugegen und Ammoninmsalze abwesend sind. — Man säuert die Lösung in einer Porcellanschale mit etwas Salzsture an, fügt einen reichlichen Ueberschusa¹) Platinchloridheung hinzu und dunstet in einem nicht zu viel Dampf gebenden Wasserbade, zulstzt unter Umrühren, his zur Sirupkonsistenz (nicht his zur volligen Trockne!) ein. Man lässt alsdaun erkalten. Den Rückstund rührt man mit Weingeist von 80 Proc. au, lässt absetzen und giesst die Lösung auf ein mit dem gleichen Weingeist genäsztes Filter. Man wiederholt das Aurühren und Ausziehen mit Weingeist so hange, bis letzterer nicht mehr wahrnehmbar gefürbt wird (das Filter ist sweckmissig nach dem Ablaufen sogleich 2—3 mal mit dem Weingeist auszuwasschau), dann bringt man den Niederschlag auf das Filter und wäscht ihn aus, bis der Weingeist völlig ungefürbt abläuft. Hierauf löst man den Niederschlag durch Aufspritzen von siedendem Wasser, lässt die Lösung in eine gewögene Platinschale laufen, wischt das Filter gut nach, dampft zunüchst auf dem Wasserbade zur Trockne, trocknet bei 130°C, und wägt.

¹⁾ Es muss soviel Platinchlorid zugesetzt werden, dass alles Kali und Natron in die Platindoppelsalze verwandelt wird, weil nur das Natriumplatinchlorid in Alkohol löslich ist, während z. B. Natriumchlorid darin unlöslich ist.

Toxtkologisches. Wird Aetzkali in grösseren Mengen bez. in erheblicher Koncentration per os eingeführt, so wirkt es ätzend auf die Schleimhäute und kann nach wenigen Stunden den Tod herbeiführen. Gegenmittel sind Essig, Citronensaft, verdünnte Citronensänrelösung, überhaupt alle verdünnten Säuren. Zur Schonung der entzündeten Schleimhaut giebt man nach erfolgter Abstumpfung Milch, Oelemulsionen, schleimige Getränke. Der chemische Nachweis einer Vergiftung durch Aetzkali wird nur in seltenen Fällen objektiv mit Sicherheit zu führen sein. Man wird den Mageninhalt auf seine Alkalinitat zu prufen haben und diese zutroffenden Falles durch Titriren mit Normal- bez. 1/10-Normal-Saure und Methylorange als Indikator bestimmen. Ferner kann man den Mageninhalt eintrocknen, veraschen und die Menge des Kalls und des Natrons sowie das relative Verbiltniss beider zu einander bestimmen. - Ist jedoch ein solcher Fall, wie dies in der Regel geschieht, durch Hausmittel oder Erztlich behandelt worden, und ist der Tod nicht sofort eingetreten, so ist wegen der durch den Magensaft eintretenden Neutralisation und infolge der reschen Resorbirbarkeit der entstandenen Kalisalze die Einführung von Kalihydrat dem chemischen Nachweise in der Regel entrogen.

Causticum Viennanas.

I,

Bacilla escharation Viennensia. Lapis saustlees Signush. Canaticum Vienneuse France.

Rp. Calcarine natae 10,0 20,0 Kalil caustiel fust 80,0 100,0.

Man schmitst die Mischung und glesst in Lapisfermen aus. — Die his zu 10 em langen und eine 0,4 ein dieken Stangen werden mit Bleifolie nmwickelt und jedes dersetten in ein besonderes Haurdhrühen eingefüllt.

II.

Pulvis causticus Viennensis. Cauterium potentiale mitius. Caustique de Vienne (Gall.).

Ep. Calcariae untae 12.0 Kalil canatici fuel 10,0.

Im erwärmten Mörser gusummenreiben und in kleine Glaufbrehen shittlen.

Guttae antartheitiene GRARER.

Rp. Tincturae kaliane 20,0 Tincturae Guajsci ammoniatan 10,0 Tincturae Opii simplicia 2,5. Zwei- bis draimal thglish 10—20 Tropfon.

Linkmentam caustleum Hauna.

Rp. Liquoris Kall camtiel (Germ. = 15 Proc.) Olei Lini 53.
Fint Hnimentum. Zu Einreibungen bei Hautkrantbuiten.

Liquor alkalium Brancisco,

BRANDISH's alkaline solution. Solutio alkalina Anglica.

Rp, Kalii carestici tosi 5,0 Aquae destillatae 95,0.

Für Erwuchsens 3 Thesitifel, für Fersonen von 14-18 Jahren 2 Thesitifel, für Kinder (,-'), Thesitifel in Bier oder Zuckerwasser täglich dreimal an nehmon. Gegen Ekropheln.

Pasta espetica Ross.

Rp. Kalli caustici fusi 3,0 Calcarine untae 1,0

Man pulvert im erwirmun Mörser und füllt sogleich in kösine Gineröhren.

Paula canstica UNNA.

Ap. Kalli exustici insi Calcarine ostne Saponia kalini Aquae Al

Potassa cam Calce (U-St.).

Pasta escharotica Londinensia. Pulvis
causticus (Helv.).

Ep. Kalii canatici fuai Calcarino ustan

Im erwhemten Milster zu mischen und in kisins Glassbiren absufüllen.

Pulvis canations Else.

Rp. Liquoria Kalii caustlei (30 Proc. KOH: 10,0 Extracti Opli pulverati 2,0 Calcarine ustas 10,0 vel q. a. ut conterendo fiat pulvis.

Tincture anterthritics Hermann. Guttae anterthriticse Hormann.

Ep. Tincturae kalimae 10,0 Tincturae Opil simplicis 1,0 Tincturae Guspaci ammunistae 15,0. Viermai tăglich 40 Tropien la Haforachiciae.

† Tinctura Kalina.

Kali-Tinktur (Ergind), Hamb, V.). Tinctura Salis Tartari. Tinctura Antimonii scris. Tinctura Antimonii tartarisata

Ep. Kalii caustici fusi 1,0 Alkohol absoluti 5,0. Vorsichtig aufrabewahren.

Kalium aceticum.

l. Kalium aceticum (Germ. Helv.). Acétate de potasse sec (Gall.). Potassil Acetas (Brit, U-St.). Kall acetleum. Kallumacetat. Essigsaures Kallum. Terra follata Tartari. Arcanum Tartari. Magisterium Tartari. Sal diureticum. Blatte-

rige Weinsteinerde. C.H.O.K. Mol. Gew. = 98.

Darstellung. Man bringt in eine hinreichend geräumige Porcellauschale 400 g verdünnte Essigsäure von 30 Proc. (Spec. Gew. = 1,041) und trägt allmählich 138 g Teines Kaliumkarbonat oder 200 g reines Kaliumbikarbonat oder soviel von diesen Salzen ein, dass die Lösung neutral oder schwach alkalisch ist. Dann erwärmt man zur Vertreibung der Kohlensäure, macht die Lösung durch Zusatz von etwas Essigsäure ganz schwach sauer, filtrirt und dampft zunlichst im Wasserbade, schliesslich im Sandbade zur Trockne. Da eine konc. Lösung von Kaliumacetat beim Abdampfen lebhaft spritzt, so muss gegen das Ende des Abdampfens mit einem Porcellanspatel andauernd gerührt werden. - Das schliesslich erhaltene, stanbtrockene, krümelige Pulver füllt man sofort in die vorgewürmten Gefässe, schliesst diese mit gut passenden Korken und überzicht letztere mit Paraffin. Ein Ueberhitzen des Salzrückstandes ist zu vermeiden, da das Kaliumacetat undernfalls in Kaliumkarbonat übergeht.

Eigenschaften. Schneeweisse, otwas glänzende, nicht nach Essigsäure riechende Salzmasse, welche aus der Luft leicht Feuchtigkeit aufnimmt und zerfliesst. Kaliumscutat löst sich in etwa 0,4 Th. Wasser oder in 1,5 Th. Weingeist von 90 Proc. Die wässerige Lösung blänt rothes Lackmuspapier langsam, röthet aber Phenolphthalein nicht. Sie giebt auf Zusatz von Ferrichloridlösung eine dunkeirothe Flüssigkeit, aus welcher beim Kochen ein brauner Niederschlag abgeschieden wird. Auf Zusatz von Weinsture entsteht ein weisser, krystallinischer Niederschlag. Bei 292 °C. schmilzt es unzersetzt, beim höheren Erhitren wird es zu Kaliumkarbonat verbrannt. Das Praparat des Pharmakopöen enthält noch etwa 5 Proc. Wasser. Beim Zusammenreiben mit Jod färbt sich das Kaliumacetat

tiefblau, auf Zusatz von Wasser geht die Farbe in Braun über.

Prafung. 1) Das trockne Kaliumacetat muss mit der doppelten Menge Wasser eine klare Lösung geben, welche zwar rothes Lackmuspapier schwach bläut, auf Zusutz von Phenolphthalein aber nicht geröthet wird, andernfalls ist Kalinmkarbonat zugegen. - 2) Diese Lösung werde auf Zusatz eines doppelten Volumens Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert (Metalle, wie Blei, Eisen). - 3) Nach dem Ansäuern durch Salzsäure entstehe in der Lösung auf Zusatz von Kaliumferrocyanid nicht augleich eine blate Färbung (Eisen). - 4) Die mit Salpetersäure angesäuerte Lösung werde durch Silbernitrat nur opalisirend getrübt (Spuren von Chlor sind zuzulassen). -

Aufbewahrung. Wegen seiner stark hygroskopischen Eigenschaften bewahre man das Kallumacetat in kleinen Gefüssen auf, und verschliesse die letzteren mit Korkstopfen, welche mit Parafün gedichtet werden. Besonders empfichtt sich die Aufbewahrung diezer Geffiese in Ersikkatoren. Zerflossenes Kaliumacetat sibert man mit Essigsilure

schwach an und bringt es durch Eindampfen wieder zur Trockne.

Anwendung. Kallumacetat wird im thierischen Organismus zu Kallumkarbonat verbrannt, wirkt also wie dieses, ohne die Magenschleinhaut im gleichen Maasse anzugreifen. Da die Kaliumsalze meist durch die Nieren ausgeschieden werden, so findet sich das Kali im Harne und macht diesen, ebenso wie das Blut alkalisch. Man giebt a zu 1,0-2,0-3,0 zwei- bis dreistundlich theils als harntreibendes, gelind eröffnendes, auflösendes Mittel bei Wassersucht, Nierenleiden, Gleht- und Steinbeschwerden, Milzanschwellungen. Entzlindungen der Brustorgane, auch bei gewissen Intoxikationen (z. B. bei Vergiftungen mit Miesmuscheln), um Zersetzung oder Ausscheidung des Giftes zu befördern.

II. Liquor Kalii acetici (Germ.). Kalium aceticum solutum (Austr. Helv.). Kallumacetatlösung. Liquor Terrae foliatae Tartari. Eine wässerige Lösung des Kaliumacetats, nach den genannten Pharmakopöen 33-36 Proc. Kaliumacetat ent-

Darstellung. Man neutralisirt, wie oben angegeben, 400 Th. verdünnte Essigeänre von 30 Proc. (spec. Gew. 1,041) mit 133 Th. reinem Kaliumkarbonat oder 200 Th. reinem Kaliumbikarbonat, erwärmt die Lösung zur Austreibung der Kohleuskure, stellt sie auf neutrale oder fast unmerklich saure Reaktion ein, filtrirt und bringt sie auf das vorgeschriebene spec. Gewicht. Es schreiben vor:

Spec. Gewicht bei 15°C. . . . 1,20 1,176-1,18 1,16-1,17 Gehalt an Kaliumacetat $(O_cH_1O_2K)$ 36°/ $_0$ 33°/ $_0$ 33°/ $_0$

Eigenschaften. Prüfung. Aufbewahrung. Eine klare, farblose neutrale oder höchstens schwach sauer reagirende Flüssigkeit, welche beim Vermischen mit dem vierfachen Volumen absoluten Alkohols klar bleibt. Die Prüfung erfolgt in der gleichen Weise wie die des trockenen Salzes. Ueber die Aufbewahrung ist nichts zw bemerken.

Specifisches Gewicht der wässerigen Kaliamacetatlösungen bei 17,5°C. nach Hages.

Proc. Kallum- acciat	Spec, Gow.	Free, Kalliun- acetat	Spec. Gew.	Proc, Kallum- ocetal	Spec. Gew.	Proc. Kallum- acotni	Spor. Gow.	Fron. Kallum- sceint	Spec Gop.
44 43 42 41 40 89 88	1,2365 1,2307 1,2248 1,2190 1,2132 1,2074 1,2018	37 36 85 34 38 32 81	1,1959 1,1901 1,1845 1,1788 1,1731 1,1674 1,1618	80 29 28 27 26 25 24	1,1563 1,1507 1,1452 1,1897 1,1342 1,1288 1,1233	23 22 21 20 19 18 17	1,1178 1,1124 1,1071 1,1017 1,0968 1,0911 1,0857	16 15 14 13 12 11	1,0805 1,0753 1,0701 1,0649 1,0598 1,0546 1,0498

Elixir Potassii Acetatis (Nat. form.).

Rp. Knill acetici S5,0 g

Elixir aromatici q. s. ad 1,0 L

Liquor Kalil acutici erudus (Hamb. V.), Liquor digestivus Boerhavii (Hamb. V.),

Rp. Kalil carbonid 1,0 Aceti (6 Proc.) 14,5.

Hixtura diuretica (Form. Rerot.).

Ep. Liqueris Kalii acetici 80,0

Olei Petroselini ggt. 11

Aques destiliatae ad 200,0.

Mixtura diaretica Omeranian,

Ep. Kalii seetid 5,0 Aquas Petroselini 125,0 Oxymeltis sciilitid Sacchari albi 83 15,0.

Mixinen Kalli acetici. Julapium salinum,

Bp. Liquoris Kalii carbonici 15,0 Aceti (6 Proc.) 75,0 Aquan Menthas piperima 100,0 Sirupi Sacchari 25,0, Ala Saturnion sa bereiten.

Pilulas digestivas Hous.

Rp. Kelli sectici Eldsomatis Rhei 55 4.0.

First pilolas No. 60, compergendae cortice Clanamonal.

Tinctura dulcia,

Goldtropten. Essentia dulcia.

Rp. Liquoris Entil nortici 30,0 Spiritus Actheris nortici 20,0 Epiritus Actheris chienti 60,0 Tincturae Earchuri tosti 25,0 Stropi Sasubati 75,0 Epiritus (90 Proc.) 400,0

Wenn diese Mischung nicht vereitbig ist, pliegt man im Handverknuf dafür Tiectura arquiniles zu dispensiven.

Kalium bromatum.

l. Kalium bromatum (Austr. Genn. Helv.). Potassii Bromidum (Brit. U-St.). Bramure de potassium (Gali.). Kaliumbromid. Bromkalium. KBr. Mol. Gew. = 118.

Die Darstellung des Kaliumbromids kann mit Vortheil nur in chemischen Fabriken ausgeführt werden. Diese benutzen dazu das Bromeisen (Fe₂Br₆) der Stassfurter Fabriken, welches 65-70 Proc. Brom und nur Spuren von Chlor und Jod enthält. Um daraus das

Kaliumbromid zu gewinnen, löst man das Bromeisen in Wasser und versetzt die heisse Lösung mit einem kleinen Ueberschusse von reinem Kaliumkarbonat. Man trunkt die beisse Lauge von dem gefällten Eisenoxyduloxyd und dampft erstere zur Krystallisation ein. Beim langsamen Abkühlen erhält man farblose, gut ausgebildete Krystalle. Um diesen das bekannte porcellanartige Ausschen zu geben, erhitzt man sie längere Zeit auf 30 bis 190° C. — Pür die Darstellung im pharmaccutischen Laboratorium kann man alle die für das Kaliumjodid vorgeschriebenen Methoden benutzen unter Ereatz des Jods durch Equivalente Mangen Brom.

Etgenschaften. Farbiese, geruchlose, laftbeständige, glänzende, hänfig zu Säulen verlängerte oder zu Tafeln verkürzte, tesserale Würfel von stark salzigem Geschmack. Das spec. Gow. ist bei 0° C. = 2,415. Sie lösen sich bei 0° C. in etwa der 1½ fachen und bei 100° C. in der gleichen Gewichtsmenge Wasser. In Weingeist sind zie nur wenig löslich. Beim Erhitzen dekrepitiren die Krystalle mit Heftigkeit, dann schmelzen sie bei heller Rothgluth, und bei noch höberer Temperatur verdampfen sie. Eine gesättigte Kallumbromidlösung siedet bei 112° C. Chlor macht aus der wässerigen Lösung unter Bildung von Kaliumehlerid Brom frei, welches beim Durchschütteln mit Aether oder Chloroform von diesen mit braungelber Parbe gelöst wird. Rauchende Salpetersäure, salpetrige Säure, verdünnte Schwefelsäure und Ferrichlorid verändern die wässerige Lösung nicht. Ferrichloridlösung scheidet aus Kaliumbromidlösungen nur dann Brom ab, wenn dieselben durch Kaliumpodid verunreinigt sind. Durch Weinsäure entsteht in der wässerigen Lösung ein Niederschlag von Kaliumbitartrat, durch Silbernitrat ein gelblich-weisser Niederschlag, der in Ammoniak stwas weniger leicht löslich ist wie der Niederschlag des Chlorsilbers.

Volumgewicht der Lösungen von Kaliumbromid bei 19,5° C.
Proc. 5 10 15 20 25 30 35 40 45 50
Spec. Gew. 1,037 1,070 1,116 1,159 1,207 1,256 1,909 1,366 1,430 1,500

Prafung. 1) Die wässerige Lösung (1 = 20) sei neutral. Sie bläue empfindliches rothes Lackmuspapier nicht. Sie werde auch durch Zugabe eines Tropfens Phenolphthaleinlösung nicht geröthet (Kaliumkarbonat). 2) Die wilsserige Lösung (1 = 20) werde weder durch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle, z. B. Blei, Kupfer), noch durch Baryumchlorid (Schwefelsäure) oder durch verdünnte Schwefelsäure (Baryumbromid) verändert. 3) 5 ccm der obigen wässerigen Lösung, mit einem Tropfen Ferrichloridiösung und dann mit etwas Stärkelösung versetzt, dürfen blaus Färbung nicht annehmen (Kaliumjodid). 4) Werden 20 cam der obigen Lösung mit 3-4 Tropfen Salzskure und 0,5 cam Kaliumverroeyanidlosung versetzt, so darf nicht sogleich (!) Blaufärbung auftreten (Eisen). 5) Bringt man eine kleine Menge des scharf getrockneten oder schwach geglühten Salzes (wegen des Dekrepitirens!) an einem dünnen Platindrahte in die nicht leuchtende Flamme, so soll diese von Aufang an violette Flammenfärbung zeigen (gelbe Flammenfärbung = Natriumbromid). 6) Man lost 3,0 g des zerriebenen, bei 110° C. scharf getrockneten Salzes zu 100 cem auf. Verdünnt man 10 cem dieser Lösung mit etwa 70-80 cem Wasser und fügt 2-3 Tropfen Kuliumehromatlösung hinzu, so soll zur oben auftretenden, bleibenden Röthung nicht mehr als 25,4 cem 1/10-Normal-Silbernitratiösung erforderlich sein. Bei reinem Kaliumbromid würden 25,2 ccm 14. Normal-Silbernitzatlösung verbraucht werden. Durch die Zulassung von 25,4 eem wird ein Gehalt von rund 1,4 Proc. Kaliumehlorid zugelassen. Würden weniger als 25,2 ccm 1/10-Normal-Silbernitratiosung verbraucht werden, 60 künnte möglicherwelse ein Gehalt von Kaliumjodid die Ursache hierfür sein, 7) Die wässenge Lisung darf nach Vermischen mit Ammoniakflüssigkeit und Natziumphosphatlang einen welsen Niederschlag nicht geben (Magnesiumbromid).

Aufbewahrung. In Glasgefässen mit Glasstopfen, grössere Vorräthe in Glasgefässen oder Thonkruken mit Korkstopfen ohne besondere Vorsichtsmassregeln.

Anwendung. Dem Kaliumbromid kommt eine berühigende Wirkung auf das Kervensystem zu; man giebt es daber bei den verschledensten nervösen Erkrankungen. Bei Epilepsie aus peripheren Ursachen, bei nervöser Neurasthenie gilt es als Specificum. Handb d pharm Praxia ti Man beginnt mit Gaben von 1-2 g und steigt, we diese nicht wirken, zu Tagesgaben von 10-12 g. Man giebt es ferner bei Asibma, Veitstanz, bei Keuchhusten und bei Krampfee der Kinder in Gaben von 0,1-0,2-0,5 g. Asusserlich zu Inhalationen, auch zu Angenwässern.

Der längere und übermässige Gebranch des Kaliumbromids führt zu einer Bromismus" genannten Intoxikationsform, deren Symptome u. a. akneartiges Ekzem, Gedächtnissschwäche, Blässe und Abmagerung, Zittern sind. Kombinationen der Bromide des Kaliums, Natriums und des Ammoniums sollen besser vertragen werden als das reine Kaliumbromid allein.

Antiepliepticum von J. UTEN. Eine grün gefürbte, mit Bittermandelol parfumirte Lösung von Kaliumbromid. In der Gebrauchsauweisung wird vor dem Bromkalium gewarnt.

Bromidia von Battle & Co. Die Vorschrift zu dieser weit verbreiteten Specialität ist nicht genau bekannt. 1) Angeblich von Barras & Co. veröffentlicht: Rp. Kalii bromati, Chlorali hydrati āā 30,0, Extracti Hyoseyami, Extracti Cannabis āā 0,25. Extracti Liquiritiae fluidi 90,0, Olei Aurantii corticis gtt. V. 2) Nach Lasgκορν. Rp. Kalii bromati, Chlorali hydrati āā 30,0, Extracti Hyoseyami 0,25, Tincturae Cannabis indicae 5,0, Olei Aurantii corticis gtt. V, Extracti fluidi Liquiritae q. s. ad 200,0, Vergl. auch Bd. I.

CASSARINI'S Pulyer gegen Epilepsie. Von CLODOVEO CASSARINI. Rothe Pulver von 2-5 g Gewicht, welche bestehen aus 95 Proc. Kaliumbromid, 4 Proc. Eisenoxyd und ca. I Proc. Enzianpulver. In der Gebrauchsanweisung wird vor dem Bromkalium gewarnt.

Kallum bromatum trublatum. Ist ein durch gestörte Krystallisation hergestelltes, fein krystallinisches Kaliumbromid. Die beissgesättigte Lösung wird bis zum Erkalten gerührt, worauf man die erhaltenen kleinen Krystalle mit Centrifugen ausschleudert. Eignet sich besonders zur Dispensation in Pulverform.

Krampf- und Tobsuchtsmittel von Knannen. Sind 4 Flaschen, von welchen 3 je eine Lösung von 5,0 g Kaliumbromid in 150,0 g Wasser enthalten. Der Inhalt der vierten Flasche ist die nämliche Lösung, mit Indigokarmin blau gefärbt.

Augua	carbonica	bromsta	(Munch.	V.).
Eggs	STREET'S	Brom(ss	in)was	net.

Rp. Ammonii bromati 1.0 Kalil bromate 83 2,0 Natrii bromati Aquan acido carbonico saturatar 600,0

Nach der Originalverschrift von ERLENMEYER wird an obigon Mengen noch 1 Tropien Ammoninkfibssigheit augmetat.

Aqua ophthalmica Rossissot.

Itp. Kalil bromati. 5,0 Aquae destillatue Augenwasser, bei Photophobie.

Balsamum strumals Correson.

Rp. Kalil bromati Spiritas diluti (70 Proc.) Aquus destillatae Ah 10,0 Saponia medicati 10.0 20.0 Spirities diluti Thuckisme Could 10.0. Wird wie ein Opodoldok bereitet.

Elixir Potassii Bromidi (Nat. form.)

Rp. Kalil bromati 175.0 Acidl eltrici 4,0 Elixir aroundel q. s. ad 1,0 l.

Mistura antiopileptics BROWN SEQUARE.

Ite.	Kaill bromati	36.0
	Kalll fodnil	4.0
	Ammonii bromati	7,5
	Kalli bicarbonici	8,5
	Infusi Colombo	180.0

Mixtura mereina (Form: Berol.) Rp. Kaill bromati Ammont bromati Natril brometi -B.B. 4,17 Aquae destillutas q. a ad 200,0.

Maria jodobromata artificialla.

Konstliches Mutterlangensale. Ebnat-Hohen Krousnacher Muttorlaugousais.

Rp.	Salls marini	150,0
	Kalil chlomati (ECI)	0,08
	Calcil chlorati crystall.	500,0
	Magnesil chlorati	25,0
	Lithil chlorati	1,0
	Kalil jedati	0,5
	Kalli bromati	10,0.

Pilolae bromojedatae Luxton. Rp. Kalil bromati 1,5 Enlil fodetl 1,0 Extractl Gentlanne SEAR Pulveria Artemistas 9 6

Figut pilulas 50.

Pulvis Potassil Browldi efforrescens (Nas. form.).

itp. Kalli bromati 110,0 Sacchari albi 257,0 Natell bienrhonici 253,0 800;0. Acidi tartarici

Pulvia Potassil Bromidi efferrescens cam Coffeina (Nat. form.).

Rp	Kalli bromati	110,0
	Coffein	11,0
	Sacobari albi	853,0
	Natrit blourboulei	230,0
	Acidi tartarisi	007.0

Sal bromatem effervenceus (Erginzh, Hamb V.). Brausendes Bromssis

> SING-D Rp. 1. Ammonil bromati 2. Kalli bromutil 48 400,0 3 Natrii bromati 4. Natril blearbouiti 1000,0 a. Acidi ciselel 380.0 6 Addi tararid €45.0 7. Seccional 8. Alkohul absoluti \$00,0.

Die jedes für sich getrockusten 1-7 werden gemischt, mit 3 zur krümeligen Masse angerieben, welche reach durch ein verrinntes Bieb No. 1 gerleben und angielch bei en 40 ° C. getrocknet wird.

Sirappa Kalli bromati. Strop de bromure de potsastum (Gall). Ep. Aquae destillatae 13 50,0 Kalli benegati

Birupi Aurantil cartiels 200,0, Eleapor Katti bromati de Husur Moun. Rp. Kalli bromati 10,0 Sirupi Sacchari 100,0,

Siropus pro infantihus. Berghigungszaft für Kinder 0.25 Rp Enlli bromasi 9.76 Nutril blearbonick 7.5 Olycerial Aquae Aneslul q. s. ad 45,0. Theelôffelweise.

ll. † Kalium bromicum. Bromsaures Kalium. Bromate de potasse. Potassti Bromatum KBrO,. Mol. Gew. = 167.

Tragt man Brom in heisse Kalilauge bis zur Sättigung ein, so entstehen Kaliumbromid und Kaliumbromat. Letzteres krystallisirt, weil schwerer löslich, zuerst aus der Lösung heraus und wird durch Umkrystallisiren von etwa anhaftendem Kaliumbromid befreit. Das Salz stellt das Analogon des chlorsauren Kalis dar.

Farblese, tafolformige oder würfelartige Krystalle, in 15 Th. kaltem oder 2 Th. siedendem Wasser löslich. Sie zerfallen beim Erhitzen über 350° C. in Kaliumbromid und Saucrstoff. In Berührung mit leicht breunbaren organischen oder leicht oxydirharen unorganischen Stoffen (Zucker, Schwefel, Phosphor) kann es ebenso wie beim chlorsauren Kali zu heftigen Explosionen kommen.

In der wässerigen Lösung entsteht auf Zusatz von Silbernitrat ein schwer löslicher Niederschlag von Silberbromat AgBrO, (während z. B. Silberchlorat leicht löslich ist). Durch Schwefelwasserstoff wird es in wässeriger Lösung zu Kaliumbromid reducirt.

Das Kaliumbromat dient besonders in der Maassanalyse zur Herstellung von Bromlösungen bekannten Gehaltes. Nach der Gleichung

 $KBrO_1 + 3H_2SO_4 = 3H_2O + 3K_2SO_4 + 3Br_1$ $5 \times 110 = 595$

erhalt man aus 595 Th. Kaliumbromid + 167 Th. Kaliumbromat = 480 Th. freica Brom. Vergl. Bd. 1 S. 26.

Bei innerlicher Anwendung würde das Kaliumbromat sieh in gleicher Weise (durch Bildung von Methilmoglobin) als Blutgift erweisen wie das chlorsaure Kali.

Kalium carbonicum.

l. Kallum carbonicum crudum (Austr, Germ.). Kallum carbonicum depu-Patum (Helv.). Cineres clarellati. Pottasche. Potasche. Robes Kallumkarbonat. Als Pottasche bezeichnet man das "technische Kaliumkarbenat". Früher wurde sie fast ausschliesslich aus Holzasche gewonnen, doch waren diese Produkte sehr unrein, da sie gewöhnlich nicht mehr als 60 Proc. Kaliumkarbonat enthiclten. Diese Pottaschen aus Holzasche werden immer mehr durch die in chemischen Fabriken a) aus Schlempekohle, b) ans Wollschweiss, c) aus Kaliumchlorid nach dem LEBLANC-Verfahren (sog. Mineralpottasche) dargestellten Pottaschen verdrängt. - Während man früher die einzelnen Sorten nach ihren Ursprungsländern als polnische, illyrische, amerikanische u. s. w. benannte, handelt man die Pottasche jetzt nach ihrem effektiven Gehalte au Kaliumkarbonat und bezeichnet sie als 80 gradige, 90 gradige, 95 gradige, d. h. als Pottasche mit einem effektiven Gehalte von 80, bez. 90, bez. 95 Proc. Kaliumkarbonat.

Eigenschaften. Ein weisses, trockenes, an der Luft allmählich etwas feucht werdendes Salz, welches in Wasser bis auf einen minimalen Rückstand klar löslich ist. Die wässerige Lösung bläut Lackmuspapier stark; versetzt man ele mit einem Ueberschuss von Weinsäurelösung, so braust sie stark auf, während ein weisser, krystallinischer Niederschlag von Kaliumbitartrat abgeschieden wird. Austr. fordert eine mindestens Sügrädige (1 g verbrauche zur Neutralisation mindestens 11,6 cem Normal-Salzsäure), Germ. und Helv. eine mindestens 90grädige (1 g verbrauche zur Neutralisation mindestens 13,6 cem Normal-Salzsäure) Pottasche. In den Apotheken wird man nur die aus Schlempekohle oder Schafwollschweiss dargestellte Pottasche oder die Mineralpottasche nicht aber Pottasche aus Helzasche vorräthig halten.

Aufbewahrung. In gut geschlossenen Gefiesen aus Glas oder Steingut an einem trockenen Orte, z. B. der Materiulkammer (nicht im Keller). Grössere Vorräthe in gut verbötteherten Fässchen an einem trockenen Orte. Man beachte, dass eine ursprünglich trockene Pottasche durch Wasseranzielung niedrig-grädiger werden kann.

Anwendung. In der Therapie zu erweichenden Bädern. In der Technik zur Darstellung des kaustischen Kalis, ferner zur Herstellung von Glassätzen und zu vielen anderen Zwecken.

II. Kalium carbonicum depuratum. Kalium carbonicum e cineribus clavellatis. Gereinigte Pottasche. Dieses Prüparat vergangener Pharmakopöen wurde zu einer Zeit bereitet, als die Pottasche des Handels noch lediglich aus Holzasche gewonnen und demgemüss sehr unrein war.

Man behandelte die Pottasche (aus Holzasche) mit zur vollständigen Auflösung nicht ansreichenden Mongon Wasser. Es blieben alsdann ungelöst Karbonate der Erden und des Manguns, Kicselsäure, Kohle, Eisenoxyd, ferner die Hauptmenge des Kalfumsulfats. Man klärte die Lösung durch Sedimentiren, kolirte sie und dampfte sie zur Trockne.

Man erhielt so eine weisse Salzmasse, welche aus ca. 75 Proc. Kaliumkarbonat, 5 Proc. fremden Salzen und 20 Proc. Feuchtigkeit bestand.

Dieses Präparat ist heute vollständig überflüssig, da die gaten Sorten der oben sub a-e bezeichneten technischen Pottaschen wesentlich reiner und gehaltreicher sind als ein nach diesem Verfahren aus der Holz-Pottasche erzengtes Produkt. Das Kalium carbonicum depuratum der Helv, ist eine 30 grädige Pottasche des Handels.

Wird "Kallum earbonicum depuratum" verordnet, so giebt man für auserliche Zwecke eine gute technische Pottasche, zum innerlichen Gebrauche aber Kallum carbonicum puram ab.

Aufbewahrung. Anwendung. Wie das vorige.

III. Kalium carbonicum purum (Austr. Helv.). Kalium carbonicum (Germ.). Carbonate de potasse pur (Gall.). Potassii Carbonas (Brit. U-St.), Kalium subcarbonicum e Tartare. Sai Tartari. Alkali vegetabile aëratum. Beines Kaliumkarbonat. Reines kohlensaures Kali. Weinsteinsalz. K.CO. Mol. Gew. = 128.

Man stellte das Salz früher dar durch Glühen von Weinstein oder durch Verpuffen der Mischungen von Weinstein und Kalisalpeter. Indessen enthielten die nach letzterem Verfahren gewonnenen Präparate stets etwas Kaliumeyanid. Gegenwärtig erhält man es durch Glühen von Kaliumbikarbonat.

Darstellung. In einen flachen, völlig blanken (I) eisernen (besser silbernen) Kessel, der auf einen mit Holzkohle geheizten Windofen gesetzt ist, trigt man vorher gut getroeknets Krystalle des Kaliumbikarbonats in soleher Menge ein, dass der Boden des Kessels in einer utwa 1 cm hohen Schicht bedeckt ist. Man erhitzt non unter beständigem Umrühren mit einem blanken (I) eisernen Spatel oder einem silbernen Löffel, bis Wasser nicht mehr entweicht, bis also eine der Kesselöffnung genäherte, blanke Glasscheibe nicht mehr beschlägt. Sobald dieser Punkt erreicht ist, wird das Salz noch warm in völlig trockene. vorgewärmte Flaschen gefüllt, welche man gut verschliesst. 10 Th. Kaliumbikarbonat geben fast 7 Th. Kaliumkarbonat.

Eigenschaften. Ein trockenes, weisses, grobkörniges oder ein weisses, krystallinisches, grobes, hygroskopisches Pulver, geruchlos, alkalisch reagirend, von laugenhaftens Geschmacke. Es enthält gewöhnlich bis zu 6 Proc. Kaliumbikarbonat und bis 4 Proc. Wasser (hygroskopische Feuchtigkeit). An der Luft zicht es so viel Feuchtigkeit an, dass es zerfliesst. Es ist ohne Färbung in gleichviel Wasser, nicht in Weingeist oder in Acther löalich. In der Rothgiuhhitze schmilzt es, in der Weissgluhhitze verdampft es, jedoch giebt es seine Kohlensäure bei den gewöhnlichen Glüh-Temperaturen nicht ab; es ist also in diesem Sinne gillibeständig. Mit Säuren übergossen, branst es stark auf. Beim Ueber-Alttigen der wilsserigen Lösung mit Weinsaure entsteht ein weisser, krystallinischer Niederschlag von Kaliumbitartrat.

Fügt man zur wässerigen Lösung von Kaliumkarbonat allmählich die zur Neutralisation gerade nothwendige Mengo von Saure, so lässt es sich beobachten, dass das Entweichen von Koblensäure erst dann beginnt, wann die Hälfte der Säure zugesetzt ist. Dies bernht darauf, dass bei geschickt geleitetem Saurezusatz zunächst Kaliumbikarbonat gebildet wird und erst dieses bei seiner weiteren Zersstzung Kohlensture abgiebt.

Von den hier berücksichtigten Pharmakopsen fordern:

Processe K.CO.	Austr. 99,41)	Brit, 82,14)	Gall.	Germ. 95,0	Helv. 96,0	U-St 95,0
g erfordert zur Neutralisation com Normal-Salzature	14,4	11,9	-	13,7	14,0	13,7.

Prufung. Man bereite sich eine Auflösung von 5 g Kaliumkarbonat zu 100 eem Wasser. 1) 20 ccm dieser Lösung werden weder für sich noch nach dem Ansäuern mit Salzafiure durch Einleiten von Schwelelwasserstoff verändert (Metalle, besonders Eisen, Blei, Kupfer). - 2) 20 ccm der nämlichen Lösung werden mit Salpetersäure angesäuert. Die saure Lösung wird in 3 Theile getheilt. a) Sie werde durch Silbernitratlösung gar Bicht verändert oder höchstens andentungsweise opalisirend getrüht (Chlor). b) Auf Zusatz von Baryamchlorid auch beim Aufkochen nicht verändert (Schwefelsäure). c) Nuch dem Uebersüttigen mit Ammeniak durch Ammeniamoxalut auch nach 12stundigem Stehen nicht getrüht - 3) Die mit Salzsäure angesluerte wässerige Lösung werde durch Kaliumferrocyanid nicht roth oder sogleich (1) blau gefärbt (Kupfer, Eisen). - 4) Man löst etwa 0,5 g des Salzes in 2 cem verdünnter Schwefelsanre, mischt diese Flüssigkeit mit 2 cem kone. Schwefelsäure. Schichtet man hierauf nach dem Abküblen 1 cem Ferrosulfatlosung, so soil an der Berührungszone hein rothbrauser Ring (Salpetersaure, sal-Detrige Saure) auftreten. - 5) Giesst man 0,5 cem der 5 proc. Lösung in 5 cem Silberaitratlusung ein, so muss ein gelblichweisser Niederschlag von Silberkarbonat entstehen. (Bei Gegenwart von Kaliumbikarbonat wurde der Niederschlag rein weiss ausfallen.) Dieser gelblichweisse Niederschlag darf beim Erhitzen nicht dunkler (grau, bräunlich bis schwarz) gefärbt werden, andernfalls enthält das Salz Spuren von Sulfiten, Thiosufaten oder Sulliden - 0) Giebt man in ein Probirrohr einige Karnehen kryst. Ferrosulfat, löst dieselben in einigen Tropfen Wasser, giebt nun 4-5 cem der 5 proc. Kaliumkarbonatiösung, hierauf 5-6 Tropfen Perrichloridiösung und alsdann bis zum Ueberschuss nach und nach Salzsäure hinzu, so trill outweder bald odor nach einiger Zeit eine blaue Fürbung ein, jo anchdem eine Verunreinigung mit viel oder wenig Kaliumoyanid vorliegt. - 7) Eine Veranzeinigung durch Natriumkarbonat erkennt man an der gelben Flammenfärbung. Will man den Betrag derselben feststellen, so macht man eine kleine Menge des Salzes durch schwaches, 15 Minuten währendes Erhitzen im Platintiegel wasserfrei und stellt alsdann die für 1 g des wasserfreien Salzes zur Neutralisation erforderliche Menge Normal-Salzsäure fest (s. w. unten). 1 g reines Kaliumkarbonat erfordert 14,49 cem Normalsalzsäure. 1 g wasacriroles Natriumkarbenat dagegen erfordert 15,90 cem Normal-Saleshure.

Anfbewuhrung. Obgieich das Kaliumkarbonst ziemlich hygroskopisch ist, kann man doch kleinere Mengen in Glasgefassen mit gut eingeschliffenem Glasstopfen aufbewahren. Doch muss man Sorge tragen, dass nicht Reste von Kalinmkarbonat zwischen

b) Zur Erzielung dieses Gehaltes ist das Salz vor der Titration durch schwaches tilaben wasserfrei zu muchen. K,CO, +2H,O recipirt.

Hals und Stopfen verbleiben, wodurch Einkitten der Gefüsse erfolgen würde. Grössere Vorräthe bewahrt man in Glasflaschen oder Steinkruken mit Korkverschluss unter Paraffudichtung auf.

Anwendung. In koncentrirter Lösung wirkt Kaliumkarbonat auf die Schleimbäute und auf die Haut ätzend, noch in verdünnter Lösung auf die Haut erweichend. Es findet Resorption durch die Haut statt! Nach Pottaschebädern reagirt der Urin alkalisch! Innerlich neutralisirt es den Magensaft und erzeugt in grösseren Gaben Magenentzundung. Es wirkt dinretisch und befördert die Oxydationsvorgünge im Organismus, soll auch die Sekrete der Schleimhaut der Athmungswego verflüssigen. Man giebt das reine Kaliumkarbonat in Gaben von 0,2 bis 0,5 g als diuretisches und harnsunrelösendes Mittel bei Gicht, harnsaurer Diathese. Früher war die Verwendung des Kaliumkarbonates namentlich für Saturationen ganz allgemein. Bei längerem Gebrauche würde natürlich die Kaliwirkung auf das Herz sich bemerkbar machen.

Liquor Kalii carbonici (Germ.). Kalium carbonicum solutum (Austr. Helv.). Oleum Tartari per deliquium. Liquor Salis Tartari. Liquamen cinerum clavellatorum. Kaliumkarbenatüüssigkeit. Kaliumkarbenatüüsung. Zerflossenes Weinsteinsalz. Weinsteinöl. Eine filtrirte Lösung von 11 Th. trockenem Kaliumkarbenat in 20 Th. Wasser, welche auf das spec. Gewicht von 1,334 (Germ.) bez. 1,33 (Austr. Helv.) gebracht worden ist. Eine klare, farblose Flüssigkeit, welche 33,3 Proc. Kaliumkarbenat enthält.

Die Lösung dient als Receptur-Erleichterung. Man nimmt an Stelle von I Th. trockenem Kaliumkarbonat — 3 Th. dieser Lösung. Wenn sich in der Lösung während der Aufbewahrung Flittern (von Kieselsäure?) abgeschieden haben, so sind diese durch Filtration zu beseitigen.

Volumgewicht und Gehalt der Lösungen von Kaliumkarbonat bei 15° C. (nach Gretach).

Vol	Proc.	Vol	Proc.	Vol.+	Proc.	Vol	Proc.	Vol	Proc.	Vol	Proc.
Gewicht	K,CO,	Gewicht	E,CO,	Gewichst	K ₄ CO ₄	Gewicht	K ₄ CO ₄	Gewicht	K ₅ CO ₄	Gericht	E ₄ CO ₁
1,00914 1,01829 1,02743 1,03658 1,04572 1,05513 1,06454 1,07896 1,08387	193456789	1,09278 1,10258 1,11238 1,12219 1,13199 1,14179 1,15200 1,16223 1,17243	10 11 12 18 14 15 16 17 18	1,18265 1,19286 1,20844 1,21402 1,22459 1,23517 1,24575 1,25681 1,25787	19 20 21 22 23 24 25 26 27	1,27898 1,28999 1,30105 1,31261 1,93417 1,33578 1,34729 1,35685 1,87082	28 29 30 81 32 83 84 35	1,88279 1,89476 1,40673 1,41870 1,43104 1,44338 1,45573 1,46807 1,48041	87 88 89 40 41 42 43 44 45	1,49314 1,50538 1,51861 1,59135 1,54408 1,55728 1,57048 1,57079	

IV. Kalium bicarbonicum (Germ. Helv.). Bicarbonate de potasse (Guil.). Potassil Bicarbonas (Brit. U-St.). Kalium carbonicum acidulum. Kaliumbikarbonat. Doppelf- oder zweifachkohlensaures Kali. KHCO₁. Mol. Gew. = 100.

Das Salz kann nur dort mit Vortheil gewonnen werden, wo grössere Mengen Kohlenaänre regeimässig zur Verfügung stehen.

Darstellung. () Man leitet durch eine filtrirte koncentrirte wässerige Lösung von möglichst reiner Mineral-Pottasche (mittels weiter Röhren!) Kohlensäure ein, bis diese nicht mehr absorbirt wird und bis eine Probe der Lösung mit Quecksilberchlorid keinen rothen und mit Magnesiumsulfatlösung überhaupt keinen Niederschlag mehr giebt. Die nach 24stündigem Stehen ausgeschiedenen Krystalle von Kaliumbikarbonat werden nach dem Abtropien mit eiskaltem Wasser gewaschen und in einer Kohlensäure-Atmosphäre bei 20-25° C. getrocknet. — 2) Hat man verwittertes Ammoniumkarbonat, welches sonst nicht mehr gut verwendbar ist, zur Verfügung, so löst man 2 Th. Pottasche in 3 Th. Wasser, fügt zu der filtrirten Auflösung 1 Th. zerfallenes Ammoniumkarbonat und erwärmt sehwach bis zur Auflösung des Ammoniumkarbonates. Die nach dem Erkalten und längerem Stehen der Flüssigkeit (24 Stunden) abgeschiedenen Krystalle von Kaliumbikarbonat werden

wie verher behandelt. — 3) Man mischt 10 Th. gate Pottasche mit 1 Th. Kohlepulver und feuchtet diese Mischung durch soviel Wasser an, dass eine feuchte Masse entsteht. Die letztere setzt man, zu dünnen Schiehten ausgebreitet, in geschlossenen Räumen der Ein-wirkung von Kohleusluregas aus und zwar so lange, bis die filtrirte Lösung einer gewirkung von Kohleusluregas aus und zwar so lange, bis die filtrirte Lösung einer gezogenen Probe mit Quecksilberchloridiösung keinen rothen Niederschlag, bezw. mit Magzogenen Probe mit Quecksilberchloridiösung keinen Rieden Niederschlag, bezw. mit Magzogenen Probe mit Quecksilberchloridiösung mehr giebt. Man behandelt die Masse hierauf nie etwa dem 1½ fachen Volumen Wasser von 70—75° C., filtrirt und lässt an einem mit etwa dem 1½ fachen Volumen Wasser von 70—75° C., filtrirt und lässt an einem mit einkalten Wasser gekühlen Orte krystallisiren. Die erhaltenen Krystalle werden mit einkalten Wasser gekühlen Orte krystallisiren. Die erhaltenen Krystalle werden mit einkalten Wasser gekühlen Orte krystallisiren. Die erhaltenen Krystalle werden mit einkalten Wasser gekühlen Orte krystallisiren. Die erhaltenen Krystalle werden mit einkalten Wasser gekühlen Orte krystallisiren. Die erhaltenen Krystalle werden mit einkalten Wasser gekühlen Orte krystallisiren.

Eigenschaften. Kaliumbikarbonat bildet luftbeständige Krystalle ohne Geruch, schmeckt mild salzig bez. schwach alkulisch und reagirt schwach alkalisch. Es krystallisirt in farblosen, durchsichtigen rhombischen Säulen oder Tafeln und ist in 4 Th. kaltem, in einem doppelten Gewicht heissem Wasser von 70-75° C. löelich, in Weingeist ausserst wenig (1:1200) löslich. Beim Erwittmen seinar Lösung über 80° C. beginnt ein Theil seiner Kohlensäure zu entweichen, beim Kochen entweicht die Halfte des Kohlensäuregebaltes, und schliesslich bleibt einfaches Kaliumkarbonat zurück. In einem Zwischenstadium aber eutsteht das zwischen dem sauren und dem neutralen Kaliumkarbonat stehende Kaliumsesquikarbouat, welches sich bisweilen aus erhitzten Kaliumbikarbonatiösungen in Form furbloser, luftbeständiger monokliner Krystalle der Zusammensetzung K₄H_a(CO_{a)a} + 2 H_aO ansscheidet. Für sich im trockenen Zustande erhitzt, beginnt es schon bei 100° C. langsam Kohlenslure abzugeben, die Ueberführung in Kallomkarbonat ist jedoch erst bei 350° C. vollständig. Die wässerige Lösung des Kaliumkarbonats mit Mercurichloridiosung gemischt ist klar (Trömmers Reagens) oder kaum opaleseirend, wird aber beim Schütteln allmählich trübe unter Ausscheidung von rothbraunem Mercariexychlorid. In der Lösung von Magnesiumsulfat erzeugt Kaliumbikarbouat in der Kalte keine Fällung (Unterschied von Kaliumkarbonat).

Prüfung. 1) Sind die Krystalle des Kaliumbikarbonats nicht luftbeständig und trocken, so deutet dies auf eine Verunreinigung durch Kaliumkarbonat hin. Eine solche Verunreinigung weist man nach durch Zusatz von Quecksilherehlorid zur wässerigen Lösung. Kaliumbikarbonat erzeugt damit einen weissen, Kaliumkarbonat einen gelbrothen Niederschlag. — 2) Die mit Essigsäure übersättigte Lösung gebe mit Weinsäure versetzt einen weissen krystallinischen Niederschlag von Kaliumbitartrat, dagegen werde die essigsaure Lösung weder durch Baryumnitrat (Schwefelsäure), noch durch Schwefelwasserstoffwasser verändert (Metalle, wie Blei, Kupfer, Zink) und nach Zusatz von Salpetersäure höchstens sehr schwach opalisirend getrübt. — 3) Werden 10 cem der Sprocentigen Lösung mit Salzsäure übersättigt, so darf auf Zusatz von 0,5 cem Kaliumferrocyanidlösung nicht sofort Blaufürbung auftreten (Eisen).

Aufbewahrung. Ueber diese ist nichts besonderes zu erwähnen, da das Präparat weder liehtempfindlich noch hygroskopisch ist.

Anteendung. Therapentisch findet das Kaliumbikarbonat als solches nur selten und als Antaeidem wie das Natriumbikarbonat Verwendung. Dagegen dient es zur Darstellung des Liquor Kalii acetici, des Kalium carbonicum purum, zur Darstellung einiger künstlicher Mineralwasser, endlich zur jodometrischen Bestimmung der arsenigen Saure.

Tulinaries Reagens. Man löst 50 Th. Kaliumbikarbonat mit 200 Th. Wasser und mischt zu dieser Lösung eine zweife Lösung aus 3 Th. Quecksilberehlorid in 50 Th. Wasser. Man schüttelt gut durch, läst 2—3 Tage in der Kälte stehen und führirt. — Schüttelt Man schüttelt gut durch, läst 2—3 Tage in der Kälte stehen und führirt. — Schüttelt Man Achter mit dem gleichen Volumen des klaren Reagens, so entsteht nach 20—30 Minuten ein voluminöser, weisser Niederschlag, wenn Vinylalkohol zugegen ist.

Aqua kalina carbonica. Aqua kalina lithontriptica. Ean alcaline gazeuse. Effervescing potash water. Kalisches Brausewasser. Eine Losung von 5 Th. Kaliumbikarbonat in 1000 Th. Wasser wird unter einem Druck von 4—5 Atmosphären mit Kohlensure impragnirt.

Lenticulesa, ein Kosmeticum von Hurran & Co. Berlin, ist eine filtrirte Lösung von 4 Th. Zucker oder Honig und 3 Th. Kaliumkarbonat in 50 Th. Orangenbilthenwasser und 4 Th. Weingeist (Hagen).

Mittel gegen Insektenstiche. Stengelchen aus Kaliamsesquikarbonat bestehend. Ein Stengelchen von 2,5 g Schwere mit Hälse = 1,50 M., ein Stengelchen von 0,75 g

Schwere ohne Halse = 0,50 M.

Salaratus, sum Gerben, ist eine gute Sorte Pottasche, also eine 90—95 grädige Mineral-Pottasche.

V. Kalium percarbonicum. Kaliumperkarbonat. Ueberkohlensaures Kalium. K.C.O. Mol. Gew. = 198.

Das Salz entsteht durch Elektrolyse einer gesättigten wässerigen Anflösung von Kaliumkarbonat bei — 10° C. im Anodenraume. Im trochenen Zustande ist es farblos und haltbar, im fenchten Zustande blau gefärbt und zersotzlich. Die wässerige Lösung entfärbt Indigo. Vergl. Acidum persulfarienm Bd. I. S. 12S.

Durch Wasser wird es nur langsam zersetzt, die Zersetzung erfolgt rascher, wenn die Lösung erhitzt wird $K_1C_1O_3 + H_2O = 2HKCO_3 + O$. Der in Freiheit gesetzte Sanerstoff wirkt oxydirend. Durch verdünnte Säuren wird die wässerige Lösung unter Bildung von Wasserstoffsuperoxyd zersetzt.

Das Salz ist în Aussicht genommen als Bleichmittel filr Baumwolle, Wolle, Seide, Haure, Fodern.

Aqua astaribritica Renos-Jonea.

Rp. Acidi benzelei 1,5

Bornels 2,5

Kalil bienzbeniei 15,0

Aquan destillatas 1000,0,

unrisculri mit Kohlonskers unter 4.—8.

Man imprignirt mit Kohlensäure unter 4-5 Atmosphären Druck. Bei Gichi, Podugra etc. täglich 2-4 Weinglang.

Aqua cosmetica kalina. Aqua antiopilomatica.

Ep. Kalli carboniel puri 10,0
Aqune Rasse 80,0
Mixturae oleoso-halsanifens 20,0
Acidi carbollel 2,0
Filirai Zum Bestroichen der Summerspressen,

Mountement und sodner Hautunreinigkeiten. Agsa commettes principalis. Prinzessinnenwasser. Eau des prin-

CONSEL.

Ip. Liquoris Kalif carbonici
Thecturas Recicels 48 18,0
Epiritus campbornii 3,0
Aquae Colonicusis 825,0
Aquae destillatas 130,0.
Filtra i Haca Theoloffed vait dam Waschwarzer

Guttas alkalinge Hamilton. Spintis Kalil carbonici Rossestren.

Rp Kelli carbonid 1,0
Aquae destillator 20,0.
Taginch 10—40 Tropien. Gogon Krimple der kleiben Klader

Liquor Raill citrati (Homb. V.). Mit Kallumearbonat barettoter Etyan'acher Trank.

Rp Kalil carbonici 4,0 Aquae desilitative 100,0 Acidi citrici crystati. 4,1.

Wie Poto Riveri and our and Verordaung friesh an besilves.

Liquor nervinus Paugnoou.

Rp. Kulii carbonici 13.0
Saponia oleseri 20.0
Aquas destillatus 200,0
Clisi Terebinthinas 200,0
Olei Cajeputi 5,0
Spiritus Juniperi 20.0,

Umgeschüttelt zu Waschungen und Einreibungen bei Lähmungen, Wassersucht, Geschwölsten.

Inguestum alkalinum Davenare.

Rp. Kulli carbonici 10,0 Calcarias by traine 5,0 Adipis suilli 100,0 Extracti Opii 0,5.

Za Einreibungen bei Fischschuppenaussching

Unquentum Kalli carbonici.

Rp. Kalil esrboniel #1,0 Aquan destillatae 2,0 Adipta sailil 25,0.

Zum Einralben bei Tinns rapitis unch dem Abweichen der Burke.

Kalium chloratum.

Kalium chloratum (Erganzh.). Chlorure de potassium (Gail.). Potassii Chloridum. Kaliumchlorid. Chlorkatium. Sal digestivum Sylvii. Sal febrifugam Sylvii. Digestivaalz. KCl. Mol. Gew. = 74,5. Nicht zu verwechseln mit dem chlorsauren Kalium KClO_al

Darstellung. Man shuert eine Lösung von 10 Th. reinem (!) Kaliumkarbonat durch allmähliche Zufügung von 22 Th. Salzsäure (von 25 Proc.) an, filtrirt, dampft dis

Lösung zur Trockne, trocknet das Salz noch kurze Zeit bei 105° C. nach und bringt es sogleich in trockne, wohl zu verschliessende Gefüsse. Ausbeute 10 Th.

Elgenschaften. Farblose, würfelförmige Krystalle oder ein weisses Krystallpulver, neutral, inftbeständig, von bitter-salzigem Geschmacke, in 3 Th. kalten Wasser, etwas leichter in siedendem Wasser löslich, untgelich in absolutem Alkohol oder in Aether. Das Salz sehmilzt bei Rothgluth und verdampft schon bei beller Rothgluth nicht unbetrachtlich. Die wässerige Lösung giebt mit Silbernitmtlösung einen weissen, käsigen, in Ammoniakflüssigkeit löslichen Niederschlag von Chlorsilber, mit überschlässiger Weinsäurelösung dagegen allmählich einen weissen, krystallinischen Niederschlag von Kaliumbitartrat.

Prüfung. 1) Am Platindraht in eine nicht leuchtende Flamme gebracht, färba es diese nicht gelb (Natrium), sondern von Anfang an violett. — 2) Die wässerige Lösung (1 = 20) sei gegen Lackmuspapier neutral und werde durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert (Metalle, z. B. Blei, Kupfer). — 3) Sie werde weder durch Baryum-nitratiösung (Schwefelskure), noch durch Natriumkarbonatlösung (Calcium oder Maghesiumchlorid) getrübt. Falls diese Verunreinigungen zugegen sind, wird das Kaliumchlorid leicht feucht. — 4) 20 ccm der obigen Lösung sollen auf Zusatz von 0,5 ccm Kaliumferronyanidlösung nicht sofort bläulich gefärbt werden (Eisen).

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen an einem trockenen Orte.

Anwendung. Dem Kaliumchlorid kommt die Wirkung der Kalisalze zu und es kann als Antifebrile wie Kalisalpeter benutzt werden. Man giebt es in Mengen von 1-2,0-3,0 mehrmals täglich in Palverform oder in Lösung.

Care. Der Arzt soll es vermeiden, bei der Verwendung dieses Salzes Abkürzungen zu schreiben, welche zur Verwechslung mit dem giftigen Kalium oblorieum führen können. Der Apotheker soll sich hüten, auf ein derartig mangelhaft verschriebenes Recept hin das Kallumehlorat an Stelle des Kaliumehlorids abzugeben.

Kalium chloricum.

l. Kalium chloricum (Austr. Germ. Helv.). Chlorate de potasse (Gall.). Potassii Chloras (U-St.). Kaliumchlorat. Chloraures Kali. Kali oxymuriaticum. Kali muriaticum oxygenatum. Sel de Berthollet. KClO₂. Mol. Gew. = 122,5.

Die Durstellung dieses Salzes erfolgt fabrikmässig durch Einleiten von Chlor in heisse Kalkmülch und Umsetzen des gebildeten Calciumchlorats mit Kaliumchlorid. Das Salz kommt sowohl in Krystallform als auch in Palverform absolut rein im Handel vor. Es empfiehlt sich, sowohl zum thorapeutischen Gebrauche als auch zu pyrotechnischen Zwecken nur das völlig reine, chloridfreie Salz aususchaffen.

Eigenschaften. Farblose, luftbeständige, neutrale, perlmutterglanzende, durchsichtige oder 4 und Gseitige rhomboidale Tafeln, welche salzigkühlend schmecken. Spec.
Gew. = 2.3. Sie schmelzen bei 334° C. ohne Zersetzung; bei 352° C. beginnt es unter
Abgabe von Sauerstoff sich zu zersetzen. 2 Mol. Kaliumchlorat geben zunächst 2 Atome
Sauerstoff ab unter Bildung von Kaliumperchlorat. Dieses letztere giebt bei höherer
Temperatur seinen gesammten Sauerstoff ab, so dass schliesslich lediglich Kaliumchlorid
ilinterbleibt.

Kaliumchlorat ibst sich in 16 Th. kaltem oder 3 Th. siedendem Wasser zu nenfralen Lösungen. Es löst sich ferner in etwa 130 Th. Weingeist von 90 Vol. Proc.; in absolutem Weingeist und in Aether ist es so gut wie unlöslich.

Durch Salzsäure wird das Kallumchlorat zerlegt unter Eildung von Kallumchlorid und freiem Chlor: $KClO_s + 6HCl = KCl + 5H_sO + 3Cl_s$. Verdünnte Schwefelsäure setzt aus Kallumchlorat die Chlorsäure in Freiheit, kane. Schwefelsäure wirkt ein unter Bildung von Chloridoxyd ClO_s.

Mit leicht oxydirbaren, bez. brennbaren Stoffen in Berührung, zersetzt es sich durch Stoss, Schlag, Reiben oder durch Einwirkung von konc. Schwefelsäure unter heftiger Explosion.

Man weist das Kalium als Bestandtheil des Kaliumehlorats usch sowohl durch die Flammenfärbung, als auch indem man das Salz mit Salzsäure zersetzt und die hinterbliebene Lösung von Kaliumehlorid mittels Platinehlorid fällt. S. S. 173. — Den zweiten Bestandtheil, die Chlorsäure, erkenst man an folgenden Reaktionen: 1) Färbt man die Lösung des Kaliumehlorats mit Indigocarminiösung bellblau, fügt verdünnte Schwefelsäure und hierauf tropfenweise von einer 10 procentigen schwefligen Säure hinzu, so wird die Lösung sogleich entfärbt. — 2) Erwärmt man eine Lösung von Kaliumehlorat mit Salzsäure und etwas Bruein, so erfolgt carminrothe Färbung der Fügssigkeit.

Prafung. Man bereite sich eine Auflösung von 3,0 g Kaliumehlorat in 60 ccm Wasser. 1) 10 ccm der Lösung dürfen auf Zusatz von 10 ccm Schwefelwasserstoffwasser nicht gefärbt oder getrübt werden (Metalle, namentlich Blei). — 2) Andere 10 ccm dürfen durch Ammoniumoxalat (Calciumsalze), noch andere 10 ccm durch Silbernitrat (Kaliumchlorid, Calciumchlorid) nicht verändert werden. — 3) 20 ccm der nämlichen Sprocentigen Lösung dürfen nach dem Ansauern durch 5 Tropfen Salzsäure mit Kaliumferrocyanidlösung weder eine Rothfärbung (Kupfer) noch sofort einen blauen Niederschlag oder eine Blaufärbung geben (Eisen). — 4) Man bringe 1 g des zerriebenen Salzes in ein Probirrohr, übergiesse es mit 5 ccm Natronlange, füge je 0,5 g Zinkfeile und Eisenpulver hinzu und erwärme; es darf kein Geruch nach Ammoniak wahrnehmbar sein, andernfalls enthält das Salz Nitrate, z. B. Kalisalpeter, mit welchem es bisweilen verfälscht werden soll. Der Nachweis des Ammoniaks ist nur durch den Geruch zu führen.

Aufbewahrung. Man bewahre dieses Saiz in geschlossenem Glas- oder Porcellangefüss, und obgleich in der Reihe der unschuldigen Substanzen, so rechne man es dennoch zu den stark wirkenden Mitteln, deren Handhabung grosse Vorsicht erfordert, wie aus den folgenden Notizen hervorgeht.

Anwendung. Kaliumchlorat wirkt schwach antiseptisch. Innerlich gegeben zeigt es die allgemeine Kaliwirkung. Ausserdem glaubt man, dass es Sauerstoff abspaltet, woraus man sich manche Heilwirkung erklärt. — Grosse Gaben führen zu schweren, selbst tödtlich verlaufenden Vergiftungen. In solchen Fällen zeigen sich die Blutkörperchen stark gequellt, das Blut enthält Mothamoglobin. Ausgeschieden wird das Kaliumchlorat als solches durch den Speichel, ferner durch den Urin zum Theil als Kaliumchlorat, zum Theil als Kaliumchlorid. Man giebt es ausserlich als Mund- und Gurgelwasser, innerlich bei Diphtherie, Blasenkatarth. — Der Arzt vermelde die gleichzeitige Darreichung von Kaliumjodid und Kaliumchlorat, da sich andernfalls im Organismus die starkwirkende Jodskure bildet.

Forsicht. In der Technik dient das Kaliumchlorat besonders zur Darstellung von Zündhölzern und von Fouerwerkskörpern. Beim Mischen mit brennbaren Körpern kann es gefährliche Explosienen bewirken. Dies ist wohl zu beherzigen. Mit brennbaren Körpern, wie Salicylsäure, Kohle, Harzpulver, Schwefel, Schwefelmetalten, Phosphor, Stärke, vermischt, verpufft es beim Zerreiben im Mörser oder durch Stossäusserst heltig. Schon bei nicht gressen Mengen können zich auf diese Weise gefährliche Explosionen ereignen. Deshalb gelte es als unabänderliche Regel, niemals das chlorsaure Kalium mit brennbaren Körpern in einem Mörser zusammen zu reiben oder zu stossen. Man zerreibe es für sich in einem reinen Mörser, besprenge es auch wohl dabei mit einigen Tropfen Wasser und vermische dann das Pulver behutsam und vom Lichte entfernt mit den brennbaren Stoffen, wie sie oben angegeben sind, auf einem Bogen Papier mit einer Federfahne oder den Fingern. Der Rath, Kaliumchlorat unter Befeuchten mit Weingeist zu zerreiben, ist verwerflich, da auch hierbei schon Explosiosen vorgekommen sind.

Die Mischung sehr gefährlicher explosiver Substanzen sollte man zurückweisen. Die Abgabe im Handverkaufe ist zulässig, doch geschehe sie unter den nötbigen Vorsiehtsmassregeln

Antidiphtherin der Antidiphtherin-Gesellschaft in Berlin. Pulveritimiges,

gelbes Gemisch aus 91 Proc. Kallumchlorat und 4 Proc. Ferrichlorid (Dosses anal.). Antidiphtheriticum von Apotheker Richard-Bockenheim. Rp. Kalii chlorici 7,5, Acidi salicylici 1,5, Glycerini 17,0, Aquae destillate 180,0. Mit Saftgran gefärbt. Zum Auspinseln der Schnabel- und Rachenhöhle bei Hühnern. (Schwenheit and.)

Bertmoliters Schlesspalver. Ist eine Mischung von Kaliumchlorat, Schwefel and Kalium.

and Kohle.

Zündröhren von ABEL. Enthalten Kaliumehlorat und Phosphorkupfer.

Toxikologisches. Der unversichtige medicinale Gebrauch des Kaliumchlorates führt nicht selten zum Tode. In solchen Fällen wird man das Kaliumchlorat aufzusuchen haben im Mageninbalt, im Blut und im Urin. Man verfährt zweckmässig wie folgt.

Das Objekt wird, nothigenfalls nach erfolgter Zerkleinerung, in einen Dialysator gebrucht und, während dieser an einem kühlen Orte, z. B. auf dem Eisschranke steht, 2-3 mal hintereinander je während 12-24 Stunden der Dialyse unterworfen. — Die Aussige werden, ohne dass man sie vermischt, bei 50-60° C. eingedunstet, filtrirt und auf ein bestimmtes Volumen, z. B. 250 ccm gebracht.

Man bestimmt nun in 100 ccm der Lösung zunächst das als Chlorid vorhandene Chlor direkt und zwar entweder gewichtsanalytisch oder manssanalytisch nach Volmard.

Eine zweite (aliquote) Menge, von beispielsweise 100 ccm der Lösung, bringt man in eine Plasche mit Glasstöpsel, fügt 50 ccm '/19- Silbernitratiosung, ferner 5 ccm Formaldebyd und 5 ccm Salpetersaure von 25 Proc. hinzu, überbindet die Flasche mit Pergamentpapier und erhitzt unter gelegentlichem Umschützten 1/2 bis 1/2 Stunde im lauwarmen Wasserbade. Nach dem Erkalten wird das entstandene Chlorsiber entweder gewichtswallytisch bestimmt, oder man misst den Ueberschuss des Silbernitrats nach Vollage mittels 1/10-Rhodanammoniumlösung und Ferriammoniumsulfat als Indikator zurück. Das Chlor der zweiten Bestimmung minus dem Chlor der ersten Bestimmung, mit 3,45 multiplicirt, giebt die Menge des vorhandenen Kaliumehlerats an.

Mit dem noch vorhandenen Reste des Auszuges stellt man die oben angegebenen qualitativen Reaktionen auf Chloreflure au.

Colletorium Katil ebloriel. Collutaire au chlorate de potante (Gall). Rp. Kalli chlorici 5,0 Mellin rosati

Gargarisme au chiorate de putasse [Gaff.). Rp. Ralil chlorici 3,0 Aquae destillatae 950.0 50,0. Strupt Mororum

Pasta dentifricia UNNA Kali chloricum-Pasta von USSA.

5,0 Rp 1. Kalli chloriel 2. Calell carbonicl 8. Rhizomatia Iridia 4. Sapoule medienti 5 Glycerial 63 25,0.

Man mischt i und 2, giebt 5 und darauf 2 und 4 pu. Parftin od fibitum.

Polyly dentifrician saponatus Lasnan (Ergüneb.) Lassan's Zahnpulver

Rp. Calcil carbonici praecipitati 100/0 Lapidia Purocis subt. puly 35 Kalii chlorici 0.5,13 Sapunta medicati 1,0, Old Menthae piperime Mit Voruleht en minchen.

Trochisct Katil chloricis ? Pastilli Kalli chlorici (Erganzb). Rp. Kalii chlorici 20,0 Specharl wild 60,0 Fixes cum Mucilagine Tragacanchas pastilli No. 100.

II. Pastilli Kalli chlorici (Helv.). Rp. Kalil chlorici

Tincturae Tolu (1:5) Trugacanthae 63 1,0 0.05 Carmini Secclesci 89.9 7.0 Agune

Flant pastilli à 1,0 g. III. Tablettes de chlorate de potasse

(Gall). Rp. Kalii chioriel 800.0 Sarchari Imentanthan Aquae Bulanmi Tulutani 90,0,

Finnt pastilli & 1,0 g.

IV. Trochisci Potassii Chloratia (U-St).

Rp. Kahi chlorici 30,0 g Sacchari 120,0 , Tragacauthae 6,0 .. Spiritus Citri S.O poss Aquae q. L Final gochisci No. 100.

Feuerwerksätze. Das Kaliumeblorat ist ein hänfiger Bestandtheil der Sätze zu farbigen Flammen. Bezüglich dieser Verwendung seien folgende allgemeine Bemerkungen vorauageschickt.

Man beziehe hierzu gepulvertes Kaliumchlorat, welches aber von der gleichen Reinheit wie das Pharmakopöepraparat, also chloridfrei ist, denn chloridhaltiges Kaliumchlorat nimmt stets etwas Fenchtigkeit aus der Luft an und die Flammen brennen schlecht. Dieses gepulverte reine Kallumchlorat lässt sich in einem Mörser aus Porcellan für sich leicht und ohne Gefahr in ein feines Pulver zerreiben oder zerstoesen, falls es während der Aufbewahrung etwas zusammengeklumpt sein sollte. Man siebt das Pulver durch ein sauberes, besonderes Sieb.

Die für die Flammensätze vorgeschriebenen anderen Bestaudtheile werden gleichfalls für sich in einem besonderen (!) Mörser gemischt und durch ein Sieb geschlagen. Diese Mischung schüttet man nun auf einen Bogen glattes Papier, bei grösseren Mengen auf die Diele oder auf ein Stück Lineleum, giebt das gepulverte Kaliumchlorat hinzu und mischt es locker mittels einer Federfahne oder mit einem abgerundeten Holzstübchen, bei grösseren Mengen mit einem kleinen Holzrechen locker darunter. — Es Ist durchaus unzulässig, eine solche Mischung im Mörser oder in einer Schale mit dem Pistill auszuführen.

In den Feuerwerkelaboratorien hat man zum Mischen der bengalischen Flammen besondere Mischvorrichtungen und doch kommen hier die meisten Selbstentzundungen abgesehen vom Raketenschlagen — beim Mischen der bengalischen Flammen vor.

Man verwende zu den Flammensätzen niemals die rohen Schwefelblumen, sondern Sulfur sublimatum lotum et siecum. Ferner nehme man zu den Flammensätzen mit Kaliumehlorat nur lufttrockene Substanzen, niemals solche, welche vorher durch künstliche Wärme scharf ausgetrocknet sind. Wie sich aus der Erfahrung ergeben hat, neigen letztere in ihren Mischungen zur Selbstentzündung. Dann mache man es sich zu einem unumstösslichen Grundsatz, nie Flammensätze, sie mögen eine Zusammensetzung haben, wie sie wollen, in den Räumen der pharmacoutischen Officien vorräthig zu halten. Endlich ist es gefährlich, feucht gewordene Flammensätze in künstlicher Wärme trocken zu machen.

Um ein langsames Abbreunen der Flammensätze (Feuerwerksätze) zu bewirken, vermischt man diese häufig mit einem pulvrigen Gemisch aus Schollack und Kuliumehlorat. 20—25 Th. eines Flammensatzes, welcher kein Kaliumehlorat enthält, mischt man mit 2 Th. Kaliumehlorat und 4 Th. Schellack. Enthält der Flammensatzbereits Kaliumehlorat, so mischt man 15—20 Th. desselben mit 11/4 Th. Kaliumehlorat und 31/4 Th. Schellack.

Manhammons	ate.		Rothflammens	atz.
Rp Kehi chlorici	12,0	Pp.	I. Strontlant pitrici	\$60,0
Cupri sulfarioi sic Sulfaria depurati Calomelaros		**	Larcae in tabulia Katil chloriel	10,0
II. Rp. Copri oxydasi	10,6		Sulforis deporati Carbonis ligai	1,0
Kell nitrici Sulfucia depurati		70	II.	
Kalii zhloriei Gelbilammenu		Rp	Strentland teltrici Sulfura deportati Stibil sulfurati nic	100,0 25,0
Rp Natril carboniel raidu Kalli attrici Bulturis depurati	125,0 56,0		ten in militaria in	## 5,0 10,0,
Ackil atenzialel Curbonia ligni Kalil chiarrel	2,0 2,0		II Rother Sign	sifeuer.
Gründammensi B. Band I S. 4		5	alli chiariei troptinal altrici arbenis lizat	6,0 50,0
Rp Baryi nitries Kalli chlorici Sulfuria deporata	1.6.0 9,0		fol Lind cocts	G. H.
Stildi sulforati nigri Orones Siznali	0,8		Violetifiammen	epte.
Bp. Baryl altrid Kalil chlorid	ån 50.0	Suit	ntiani pitriol Juria loti	4/1,5 50,0
Carbonta ligni Olel Lini cocti ut flat pnata.	5,0 q a	Cale	rulei montani (Berj omelanos Il chieriei	(unldg not rai nos
1		50.000	a contractor	Months

Welsedamoonsalz.

I.	II. Weissen Signaliener.				
Rp. Kalli nunci	Ep. Kulli chlorici 100,0				
Sacchart Lactis & \$0.0	Subli selforati nigri 10,0				
Aridi stearinici	Olei Liuf cocu q. s				
Earyt carbonici & 5.0	Fint pasta.				

Sicherheitszündhölzer. Schwedische Zündhölzer. Dieselben werden in der Weise dargestellt, dass man Hölzer aus Aspendraht (von Populus transia L.) durch Eintageben in heises Paraffin mit der sog. "Uebertragungsmasse" versicht und auf dem paraffinirten Ende der Hölzer alsdann den "Zündkopf" darch Eintagehen in eine "Zündmasse" anbringt. Diese Masse besteht zum grossen Thelle aus Kalinmehlorat und Schwefel und entzündet sich mit Leichtigkeit und Sieherheit nur auf besonderen Reiblächem. Die nachstehenden Vorschriften sind von B. Fracuss in einem Betriebe von 12 Millionen Hülzern pro Tag praktisch erprobt worden. Unter "Klebstoff" ist stets das Trockengewicht Leim oder Dextrin oder dasjenige einer Mischung aus I Th. Traganth und 6 Th. arabischem Gummi zu verstehen. Diese Mischung von Traganth und Gummi liefert die verzüglichsten Hölzer, die billigeren Sorten werden mit Leim hergestellt.

Die Bereitung der Massen geschieht in der Weise, dass man den Klebstoff mit Wasser quellen lässt, alsdann das Kaliumchlorat zuglebt und rührt, bis dieses vollkommen vertheilt ist. Man fügt alsdann die übrigen lugredienzien hinzu, rührt unter Zufügung von soviel Wasser, dass die Masse eine breiförmige Konsistenz hat, alles gut durcheinander und mahlt die Masse schliesslich auf einer Farbmühle gut fein.

Gelbe Hanne.	Braune Hasse.
Rp. Kylii chiorici 50,0 Sufferia depurati 10,0 Saryi chronici 10,0 Plumbi chronici 24, 5,0 Olaspulver 15,0	Ep. Kaiff chlorici 50,0 Sulfuris depurati 10,0 Plantid chronici Mangani hyperoxydati
Klebstoff 8-10,0. Die Furbe der Zundköpfe hängt von der Nünnes des Chromasuren Biele ab. Die Manse breint	Capitle mortuum 14 5,0 Ginepulver 10,0 Kiebstoff 8—10,0.
tadeilos. Rothe Masse-	Diese Masse konsuit der echten Jönköring's schr unlis.
Rp Kalli chlorici 50,0 Sulfacia deporad	Schwarze Masse.
Barri chromici 24 10,0 Glasgalver 15,0 Klebatoff 8—10,0. Diese Manne ist an sich heligelb und kann durch Zusatz von Theerfarbatoffen roth gefürbt werden. Man rechnet für 10 kg Treckensubstann Erythronis gelbilich 25,0 g oder Pomoun 3 k. 25,0 g.	Hp Kalil ebloriel 55.0 Suffuria depurati 10.0 Baryi chromici 5,0 Mangani hyperoxydati 7,0 Elfenbelnachwarz 7,0 Glaspulver 12,0 Klebatoff 8-40,0.

Masse für Beibflächen. Man weicht das arabische Gummi in Wasser ein, mischt auch erfolgter Auflösung die übrigen Bestandtheile darunter und schickt den Brei darch eine locker gestellte Farbmühle.

1.		II.	
Aquas Phosphort amorphi Umbraum Mangani hyperoxydail Sübil sulfurati riggi	800,0 200,0 200,0 100,0 100,0	Gummi arabici Aquae Phospheri amerphi Etibii suffurati algri ron Gebrüder Betz in A	200,0 400,0 500,0 700,0 ngsburg &bnlich.
or Massa son Trings America Shediel	h.		

Bengallsche Zundhölzer. Die Masse zu denselben wird wie folgt bereitet: 500 Th. Dertrin werden mit 1000 Th. Wasser 12 Stunden lang macerirt, dann im Dampfbade erbitzt. Hierauf gieht man hinzu 850 Th. Kalinmehlorat, 3500 Th. Strontiumnitrat, 500 Th. Kolophoniumpulver. Nach dem Mahlen der Masse tunkt man die Hölzer 2—2,5 cm tief und versieht die keulenförmigen Euden noch mit einem Köpfehen von brauner, schwarzer oder furbiger Sicherheitsmasse.

138 Jodam.

Porcellanschale oder in einem Becherglase ab. - Durch Jod erzengte Flecken auf der Haut oder in Geweben beseitigt man durch Einwirkung von Natriumthiosulfat.

Anwendung. Jod in Substanz (auch in Dampfform) oder koncentrirter Lösung wirkt auf Schleimhlinte und die Haut reizend. Die Haut wird braun gefürbt und stösst nich nach einigen Tagen ab. Innerlich erzengt es in grösseren Dosen heftige Magenentzündung, Erbrechen (Gegenmittel = Stärke.). Kleine Mengen wirken innerlich erregend und zeigen sonst die allgemeine Jodwirkung. Der innerliche Gebrauch ist selten; verkommendenfalls giebt man es ste te in stark verlünnter wässeriger Lösung mit Kaliumjodid zusammen. Sind solche Lösungen verordnet, so bringe man zunächst Jod und Kaliumjodid mit wenig (1-2 ccm) Wasser zusammen und setze erst nach völliger Auflösung des Jods die übrige Menge Wasser zu.

Der Receptar substituire in solchen Lösungen niemals das Jod durch eine entsprechende Menge Tinctura Jodi. Die letztere enthält das Jod zum Theil als Jodwasserstoff, die Lösungen fallen daher heller aus als mit genninem Jod. Acusserlich wird das Jod. namentich in Form der Tinktur und von Salben, als reizendes und reserbirendes Mittel angewendet. - Ausscheidung erfolgt durch den Urin als Jodalkali.

Höchstgaben: pro dosi 0,02 (Germ.), 0,03 (Austr.), 0,05 (Helv.) pro die 0,1 (Austr. Germ.), 0,2 (Helv.),

Reines Jod, chlorfreies Jod, wie es für chemische Zwecke, insbesondere sum Einstellen der 1/18 Natriumthiosulfatiosung gebraucht wird, erhält man, indem man das resublimirte Jod mit etwa 5 Proc. Jodkalium verreibt, dieses Gemisch in eine Porcellan-schale bringt, in die letztere einen Trichter umgekehrt einstellt und nun im Sandbade bei schwacher Hitze langsam sublimirt

$$3KJ + JOI_s = 3KCI + 4J.$$

Das erhaltene Jod wird über Schwefelsaure oder Aetzkalk getrocknet. Neuerdings ist empluhlen worden, reines Jod darch Umkrystallisiren aus kono. Kaliumjodidlosung, ferner auch durch Elektrolyse von Alkalijodiden darzustellen,

Erkennung und Bestimmung. A) Man erkennt das freie Jod: 1) An der violetten Farbe seines Dampfes, 2) daran, dass es in Lösung oder Dampfform den Stärkekleister blau fürbt, endlich 3) an der Fürbung der Lösungen in Chloroform, Schwefelkohlenstoff oder Benzol, s. S. 136,

Liegen Verbindungen des Jods vor, so lässt sich allgemeingültig sagen, dass dieselben durchweg beim Erhitzen mit konc. Schwefelsäure freies Jod abspalten. — Aus den löslichen Jodiden kann man das Jod am einfachsten durch Zusatz von Ferrichlorid oder von rauchender Salpetersture im freien Zuslande abspalten. In den löslichen Jodaten weist man das Jod nach, indem man kleine Mengen von Reduktionsmitteln in autrer Flüssigkeit zufügt. Sell z. B. das Jod in einer Lösung von Kaliumjodat nachgewiesen werden, so säuert man diese mit Schwefelsäure an und fügt in kleinen (!) Mongen schweflige Saure oder Stunnochlorid oder Zinkstaub zu. Das in Freiheit gesetzte Jod ist an seiner braungelben Farbe und an seinem Verhalten gegen Stärkekleister erkennbar.

B) Man bestimmt das freie Jod am einfaclaten durch Titriren mit Natriumthiosulfatiosung. Da der Vorgang der Entstrbung des Jods durch Natriumthiesulfat im Sinne nachfolgender Gleichung verläuft

$$\begin{array}{lll} 2[\mathrm{Na_2S_2O_3} + 5\mathrm{H_2O}] & + & \mathrm{J_2} & = & 10\mathrm{H_2O} + \mathrm{Na_2S_2O_6} + 2\mathrm{NaJ_1} \\ 2 \times 248 = 496 & & 2 \times 127 = 254 \end{array}$$

so ergiebt sich daraus, dass 1 ccm $^4/_{10}$ -Normal-Natriumthiosulfallösung, welcher 0,0248 g Na₂S₃O₃ + 5H₃O enthalt = 0,0127 g Jod zu binden vermag.

† Tinctura Iodi. Jodtinktur. Ist in den verschiedenen Pharmakopöen von verschiedener Stärke. Man bereitet sie durch Auflösen von Jod in der vorgeschriebenen Menge Weingeist unter Ausschluss von Erwärmung. Wem das zu einfach ist, der kann sich eines Auflösungsgefüsses bedienen, wie solche von Warmerunn Quilte & Co. in Berlin hergestellt werden.

Austr. Tinctura Jodi. Jodi 10,0, Spiritas (90 proc.) 150,0. Hachetgaben:

pro dosi 0,3, pro die 1,0. Brit. Tinctura J Tinctura Jodi, Kalii jodati, Aquae aa 25,0 g, Spiritus (90 proc.) 3. a. ad 1 Liter. Dient vorzugsweise zum inneren Gebrauche. Liquor Jodi fortis (Strong

139 Jodum.

solution of Jodine). Jodi 50,0 g, Kalii jodati 30,0 g, Aquae 50,0 g, Spiritus (90 proc.)

360 com. Ist die zum äuseren Gebrauch bestimmte Lösung.
Gall. Teinture d'jade. Jodi 10,0 g, Spiritus (10 proc.) 120,0 g.
Germ. Jodi 10,0, Spiritus 100,0. Hochstgaben: pro dosi 0,2, pro die 1,0.
Helv. Tinctura Jodi. Jodi 10,0. Spiritus (26 proc.) 20,0 Hochstgaben: pro dasi 0,25, pro die 1,0. U-St. Jodi 70,0, Spiritus (95 proc.) q. s. ad 1 Liter-

Die Jodtinktur ist vorsichtig aufzubewahren in Flaschen mit Glasstopfen, da Korkstopfen zerstört werden. Im Verhaufe der Aufbewahrung entstehen durch Einwirkung des Jods auf den Alkohol nicht unbeträchtliche Mengen von Jodwasserstoff. Eine Eltere Jodriaktur wirkt daber stärker reizend auf die Haut als eine frisch bereitete. Man beachte auch, dass Brit, zwei Lösungen von verschiedener Stärke aufführt, und dass die Tinotura Jodi Brit. etwa nur 1/4 soviel Jod enthalt, als die Tinctura Jodi Germ.

† Tinetura Jodl fortlor, Stärkere Jodlinktur (Ergänzb. Hamb. V.). Jodi 1,0, Alkohol absoluti 8,0. Ist ohne Erwarmen durch Maceration in einer mit Glasstopfen ver-

schlossenen Flasche zu lösen. Spec. Gew. 0,871-0,875.

† Tinetura Jodi decolor (Ergänzb. Hamb. V.). Tinetura Jodi decolorata (Nat. form.). A. Ergänzb.: Rp. Jodi, Natrii thiosulfurici, Aquae ää 10,0. Nach erfolgter Aufhosung fügt man binzu Liquoris Ammonii caustici (10 proc.) 15,0 und aach einigem Umachütech Spiritus (90 proc.) 75,0. Nach dreitligigem Steben an einem küblen Orte zu filtriren and kühl und vorsiehtig aufzubewahren. Spec. Gow. 0,040—0,945. R. Nat. form.: Jodi, Natrii thiosulfurici ää 83,0 g. Aquae 100 ccm, Liquoris Ammonii caustici fortis (von 28 Proc.) 55 ccm, Spiritus (95 proc.) q. s. ad 1 Liter.

III. † lodum trichloratum. (Erganzb.) Jodtrichlorid JCl., Mol. Gew. = 233,5. Zur Darstellung leitet man mittels weiter Bahren einen kraftigen Strom von trocknem Chlorgase durch eine dreihalsige Flasche, in welche aus einer in den mittleren Tubus singesetaten Retorte trockenes Jod bineinsublitairt wird. Ja + 3 Cl2 = 2 JCl4.

Eigenschaften. Pomeranzengelbe Nadaln oder Tufeln von durchdringend stechendem, bromähnlichem Geruche. Spec. Gew. = 3,11. Sie schmelzen bei etwa 25° C. unter Zerfall in Chlor und Jodmonochlorid, JCl, = Cl, + JCl. Löslich in 5 Th. Wasser. Chloroform entzicht dieser Lösung kein Jod; wohl aber ist dies der Fall, wenn man etwas Zinnehlorile zufügt. In wenig Wasser löst es sich unzersetzt auf, durch viel Wasser wird a in Jodmonochlorid, Jodskure und Chlorwasserstoff zerlegt: 4JCl, +6R,0 = 2JCl+ 2JO,H + 10 HCl. Schüttelt man die wässerige Lösung mit Schwefelkohlenstoff, so bleibt letzterer zunlichst ungefürbt, nimmt aber allmählich rosarothe Färbung an, indem nach der Gleichung 6JCl, +4CS, = 2CCl, +2CSCl, +3S,Cl, +6J freies Jod abgeschieden wird. In Alkohol und Arther ist das Jodtrichlorid zwar löslich, doch tritt zugleich eine Einwirkung auf diese Lösungsmittel ein. - Versetzt man die wässerige Lösung (1:10) mit reichlichen Mengen kone Schwefelslure, so fällt ein weisser, später gelb werdender Niederschlag aus. Ethitzt man das Präparat im Probirrohre mit etwas Zucker oder Oxalsaure, so treten violette Joddilupfe auf.

Es enthalt 54,4 Proc. Jod und 45,6 Proc. Chlor.

Prafung. 1) 10 ccm einer wässerigen Lösung (1:10) sollen durch einige Tropfen Starkelösung nicht nofort (!) blau gefärbt werden. 2) Werden 0,05 g Jodtrichlorid und 2 g Kaliumjodid in 30 ccm Wasser gelöst, so sollen zur Bindung des ausgeschiedenen Jods mindestens 8 ccm 1/16-Normal-Natriumthiosulfatlösung erforderlich sein. - 3) 0,1 g Jodtrichlorid verfüchtige sich beim Erhitzen im Probirrohre, ohne einen Bückstand zu hinterlassen.

dufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren. Man halte das Praparat in gut geschlossenen kleinen Gefässen an einem kühlen Orte.

Anteendung. Das Jodtrichlorid wird als Antisepticum angewendet. Die wasserige Losang 1:1000 entspricht einer 4 proc. Karbolsäurelösung bez. einer 0,1 proc. Sublimatläsung. Man verwendet diese Lösung zur Desinfektion der Hande und der Instrumente; die Lösung 1:1200 zu Einspritzungen bei Gonorrhoe, Lösungen von 0,02:100,0 als Desinficiens in der Augenpraxis. Innerlich mehrmals täglich 1 Esslöffel einer wässerigen

Kitt, wasserfester, für Glas. Chromirter Leim. Ist eine frisch bereitete Lösung von 1,0 Gelatine oder Leim in 10,0 Wasser, im Dunkelzimmer versetzt mit 0,2 Kaliumdichromat. Die Kittung wird den Sonnenstrahlen ausgesetzt.

MULLER'sche Flüssigkeit zum Härten mikroskopischer Praparate. Ro. Kalii

dichromici 20,0, Natrii salfurici 10,0, Aquas destillatas 1000,0. S. auch Bd. I, S. 955.

Lelm für Pergamentpapier. Ein Liter einer klebfähigen Leim- oder Gelatinelösung wird im Dunkelzimmer mit 25,0—30,0 feingepulvertem Kallundichromat gemischt
Die Mischung kommt schwach erwärmt zur Anwendung. Das geklebte Pergamentpapier
wird dem Sonnenlicht ausgesetzt, his die gelbe Leimung bräunlich geworden ist. Hierauf
wird es in 2—3 procentiger Alaunlesung in der Wärme des Wasserbades digerirt, bis die
Färbung verschwunden ist, nun mit Wasser abgewaschen und getrocknet.

Schauwasser, gelbes, eine Lösung des Kaliumelbromats in Wasser.

Tinte, gelbe, eine decauthirte Lösung von 20,0 gelbem Kaliumelbromat in 10,0

Tinte, gelbe, eine decanthirte Lösung von 20,0 gelbem Kaliumchromat in 10,0 Wasser und 5,0 koncentrirter Schwefelsäure.

Wasserdichtmachen leinen und baumwollenen Gewebes. Eine Losung von 200,0 arabischem Gummi in 700,0—S00,0 Wasser wird mit einer Losung von 20,0 Kaliumdichromat in 100,0 Wasser gemischt und damit das Gewebe getränkt, getrocknet und dann zwei Tage hindurch der Einwirkung der Sonnenstrahlen ausgesetzt. Das arabische Gummi kann auch durch Knochenleim ersetzt werden.

Liquor conservatorius Jaconson, 5,0 Ep Kalli chronild flavi Aquine destillatae 1000,0,

Zar Aufbewahrung anatomischer Priparate.

Mixture pectoralis Justice. Rp. Kall chromid flavi Aquae destillatae Succi Liquiritiae Zweiständlich einen Emiliffel bei eutzerhaltschen Affektlanen der Athmungswerkzenge.

Pilulae antisyphilitiess Vincenti et Heyrkings. Rp. Kalii dichromici Kalii dichromici 1.0 Extracti Gentianaa 8,0 Radicia Gentianae q a. Flant pliniae No. 80. Bel veralteter Syphilia.

Kalium cyanatum.

Man hat zwei Hauptsorten dieses Salzes zu unterscheiden: 1) das sog, reine Kaliumcyanid und 2) das Liento'sche Kaliumcyanid, welches stets durch cyansaures Kalium mehr oder weniger verunreinigt ist.

l. †† Kalium cyanatum (Ergänzb.). Cyanure de potassium (Gall.). Potassii Cyanidum (U-St.), Kalium hydrocyanicum. Cyankalium, Kaliumeyanid, Blausaures Kall. KCN. Mol. Gew. = 85.

Darstellung. In eine durch Glaswolle oder Asbest filtritte Lösung von 100 Th. geschmelzenem Actzkall in 600 Th. Weingeist von 93-95 Proc., welche durch Abkühlung kalt gehalten wird, leitet man durch ein weites (!) Rohr Cyanwasserstoff ein, entwickelt ans 250 Th. Kaliumferrooyanid, 200 Th. konc. Schwefelskure und 300 Th. Wasser. Der Kolben mit der den Cyanwasserstoff entwickelnden Mischung werde mit einem Sicherheitsrohr versehen, falls das Einleitungsrohr etwa verstopft werden sollte.

In dem Maasse, wie in der Vorlage Cyankalium gebildet wird, scheidet dieses sich, weil es in Alkohol schwer löslich ist, aus. Schliesslich eutsteht ein Krystallbrei. Man sammelt die ausgeschiedenen Krystulle auf einem mit Glaswolle locker verstopften Trichter, wilscht sie mit etwas absolutem Alkohol nach und trocknet sie auf Filtrirpapier oder anderen perösen Unterlagen bei gewöhnlicher Temperatur, zum Schliss bei 25-30° C. - Man kann die getrocknete Krystallmasse auch in einem bedeckten Porcellantiegel schmelzee and den Fluss in einen weiten Porcellanmörser ausgiessen.

Man kann das reine Kaliumeyanid auch bereiten, indem man entwässertes Kaliumferrocyanid durch Erhitzen in einem bedeckten Porcellantiegel so lange im Schmelzen erhalt, als noch Stickstoff entweicht: Fe(CN), K, = 4KCN + 2N + FeC, Das gebildete Kohleeisen setzt sich zu Boden, so dass man den grössten Theil des flüssigen Kaliumeyanids

einfach abgiessen kann. Aus dem Rückstand lässt sich das in diesem noch enthaltene Kaliumsyanid durch Auskochen mit Alkohol von 50 Proc. gewinnen. (Gall.) Vorsicht bei der Darstellung!

Eigenschaften. Eine weisse, grohkörnige Salzmasse oder weisse Stückchen, im vällig trecknen Zustande fast geruchles, indessen infolge der Einwirkung auch mässig feuchter Luft und der Luftkohlensture schwach nach Blanslure riechend (weil diese durch Einwirkung der Kohlensture der Luft in kleinen Mengen in Freiheit gesetzt wird).

Kaliumeyanid zerfliesst an feuchter Luft. Es löst sich mit alkalischer Realtion leicht in 2 Th. kaltem Wasser, schon in 1 Th. siedendem Wasser, jedoch wird es von letzterem unter Bildung von ameisensaurem Kalium + Ammoniak zersetzt. Aus verdünntem Weingeist kann es krystallisirt werden, in starkem Weingeiste ist es nur wenig löstich. — Versetzt man die kalt bereitete wässerige Auflösung mit einem Körnehen Ferrosulfat, femer 2—3 Tropfen Ferrichloridlösung, so entsteht beim Ansäuern mit Salzsäure blaue Färbung, bez. ein blauer Niederschlag. — Beim Versetzen der wässerigen Lösung mit überschläsiger Weinsalure eutsteht ein krystallinischer Niederschlag von Kaliumbitartrat. Kaliumeyanid entsieht Metalloxyden beim Schmelzen mit denselhen Sauerstoff und wird deshalb als verzügliches Reduktionsmittel angewendet. Es hat ferner die Eigenschaft, Chlor., Brom- und Jodsilber aufzulösen unter Bildung löslicher Doppeleyanide. Ein ähnliches Deppeleyanid geht es auch mit dem Golde ein. Man benutzt es daher zum Anflösen der genannten Halogensalze namentlich in der Galvanostegie.

Pritting. Die wässerige Lösung (I = 20) darf beim Ansänern mit Salzsäure nur wenig aufbrausen (Kohlensäure, in zersetzten Präparaten, aber auch in sog. Lanno'schem Cyankalium enthalten). Diese salzsaure Flüssigkeit werde durch Bleineetatiksung nicht braun oder schwarz gefürbt (Kallumsulfid), durch Ferrichloridiksung weder geröthet (Kallumsulfid) noch gebläut (Kallumferrooyanid) und durch Baryumchloridiksung nicht getrübt (Kallumsulfat).

Gehaltsbestimmung. Man bereitet eine wasserige Lösung von 1 g Kaliumcyanid tu 100 ccm. 10 ccm dieser Lösung vermische man mit 90 ccm Wasser, gebe eine Spur Natriumchlorid hinzu und lasse unter Umrühren solange ¹/₁₀-Normal-Silbernitrallösung hinzulanfen, bis eine bleibende, weissliche Trübung eingetreten ist. Es müssen hierzu mindestens 7,5 ccm ¹/₁₀-Normal-Silbernitrallösung erforderlich sein. Da unter den hier vorgeschriebenen Bedingungen (vergl. Bd. I, S. 281) 1 ccm ¹/₁₀-Normal-Silbernitrallösung = 0.0120 g Kaliumcyanid KCN anseigt, so entspricht dies einem geforderten Gehalt von 97,5 Proc. Kaliumcyanid.

Aufbewahrung. Kaliumeyanid ist in gut verschlossenen Gefässen, vor fenchter Luft geschützt, sehr vorsichtig aufzubewahren. Bei dem Hantiren mit Kaliumeyanid beobachte man die dringendste Vorsicht. Kaliumeyanid ist nicht nur giftig, wenn es in den Magen gehracht wird, es wirkt auch giftig, wenn es in die Blutbahn gelangt. Auch beschte man, dass in allen Fällen, we durch Einwirkung von Säuren auf Kaliumeyanid freie Blausäure auftritt, diese eingeathmet werden kann und dann gleichfalls giftig wirkt. Diese Möglichkeit ist um so mehr zu beachten, als gasiörmige Blausäure in kone. Form wohl Kratzen im Schlunde hervorruft, aber nicht eigentlich bittermandelölartig riecht, bezw. schmeckt. Dieser Geruch tritt erst in Verdünnung zu Tage.

Anneendung. Kalinmeyanid wird nur selten und zwar als Ersatz der Blauskure in Abnlieher Weise wie Bittermandelwasser als Sedativum und Antispasmodicum, Kasserlich bei Neuralgien und Migrkne angewendet. — Seine Abgabe erfordert die dringendste Vorsicht, da 0,3 per os eingeführt genügen, einen erwachsenen Menschen zu tödten. Eine Boch geringere Menge genügt, wenn das Salz (durch Wunden, oder durch subkutane Injektion) in die Blutbahn eingeführt, bezw. zur Resorption gebracht wird.

Innerlich giebt man es zwei bis dreimal täglich zu 0,01-0,02-0,03 g in Lösung. Höchstgaben: 0,03 g pro dori, 0,1 pro die (Ergänzh.). Aeuezerlich benutzt man die wässerige Auflösung 0,2-0,3: 100,0 zu Umschlägen und Waschungen oder eine Salbe 0,1-0,2: 20,0 Fett bei Neuralgiesn und juckenden Hautausschlägen.

Das Ministerial-Reskript vom 10. März 1844 bestimmte, dass jede Verordnung des Kalium cyanatum mit einem (!) zu begleiten sei, zum Zeichen, dass dieses Praparat und nicht das Kalium ferrocyanatum gemeint sei. Diese Verordnung ist gegenwärtig nicht mehr in Kraft.

II. ++ Kalium cyanatum crudum. Kalium cyanatum Liente. Liento'sches Cyankallum.

Darstellung. 100 Th. gelbes Blutlangensalz werden grob gepulvert und in einem eisernen Kessel so lange mässig erhitzt, bis das Krystallwasser völlig verjagt ist. Man mischt hierauf 38 Th. reines, völlig ausgetrocknetes Kaliumkarbonat hinzu and setzt dia Mischung in einem bedeckten Tiegel solange der Glühhitze aus, bis das Gemisch geschmolzen ist und ein mit einem Glasstabe herausgenommener Tropfen beim Erkalten zu einer rein weissen Masse erstarrt. Man mässigt alsdann die Erhitzung etwas, lässt aber die Masse im Fluss, so dass das Kohlenstoff-Eisen sich völlig absetzen kann, und giesst nun die klare, fillssige Masse auf eine blanke Eisenplatte oder in Lapisformen.

Eigenschaften. Meist 5-20 cm lange, circa 0,5 cm dicke, weisse, undurchsiehtige Stangen oder unregelmässig geformte Stücke, atwa von den gleichen physikalischen Elgenschaften wie das vorige Praparat. Das Lunno'sche Cyankalium ist nicht reines Cyankalium, sondern es entbilt etwa 70-75% Kaliumeyanid und 30-25% Kaliumeyanat. In den Preislisten wird es entweder als Luesus'sches Cyankalium oder als Cyankalium 60 Proc. aufgeführt. Es verhält sich im ganzen wie das reinere Praparat, nur entwickelt es wegen seines Gehaltes an Kaliumeyanat Kohlensäure, wenn die weingeistige Lösung mit Salzsäure versetzt wird. Es ist weniger hygroskopisch und deshalb haltbarer wie das reinere Priparat.

Prüfung. Da das Kaliumoyanid die Form des Kali causticum fusum oder des Kali causticum siccum hat, so ist eine Verwechselung mit diesem nicht ausser Acht zu lassen. Das Kaliumeyanid in der 10-15 fachen Menge Wasser gelöst, mit etwas Ferromifat- und Ferrichloridiösung versetzt, damit durchschüttelt und nun mit Suizsaure sauer gemacht, giebt Berlinerblau aus, oder man macht die Kaliumcyanidlösung mit einigen Tropfen Aetzkalilange alkalisch, vermischt mit einem gleichen Volum Pikrinsäurelösung and erwärmt bis auf eirea 60° C. Eine blutrothe Färbung (Isopurpursäure) ergiebt die Gegenwart des Kaliumcyanids. Ueber die Bestimmung des Kaliumcyanidgehaltes siehe oben-

Aufbewahrung und Dispensation. Auch dieses robe Kaliumevanid gehört zu den direkten Giften und darf nur gegen Giftschein an erwachsene Porsonen abgegeben werden. Ist der Empfänger dem Apotheker nicht persönlich bekannt, so ist die Beglaubigung der Polizei auf dem Giftschein erforderlich. Man giebt es in kleinen passenden starkwandigen Glasflaschen, welche gut zu verkorken und zu versiegeln sind, ab.

Anwendung. Das robe Cyankalium oder Cyansalz findet Anwendung bei der galvanischen Vergoldung und Versilberung, beim Löthen, in der Photographie, zum Patzen der Gerathschaften aus edlen Metallen, zur Vertilgung der Silberflocke aus Geweben u. dergl. mehr, auch bedienen sich die Thierarzte desselben zum Vergiften der Hausthiere (der Hande), die Naturforscher zur Tödtung der Insekten und anderer kleinen Thiere. Für die hier aufgeführten Zwecke wird ausnahmeles das Liente'sche Cyankallum abgegeben.

GEOGREGAN'sches Salz lässt sich durch einfache Mischung aus 1 Th, reinem Kalium-

syanid und 2 Th. Mercurichlorid darstellen.

†† Natrio-Kalium cyanatum. Kalium cyanatum Wagner, Cyansalz, Cyankalium (für technische Zwecke), wird in shulicher Weise wie das Lunne'sche Kaliumcyanid aus 80 Th. entwässertem Blutiaugensalz und 20 Th. entwässertem Natriumkarbonat bereitet. Die Schmelzung findet hier bei geringerer Hitze statt und das Kohlenstoffeisen setzt sich in der geschmolzenen Masee schneller ab.

Gegengift. Das Cyankalium wird häung zu Selbstmorden verwendet, in nahlreichen Fällen hat auch schon der unbeabsichtigte Genuss von Cyankalium zum Tode geführt. In der Regel erfolgt der Tod nach Genuss von Cyankalium in genügender Menge so rasch, dass eine antidotische Behandlung kaum noch möglich ist. Nur in Ausnahmefalten, wenn z. B. der Magen stark gefüllt oder bald Erbrechen eingetreten ist, kann durch Resignete Mittel Wiederberstellung erzielt werden. In solchen Fällen wendet man an: Magenpumpe oder subkutane Injektionen von Apomorphin um Erbrechen herbeizuführen, Begiessen des Konfes, Halses, Rückens mit kaltem Wasser, künstliche Respiration, daneben Excitantien, wie starker Kaffee, Alkohol, subkutan Aether und Kampfer in Aether gelöst. Ala Gegengift Wasserstoffsuperoxyd, Kaliumpermanganat (2,5:500), Kobaltnitrat (0,5:400).

Kalium ferrocyanatum.

I. Kalium ferrocyanatum (Erginzh.). Ferrocyanure de potassium (Gall.). Potassil Ferrocyanidum (U-St.). Kallum ferrocyanatum flavum, Ferrokalium cyanatam flavum. Kalium ferroso-cyanatum. Kali zootleum. Kali Borussicum. Ferrocyankalium. Kallumeiseacyanür. Cyaneisenkalium. Kallumferrocyanid. Gelbes Blutlaugensalz. Fe(CN), K4 + 3 H20 oder FeCy, K4 + 3 H20. Mol. Gew. = 422. Ein fabrikmässig dargestelltes Salz.

Darstellung. Das reinere Praparat wird aus dem Kaliumferrocyanid des Handels dargestellt, indem man dieses in der 10 fachen Menge Wasser löst und solange mit Baryumchlorid versetzt, als durch dieses noch ein Niederschlag erzeugt wird. Die darch Absotzen Reklarte und filtrirte Lösung bringt man durch Eindampfen zur Krystallisation. Die erhaltenen Krystalle werden wiederholt

krystallisirt.

Elgenschaften. Citronengelbe, glanzende, etwas zahe, ziemlich luftbeständige tafelförmige Krystalle (dem quadratischen System angehörend) oder une solchen bestehende Aggregate von süszlich-salzigem Geschmack. Spec. Gew. = 1,63. Sie lösen sich mit blassgelber Farbe in 2 Th. siedendem oder 4 Th. kaltem Wasser, nicht in Alkohol. - Die wasserige Lösung ist neutral und giebt mit überschüssiger Weinslurelösung allmählich einen weissen, krystallinischen Niederschlag, mit Ferri- Fig to Blutlangenchloridiaung eine tiefblane Fällung, die in Salzsäure unlöslich ist.





salekrystaile.

Es verwittert bei 100 ° C. unter Abgabe des Wassers zu einem weissen Pulver. Bei Rothgfähhitze schmitzt es, entwickelt hierbei rubig Stickstoff und hinterlässt ein Gemeuge von Kallumcyanid und Kohlenstoff-Eisen FeC, (s. Kalium cyanatum). Beim Schmelzen mit Kaliumkarbonat entsteht ein Gemenge von Kaliumcyanid und Kaliumcyanat unter Abscheldung von metallischem Eisen (Lerano's Cyankalium). Alkalien scheiden aus der Wieserigen Lösung kein Elsen ab. Beim Destilliren der wasserigen Lösung mit verdünnten Säuren, z. B. verdünnter (1) Schwefelsture, wird Blansliure abgespalten. Mit den Salzlösungen der Schwermetalle erzeugt die wisserige Lösung des Kaliumferrocyanids Salze der Ferrocyanwasserstoffsäure Fe(CN), H., welche grösstentheils unlöslich sind.

Reaktionen. 1) Mit Ferrisalzen autsteht in saurer Lösung unlösliches Berliner Blas. 2) Mit Kupfersulfat entsteht braunes Ferrocyankupfer, welches in Essigsaure oder verdünnter Salzsäure unlöslich ist. 3) Mit Uransalzen entsteht ein brauner Niederschlag von Ferrocyan-Uranyl.

Prüfung. Das Kaliumferrocyanid des Haudels ist gewöhnlich schön krystallisirt. Etwa vorhandene kleine Krystalle können möglicherweise Kaliumbikarbonat enthalten. Ausserdem ist auf eine Verunzeinigung durch Kaliumsulfat zu achten. 1) Man liest einige kleine Krystalle aus, löst diese in Wasser und versetzt die Lösung mit verdünnter Schweselsäure: es darf ein Ausbrausen nicht stattfinden (Kaliumbikarbonat). 2) 10 cem der 5 procentigen wässerigen Lösung werden nach dem Zusatz von 2 Tropfen Salzsäure durch Baryumnitratiosung nicht sofort getrübt (Kaliumsulfat, von welchem eine geringe Veranreinigung zuzulassen ist). - 3) Wird eine Mischung von 0,5 g Ferrocyankalium und g chlorfreiem Salpeter im Porcellantiegel verpufft, die Schmelze mit Wasser ausgezogen,

das Filtrat mit Salpetersäure angesäuert und mit Silbernitratiösung versetzt, so darf eine Fällung nicht entstehen (Kaliumehlorid).

Zur masseanalytischen Bestimmung versetzt man die etwa im Verhältniss 1:1000 hergestellte wässerige Kaliumferroeyanidlösung mit verdünnter Schwefelsäure und titrirt nun mit Kaliumpermanganatiösung his zur eintretenden gelbrothen Färbung. Der Titer der Kaliumpermanganatiösung ist vorher gegen chemisch reines Kaliumferrocyanid einzustellen.

Volumgewicht und Gehalt der Lösungen von Ferrocyankalium bei 15° C. Nach Schupp.

Vot. Gen.	From an FeCyaK ₄ + 516 ₂ O	Proc. an FeCy.E.	Vol Gew.	Proc. un PeCyaKa + MH40	Proc. an FuGy ₄ R,	Vol Gew	From an FeCy, K., +3H,O	Proc. as FeCy ₄ K ₄	Vol Geor	Froc. an FeCyaKa + 3H ₂ O	Proc. am FeCy,E,
1,0058 1,0116 1,0175 1,0234 1,0295	20045		1,0356 1,0417 1,0479 1,0542 1,0605		6,104 6,976 7,848	1,0669 1,0784 1,0800 1,0868 1,0982	18 14	9,592 10,464 11,336 12,208 13,080	1,1136	16 17 18 19 20	13,952 14,824 15,696 16,568 17,440

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Mitteln.

Anwendung. Obgleich dem gelben Blutlangensalze jede Heilwirkung abgesprochen wird, so erwarten einige Aerzte von demselben doch eine milde Eisenwirkung und eine milde dieretische Wirkung. Man giebt es in Dosen von 0,5-1,0 g mehrmals täglich. Man verwechsele es nicht mit dem giftigen Kalium cyanatum! Als Reagons benutze man thunlichst die frisch bereitete Lösung.

Kalium ferrocyanatum crudum. Technisches Ferrocyankalium. Technisches gelbes Blutlaugensalz. Das Salz ist äusserlich dem reinen Präparate sehr ähnlich, setzt sich aber zumeist ans erheblich grösseren Krystallen zusummen. Es ist bisweilen durch Kaliumbikarbonat, sehr häufig durch Kaliumsulfat in beträchtlichen Mengen verunzeinigt. Eine mässige Varanzeinigung durch Kaliumsulfat würde der technischen Verwendbarkeit des Salzes keinen Eintrag thun.

Das gelbe Blutlaugensalz wird im Handverkauf blinfig gefordert zum Blaufürben, zum Verstählen des Eisens, zur Herstellung der blauen Tinte. Man kann es unbedenklich abgeben, da es nicht giftig ist.

Acidum hydroferrocyanatum. Ferrocyanwasserstoffslure. Pe(UN), H4. Mol. Gew. = 216.

Man erhält diese Verbindung am einfachsten, wenn man zu einer kalt gesättigten Kallumferroeyanidlösung ein gleiches Volumen eisenfreie Salzsäure zufügt. Der entstandene weisse Niederschlag wird bei Luftabschluss auf poröser Platte getrocknet, alsdann in Weingeist gelöst und mit Aether wieder ausgefällt. — Ein weisses, krystallinisches, aus Nädelchen bestehendes Pulver; größere Krystalle erhält man durch Ueberschichten der weingeistigen Lösung mit Aether.

Ferrocyanwasserstoffsäure ist leicht löslich in Wasser und in Weingeist. Sie schmeckt und reagirt stark sauer und ist eine so kräftige Säure, dass sie nicht nur essigsaure, sondern auch oxalsaure Salze zersetzt. Sie oxydirt sich rasch an der Luft, besonders schnell beim Erhitzen unter Bildung von Blausäure und Williamson's Blau.

Die Ferrocyanwasserstoffshure dient in der Pharmacie zur Bereitung einiger Salze, z. B. des Chinimum ferrocyanatum 5. Bd. I, S. 774.

II. Kalium ferricyanatum (Erginzb.). Kalium ferrecyanatum rubrum. Ferri-Kalium cyanatum rubrum. Kaliumferricyanid. Ferrideyankalium. Blausanres Elsenoxyd-Kall. Rothes Blutlaugensalz. Fc(CN)₆K₅ oder FeCy₆K₅. Mol. Gew-= 229.

Darstellung. Zu einer Lösung von 100 Th. gelbem Blutlangensalze in 1000 Th. Wasser setzt man in kleinen Antheilen unter Umrühren solange Brom hinzu, bis eine Probe der Flüssigkeit durch Ferrichloridlösung nicht mehr blau gefärbt wird. Man ge-

braucht hierzu 19-20 Th. Brom; ein Ueberschuss von Brom ist zu vermeiden. - Sobald dieser Pankt erreicht ist, dampft man die Lüsung an einem vor Licht geschützten Orto sur Krystallisation ein und reinigt die Krystalle durch nochmaliges Umkrystallisiren.

Eigenschaften. Glänzende, rabinrothe Prismen oder Tafein, welche in 2,5 Th. kaltem oder 1,5 Th. siedendem Wasser mit braungelber Farbe, in Weingeist nur wenig belich sind. Die verdünnte wässerige Lösung ist von bräunlicher bis eitronengelber Farbe; me giebt mit Ferrichlorid nur eine dunklere Fürbung, keine Blaufürbung; mit Eisenoxyduisalzen, z. B. Ferrosulfaticsung, entsteht ein blauer Niederschlag von Tunnutt's Blan. Das Salz ist nicht giftig. Mit Wasserstoffsuperoxyd zusammengebracht, entwickelt ts reichliche Mengen von Sauerstoff.

Prafung. 1) Werden die oberlächlichen Schichten eines Krystalles zunächst mit Wasser weggewaschen und bereitet man alsdann von dem abgewaschenen Krystall eine etwa 3 procentige wässerige Auflösung, so darf diese sich mit Ferrichloridlösung nicht blau färben (Ferrocyankalium). - 2) 10 ccm der Sprocentigen Lösung werden mit 2 Tropfen Salzsaure angesauert und mit Baryumchloridlösung versetzt. Es darf nicht alsbald eine Trübung auftreten (Kallumsutfat). - 3) Die Prüfung auf Chlor erfolge in gleicher Weise wie beim gelben Bintlaugensalze angegeben.

Aufbewahrung. Das Salz werde unter den indifferenten Substanzen, aber vor Licht geschützt aufbewahrt. Unter dem Einflusse des Lichtes wird es zu Ferrocyankalium reducirt. Da diese Reduktion vorwiegend in den ausseren Schichten auftritt, so beseitigt man diese vor Benutzung des Salzes durch Abwaschen. Lösungen des Kaliumferricyanide halte man nicht vorräthig, da sie sich bald zersetzen.

Anwendung. Das Kallumferrieyanid wird nicht therspeutisch, sondern als Reagens auf Ferrossize, ferner auf Morphin, in der organischen Synthese als Oxydationsmittel, ferner zur Herstellung von blauen Lichtpausen angewendet.

Volumgewicht und Gehalt der Lösungen von Ferricyankalium bei 15° C. Nach Schiff.

Vol	Proc. an	Vol-	Proc nn	Vol	Free an	Vol	Proc. an	Vol	Proc. nn
Gew.	FeCy ₄ K ₁	Gew.	FeCy,K,	Gew.	FrCy _a K _a	Gew	FeCy _a K _a	Gew.	FeCy4Kg
,0051	1	1,0261	5	1,0482	9	1,0891	16	1,1396	24
,0103	2	1,0315	6	1,0538	10	1,1014	18	1,1529	26
,0155	3	1,0370	7	1,0653	12	1,1139	20	1,1664	28
1,0208	4	1,0426	8	1,0771	14	1,1266	22	1,1802	80

Konlen's Schweisspulver für Guss-Stahl. I) Boracis 8,0, Ammonii hydrochlorici, Kalii ferrocyanati sicci aa 1,0. 11) Boracis 64,0, Ammonii hydrochlorici 20,0 Kalii ferrocyanati sicci 10,0, Colophonii 5,0.

Härtepulver für Stahl. Ist antweder lediglich gepulvertes technisches Ferrocyan-kalium oder dasselbe mit Sand verrieben.

Legrip's Masse, Elsen in Stahl zu verwandeln. I) Kalii carbonici crudi, Kalii facrocyanati ili 100,0 warden mit Saponis kalini 200,0 zusammengerieben und dann mit siner geschmolzenen und wieder halberkaltsten Mischung von Sebi 100,0, Adipis 80,0, Parallani 20,0 zusammengerührt. Das Eisen wird hell-rothglühend in diese Masse eingeführt, dann dunkel-rothglühend gemacht und in Wasser oder in einer dünnen Blutlaugensalzigung absolvant. salalosung abgeloscht. — II) Kalii carbonici crudi, Kalii ferrocyanati aa 250,0, Boracis 375,0, Olei Lini 125,0.

Schlesspulver, weisses. Kalii ferrocyanati sicci 23,0. Sacchari 23,0, Kalii chlo-

rici 49,0.

Haloxylin, ein Sprengpulver. Kalii ferrieyanati 1,0, Kalii nitrici 45,0, Carbonis 3-5,0, Sorraginis ligneae 9,0.

Rothbraune Holzbeize, rothbranner Holzanstrich. 10 Th. Kupferritriol werden in 100 Th. oder mehr Wasser gelöst mit 2 Th. Englischer Schwefelskure versetst. Mit dieser Flüssigkeit wird Holz gelränkt oder bestrichen und nach dem Uchertrocknen mit einer Lösung von 5 Th. gelbem Blutlaugensals in 100 Th. oder mehr Wasser überpinselt.

Gunnaun's Mischung ist ein Gemisch aus gleichen Theilen Ferrosulfat und Blutlaugensalz, welches dem Arsenik zugesetzt wird, um ihm eine Färbung zu geben.

Härte- und Schweissmittel für verschiedene Zwecke.

Härtepulver. Je 60 Th. Kallumbikarbonat, Kallumnitrat, gepulvertes gebrannte-Horn (Rinderklauen), je 2 Th. arabisches Gummi und Alos und 1 Th. Kochsalz. Das Gemisch wird auf rothglübenden Stahl, auf weissglübendes Schmiedeelsen gestreut und gut einge-

wird auf rothglühenden Stahl, auf weissglühendes Schmiedeelsen gestreut und get eingebrunt, dann das Eisen abgekühlt.

Schweisspulver für Schmiedeelsen im rothglühenden Zustande besteht aus 6 Th. Borax, 3 Th. Salmiak und 3 Th. Wasser bis zum Erstarren eingekocht, dann ausgetrocknet, gepulvert und mit 2 Th. rostfreien Feilspänen aus Schmiedeelsen gemischt.

Schweisspulver für Stahl auf Schmiedeelsen. 12 Th. Borax, 2 Th. Salmiak, 2 Th. Blutlaugensalz (blausaures Kali) und 1 Th. Harz werden mit etwas Wasser über gessen eingekocht, getrocknet und gepulvert und mit 2 Th. schmiedeelsernen Feilspänen gemischt. Es wird auf das rothglühende Eisen gestreut.

Schweisspulver für Schmiedeelsen. 1 Th. Salmiak, 2 Th. Borax, 2 Th. Blutlaugensalz (blausaures Kali) und 4 Th. schmiedeelserne Feilspänen zu einem Pulver gemischt. Das rothweissglühende Eisen wird damit bestreut.

Das rothweissglühende Eisen wird damit bestreut.

Schweisspulver für Stahl. 360 Th. Borax, 200 Th. Blutlaugensalz (blausaure Kali) und 1 Th. Berlinerblau werden gepulvert, mit Wasser eingekocht, in der Hitze ausgetrocknet, dann gepulvert und mit 100 Th. schmiedeeisernen Feilspitnen gemischt. Es kommt auf dem weissglühenden Stahle zur Anwendung.

Schmelzender Einsatz für Härtezwecke. 15 Th. Kochsalz, 5 Th. entwässertes

gelbes Blutlaugensals, 1 Th. wasserfreier Borax.

Schweisspulver für Eisen und Gussstahl. 24 Th. entwässerter Borax, 24 Th. geschmolzene Borsaure, 24 Th. Kochsalz, 52 Th. entwassertes Blutlaugensalz, 5 Th. Kolo-

Härtungs-Rost-Schutz, für Eisen, eisenrostwidriges Pulver. Die Oxydation des Eisens beim Harten zurückzuhalten dient eine Lösung von Tischlerleim, welche gleiche Theile feingepulverte Holzkohle und Blutlaugensalz enthält. Damit wird das Eisen mehrmals überzogen und jedesmal getrocknet, so dass es mit einem dicken Ueberzuge verschen ist.

Kalium jodatum.

l. † Kalium jodatum (Austr. Germ. Helv.), Jodure de potassium (Gall.). Potassil Jodidum (Brit, U-St.). Kali hydrojodicum. Kallumjodid. Jodkallum. Hydro-Jodsaures Kall. KJ. Mol. Gew. = 166.

Darstellung. 1) Man bereitet eine Lösung von 15 Th. Kalihydrat (alkohole depuratum s. S. 169) in 85 Th. Wasser and trigt allmäblich (!) unter gelinder Erwärmung und unter Umrühren soviel Jod (ca. 35 Th.) ein, dass eine dauernd gelbliche bis braungelbliche Lösung erhalten wird. Man entfärbt diese Lösung wieder durch tropfenweisen (1) Zusatz von Kalilauge und dampft sie zur Trockne. Zu dem trocknen Salzrückstande mischt man 1/2 seines Gewichtes Holzkohlenpulver und erhitzt die Mischung in sinem Porcellan-Kasserol zum ruhigen Schmelzen, his eine gezogene Probe, in Wasser gelöst und filtrirt durch Ansünern mit verdünnter Schwefelsture nicht mehr gelb gefärbt wird. Man zieht die erkaltete Schmelze mit Wasser aus, filtrirt, engt das Filtrat durch Eindamplen ein und lässt es in hohen Cylindern krystallisiren, die man in warmes Wasser ciustellt. - 2) Man bringt in einen Kolben 25 Th. Eisen als feinen Draht, Drehspähne oder Eisenpulver, übergiesst mit 200 Th. Wasser und fügt allmühlich in kleinen (!) Autheilen unter den hei Ferrum jodatum angegebenen Vorsichtsmassregeln (s. Bd. I S. 1111) 76,5 Th. Jod hinzu. Nachdem die Bildung von Ferrejodid beendigt ist, filtrirt man durch ein genässtes Filter ab und wäscht den Rückstand gut aus. In dem grünlichen Filtrate löst man 25,4 Th. Jod unter schwachem Erwärmen auf. Diese Lösung trägt man unter Umrilhren in eine heisse Lösung von 55-58 Th. reinem wasserfreien Kaliumkarbonat ein. so dass die Reaktionsfillssigkeit zum Schluss schwach alkalisch ist. Man erhitzt einige Zeit zum Sieden, um das ausgeschiedene Ferro-Ferrioxyd dichter zu machen, filtrirt ab, wäscht aus, peutralisirt das Filtrat, wenn erforderlich genau mit Jodwasserstoffsaure und bringt es durch Eindamplen zur Krystallisation. - 3) Nach Helv. Man reibt 1 Th. rothen Phosphor mit 35 Th. Wasser an, erwärmt die Mischung in einer Porcellanschale auf dem

Wasserbade und giebt allmühlich (!) unter Limrühren 12 Th. Jod hinzu. Die Erwärmung wird bis zur völligen Entfärbung fortgesetzt. Alsdann filtrirt man die farblose Flüssigkeit und wäscht den Rückstand vollständig mit Wasser ans. Zum Filtrat giebt man unter Erwärmen auf 70—80° C. eine Lösung von 6 Th. wasserfreiem, reinem Kaliumkarbonat in 10 Th. Wasser eder soviel von dieser Lösung, dass eine kleine Meuge Kaliumkarbonat im Ueberschusse vorhanden ist. Man lässt absetzen, filtrirt, wäscht den aus Calciumkarbonat bestehenden Niederschlag mit Wasser und bringt das Filtrat durch Eindampfen karbonat bestehenden Niederschlag mit Wasser und bringt das Filtrat durch Eindampfen kur Krystallisation. — Erwärmt man die Krystalle einige Zeit bei 100° C., so werden die umprünglich durchscheinenden Krystalle percellanartig undurchsichtig.

Eigenschaften. Das Kaliumjodid bildet farblese, glänzende, durchscheinende oder porcellansrtig weisse, würfelförmige Krystalle von scharfem, salzigem, etwas bitterem Geschmacke und 2,9 bis 3,0 spec. Gew. Aus freies Jod enthaltenden Lösungen krystallisirt dasselbe in Oktaëdern. Bei 639° C. schmilzt es und verdampft schon bei müssiger Rothgiuh, besonders bei Luftzutritt reichlich. Vollkommen reines Kaliumjodid hült sich an trockener Luft unverändert, aus feuchter Luft zicht es Wasser an, besonders wenn es etwas Natriumjodid enthält, und färbt sich im feuchten Zustande allmählich gelb, indem durch den Einfluss von Licht. Luft und Kohlensäure eine Zersetzung unter Abspaltung von Jod stattändet. Ein völlig neutrales Kaliumjodid ist dem Gelbwerden rascher unterworfen, als ein schwach alkalisches. In Wasser löst sich Kaliumjodid schr leicht unter starker Temperaturerniedrigung zu einer neutralen Flüssigkeit; 1 Theil erfordert bei gewöhnlicher Temperatur etwa 0,75 Th., bei 120° C., bei welcher Temperatur eine gesättigte Lösung des Salzes siedet, etwa 0,45 Th. Wasser zur Lösung.

Kaliumjodid ist bei gewöhnlicher Temperatur in etwa 10—12 Th. Weingeist von 90 Proc. und in 40 Th. absolutem Alkohol iöslich. Seine gesättigte wässerige Lösung vermag reichlich Jod aufzunehmen, ein Mol. Kaliumjodid vermag bis 2 Atome Jod zu lösen und bildet damit eine schwarzbraune Flüssigkeit, die die Verbindung KJa enthält. Aus der wässerigen Lösung scheiden Eisenchlorid, Platinchlorid, Chlor, Brom, rauchende Saipetersture, koncentrirte Schwefelsaure Jod ab, welches mit Stärkelösung blaue Jodstärke bildet oder sich in zugesetztem Chloroform oder Acther mit violetter Farbe auflöst. Durch überschüssige Weinsäure entsteht in der nicht zu verdünnten, wässerigen Lösung ein Niederschlag von Kaliumbitartrat.

Specifische Gewichte der Kaliumjodidlösung bei 19,5° C. Nach Kermera.

Proc. KJ. 5 10 15 20 25 30 35 40 45 50

Spec. Gew. 1,038 1,078 1,120 1,166 1,218 1,271 1,331 1,396 1,449 1,546

Prilfung. Ein brauchbares Kaliumjodid ist farblos, nicht feucht oder hygroskopisch, ohne Geruch. Bevor man zur Prüfung schreitet, bereite man sich aus einer Anzahl
grösserer und kleinerer Krystalle eine Durchschnittsprobe und stelle fest, oh sich ein Theil
derselben in der 12 fachen Gewichtsmenge 90 proc. Weingelst nach längerem Stehen und
Schütteln vollständig löst. Ist dies der Fall, so können eine ganze Anzahl der in Betracht
kommenden Verunreinigungen gar nicht oder nur in geringen Meugen vorhanden sein.

1) Bringt man sine kieine Menge des zuvor zerriebenen und bei 120° C. getrockteten (wegen des Dekrepitirens!) Salzes an einem Platindrahte in die nicht leuchtende Flamme, so erthelie sie dieser von Anfang an eine violette Färbung. Tritt eine gelbe Flammenfärbung auf, so ist Natrium jodid zugegen. — 2) Man löst 0,5 g des Salzes in 10 cem destillirtem Wasser und fügt 1 Tropfen Phenolphthalefalösung hinzu. Eatsteht rothe Färbung, so ist Kallumkarbonat zugegen. Durch Titriren mit ½000 Normal-Salzehure kann dessen Menge bestimmt werden. Mehr als 0,1 Proc. K₂CO₂ wirde nicht zulässig hann dessen Menge bestimmt werden. Mehr als 0,1 Proc. K₂CO₂ wirde nicht zulässig hann dessen Menge bestimmt werden. Mehr als 0,1 Proc. K₂CO₂ wirde nicht zulässig hann dessen Menge bestimmt werden. Mehr als 0,1 Proc. K₂CO₂ wirde nicht zulässig hann dessen Menge bestimmt werden. Mehr als 0,1 Proc. K₂CO₂ wirde nicht zulässig hann dessen Menge bestimmt werden. Mehr als 0,1 Proc. K₂CO₂ wirde nicht zulässig hann dessen Menge bestimmt werden. Mehr als 0,1 Proc. K₂CO₂ wirde nicht zulässig hann dessen Menge bestimmt werden. Mehr als 0,1 Proc. K₂CO₂ wirde nicht zulässig hann dessen Menge bestimmt werden. Mehr als 0,1 Proc. K₂CO₂ wirde nicht zulässig hann dessen Menge bestimmt werden. Mehr als 0,1 Proc. K₂CO₂ wirde nicht zulässig hann dessen Menge bestimmt werden. Mehr als 0,1 Proc. K₂CO₂ wirde nicht zulässig hann dessen Menge bestimmt werden. Mehr als 0,1 Proc. K₂CO₂ wirde nicht zulässig hann dessen Menge bestimmt werden. Mehr als 0,1 Proc. K₂CO₂ wirde nicht zulässig hann dessen Menge bestimmt werden. Mehr als 0,1 Proc. K₂CO₂ wirde nicht zulässig hann dessen Menge bestimmt werden. Mehr als 0,1 Proc. K₂CO₂ wirde nicht zulässig hann dessen Menge bestimmt werden. Mehr als 0,1 Proc. K₂CO₂ wirde nicht zulässig hann dessen Menge bestimmt werden. Mehr als 0,1 Proc. K₂CO₂ wirde nicht zulässig hann dessen Menge bestimmt werden. Mehr als 0,1 Proc. K₂CO₂ wirde nicht zulässig hann dessen M

wässerigen Lösung (1:20) mit I Körnchen Ferrosulfat, I Tropfen Ferrichloridiösung und 8 ccm Natronlauge, erwärmt gelinde und übersattigt mit Salzsaure, so darf eine Blaufürbung nicht auftreten, anderenfalls ist Kuliumcyanid zugegen. - 6) Zur Prüfung auf Kaliumjodat stellt man sich eine 5 proc. Lösung her mit frisch bereitetem und zwar ans einer Glassetorte destillirtem Wasser. Zu 10 ccm dieser Lösung fügt man etwas verdünnte Schwefelsäure zu: Es darf innerhalb 5-10 Minuten keine Gelbfürbung auftreten. Zu anderen 10 ccm dieser Lösung bringt man 10 Tropfen frisch (!) bereitete Stärkelösung ferner 20 Tropfen verdünnter Schwefelshure. Es darf gieichfalls innerhalb 5-10 Minuten eine Blaufärbung nicht auftreten. Wesentlich ist bei Ausführung dieser wichtigen Prüfung, dass aus Glasgefässen frisch destillirtes und unter Luftabschluss erkaltetes Wasser angewendet wird, und dass die benutzte Schwefelsaure frei ist von Ferrisalz und von salpetriger Säure und ähnlichen oxydirenden Verunreinigungen. - 7) Werden 20 cem der wässerigen Lösung (1 - 20) mit 0,5 ccm Kallumferrocyanidiösung versetzt, so zeigt eine eintretende Blaufarbung einen Eisengehalt an. - 8) Ein Gehalt an Nitrat kann durch Ueberführung der Salpetersäure in Ammoniak nachgewiesen werden: Man erwärmt I g des Salzes mit 5 ccm Natronlauge und je 0,5 g Eisenpulver und Zinkfeile. Das sieh entwickelnde Wasserstoffgas reducirt die Salpetersäure zu Ammoniak, kenntlich durch den Geruch und die Blaufärbung, welche es einem angefeuchteten Streifen rothen Lackmuspapier ertheilt. - 9) Das Kallumjodid darf nur Spuren von Kaliumbromid und Kaliumchlorid enthalten. Genau 0,2 g desselben werden in 2 ccm Aetzammoniakstüssigkeit gelöst und mit 13 cem 1/10-Normals Ilbernitratiosung versetzt. Silber Jodid, welches in Ammoniak so gut wie unlöslich ist, wird ausgefällt, Silberchlorid und Silberbromid dagegen bleiben in Lösung und scheiden sieh nach dem Uebersättigen des Filtrates durch Salpetersänze aus. Die Flüssigkeit darf jedoch innerhalb 10 Minuten nicht so stark getrübt werden, dass sie undurchsichtig wird, andernfalls sind mehr als Spuren Kallumchlorid oder Kaliumbromid vorhanden, und das Praparat ware zu beanstanden. - 10) Ist Kaliumthiosulfat zugegen, so setzt sich dieses bei Ausführung vorstebender Reaktion (sub 9) mit Silbernitrat in Silberthiosulfat um, welches zunlichst von dem Ammoniak in Lösung gehalten wird, sich aber bei dem Ansäuern mit Salpetersäure sofort in Schwefelsäure und sich ausscheidendes schwarzes Schwefelsilber zersetzt: Ag,S,O,+H,O = Ag,S+H,SO, Kaliumthiosulfat könnte einem Kaliumjodat (KJO₂) haltigen Prüparate zugesetzt sein, um dessen Gelbwerden zu verhiadern.

Aufbewahrung. Das reine Kaliumjodid hält sich in trockenem Zustande lange Zeit unverändert. Man bewahrt es an einem trockenen Orte in mit Glasstopfen verselllossenen Gefässen, vor Sonnenlicht geschützt, auf; grössere Vorräthe am besten in einem dunklen Schranke. Es wirkt in grösseren Dosen giftig auf den thierischen Organismus und ist deshalb vorsichtig aufzabewahren.

Anwendung. Das Kaliumjodid entspricht in seiner Wirkung dem Jod, doch ist dieselbe eine weit mildere. Hauptsächlich wird das Praparat angewendet bei sekundärer und tertiffrer Syphilis, namentlich nach vorhergegangenen Quecksilberkuren, bei Drüsenhypertrophien, Struma, Skrophulose, Rheumatismus, Asthma, chronischen Blei- und Quecksilbervergiftungen, Neuralgien. Innerlich giebt man das Salz, in Wasser gelöst, gewöhnlich zu 0,3 g his 0,5 g, steigt aber manchmal bis auf 2 g bis 3 g pro dosi. Aqueserlich wird es in Form von Salben, Gurgelwässern, Klystieren, Bädern verordnet. Auch in subkutaner Injektion wird dasselbe angewendet. Die grösste Tagesgabe, welche ohne beigesetztes Ausrufungszeichen vom Arzte verordnet werden darf, würde auf 10 g zu normiren sein. Länger fortgesetzter Gebrauch grösserer Dosen Jodkalium bewirkt eine chronische Jodyergiftung mit ihren charakteristischen Symptomen (Jodismus). Ueber die Bekampfung des Jodismus durch Sulfanilsäure vergl. Bd. I. S. 117. Man gebe das Kaliumjodid nicht zugleich mit solchen Körpern, welche Jod aus demselben abspalten können, wie Kaliumchlorat, Kaliumbromat, Kaliumjodat, ferner mit Säuren und Metallsalzen, sowie Alkaleidsalzen, welche sieh mit demselben umsetzen können. Endlich hüte man sich vor einer Verwechslung mit dem weitaus giftigeren Kaliumjodat (Kalium jodicum, KJO,). Vergt. Ed. I, S. 68.

+ Kalium lodatum solutum. Eine filtrirte Lösung von 1 Th. Kaliumjodid und l Th. destillirtem Wasser. Recoptur-Erlaichterung, welche zur Zeit überstüssig erscheint, weil das Kuliumjedid so rein im Handel vorkommt, dass man durch einsnehe Auflösung des Salzes in Wasser (ohne Kiltration) klare Lösungen erhält. Wo sie vorrüttig gehalten wird, muss nie vor Licht geschützt werden.

Unquantum Kalli jodati. Jodkalium-Salbe. In alien berücksichtigten Pharmakopien, anggenommen Austr. Mischt man neutrales Kaliumjodid in wässeriger Lösung mit Fett oder fetthaltigen Salben, so tritt, weil die Fette immer etwas ranzig sind, in kürzerer oder längerer Zeit Abspaltung von freiem Jod ein. Um diese Abspaltung von freiem Jod zu verhindern, schreiben die meisten Pharmakopöen Zusätze von Kaliumkarbonat oder Natriumthiosulfat vor. Für die Bereitung der Kaliumjodidsalbe ist allgemein zu beachten, dass das Kalinmjodid in der vorgeschriebenen Wassermenge nicht durch Erwärmen, sondern durch Anreiben gelöst werden soll.

Brit. Unguentum Potassil Jodidi. Kalii jodati 5,0, Kalii carbonici 0,3, Aquae destillatae 4,7, Adipis benzoati (Brit.) 40,0.

Gall. Pommade de jodure de potassium. Kalii jodati, Aquae destillatae aa 10,0,

Adipie benzonii (Gall.) 80,0.

Germ. Unguentum Kalil jodati. Kalii jodati 20,0, Natrii thiosulfurici 0,25, Aquae destillatae 15,0, Adipis 165,0. Wird Kaliumjodidsalbe mit Jod zusammen verordnet, so ist zie unter Weglassung des Natriumthiosulfats jedesmal frisch zu bereiten.

Helv. Unguentum Kalii Jodati. Wie Germ. An Stelle von Schweineschmalz

kann auch "Wacissalbe" verwendet werden.

U-St. Unguentum Potassii Jodidi. Kalii jodati 12,0, Natrii thiosulfurici 1,0, Aquae calidae 10,0, Adipis benzoati (U-St.) 77,0.

Man halte keine grösseren Vorräthe von der Jodkaliumsalbe, als innerhalb 4 Wochen Yoranasichtlich verbraucht werden.

Antifat, Mittel gegen Fettsucht, enthalt Kaliumjodid als wirksamen Bestandtheil. Antiohesitas von Lanoussa in Genf, Mittel gegen Fettleibigkeit, ist eine Stärkezucker suthaltende Kalumjodidlosung.

BEJELN'S Gichtmittel. Rp. Olei Gaultheriae 5,0, Spiritus (90 proc.) 20,0, Aquae destillatae 80,0, Extracti Gentianae 5,0, Kalii jodati, Natrii salicylici ää 4,0.

Cordial-Drink des Dr. Curawy, oder Lebenstrank, eine Krauterlimonade, heilt alle chronischen und skrophulösen Krankheiten. Er besteht aus 115,0 Wasser, 15,0 Spiritus, 2.0 Kaliumjodid, 5.0 Bittermandelwasser, 10.0 Zucker und 3.0 gebranntem Zucker, 1.75 Mark.

Ellxlr antiasthmatique d'Aubrez, Apotheker in Ferte Vidame (Eure et Loire), Frankreich. Eine 250 Theile betragende Abkochung von 10 Th. Senega mit 50 Th. Kaliumjodid, 4 Th. Opiumextrakt, 500 Th. Zackersirup, 200 Th. scheem Spiritus, gefärbt mit etwas Cochenflictinktur. (Haora, Analyt). — Nach einer später veröffentlichten Analyse von Schnöffent bestand das Mittel aus Kaliumjodid 9 Th., franz. Lactucarium 1 Th., Wasser 288 Th., Zuckersirup 48 Th., Salzäther 1 /4 Th. (6 Flaschen a 200 g = 47 M.).

Jodia von Battie & Co. in St. Louis. Jede Fluid-Drachme enthält 0,3 g Kaliumjodid, 0,2 g Ferriphosphat und geringe Mengen der Auszüge von Stillingis, Helonias und Manigarpropun.

Menispermum. (Fa. Hoffmann.

Jodkalfum-Liniment. (Wiener Specialität.) Rp. Saponis stearinici dialysati 50,0. Saponis oldmici dialysati 55,0, Spiritus Lavandulae 850,0, Glycerini 50,0 Kalii jodati 50,0. Jodlavendelgeist, Kropfgeist. (Wiener Specialitat). Rp. Kalii jodati 5,0, Spiri-

tun Lavandulae 95,0.

Jedo-Bromide-Calcium Compound, a new alterativ compound by J. R. BLACH, M. D. New York gegen Cholera, ansteckende Kraukheiten, Hautkrankheiten, Jucken etc. besteht aus Chlorealcium, Chloraluminium, Chlormagnesium, Chlor-, Brom- und Jodnatrium, Natriumsulfat, Natriumphosphat, Natriumsilicat, Kaliumuitrat etc. (Gondernor, Analyt.)

Strop depurateire de Laroze ist eine Lösung von circa i Th. Kaliumjedid in

100 g Pomeranzonschaleneirup.

Spirane, Englisches Geheimmittel gegen Lungenschwindsucht, enthält Chloroform, Glycurin and Kaliumjodid (P. LOHMANS).

Aqua sérophora jodata. Jodhaltiger Brausswanser. fip Ralli fodati 1,0 6.0 Kalil blearbonick Aquae destillatas 850,0 Acidi citrici in crystallis

Aqua Jadata carbonica. Aqua Selterana jodeta Rp Kalli jodali 1.5 Aquae Sodae carbonicae 1000,0

Balsamum contra perulones	Mixtura antasthmatica Canes.
Succiona vel Eussieum (Hamb, V.).	Ru. Kalii lodati 10,5
Schwedischer oder Russischer Frost-	Infusi Polygaloe amaras 150,0
baleam	Tincturae Lobelian 25,0
Rp. Camphorae	Tincturas Opii bentulcas 20,0
Tragacanthae poly, an 2,0	Strupi l'apaveria 50,0
Thetume Opli crocator	Terel- ble viermal tliglick i Threibilei.
Ralli jodani 5.0	Hixtura autasthmatica Tuoussuat
Gityeerini 475,0.	
	Rp. Kalli jodati 10,0 Spiritus Vini 20,0
Hatyram Jodatum Tacussnau. Tacussnau's Jodbutter bes. Laberthran.	Agens destillates 40,0
ereate,	Decoeti Polygulae radicia 60,0
Rp Butyri recentla insulai 500,0	Figural opiati 100,0.
Kalli jodati 9,0	Preimal täglich einen Essiöffel.
Kaill bromath 0,8	Mixtura antirheumatica Lungar.
Salis cullnarie 8,0.	Rp. Kalil jedan 6,0 (sd 8,0)
In 10 Tagen als Butterbrot an verbraueben,	Aquan destillatae 200,0
Cereell Kalli judati o i'rec.	Tingturne Colchici 15,0
Rp. Gelatiane Glycerinae durae 25,0	Preimal täglich einen Eusiöttel (bei chronischen-
Ealli jedati 5,0.	Eheumatismus).
Final bardil.	Mixtura jedata Boggos.
Callutorium phenico-jodatum Marri-	
Rp Actic carbulici	Ep. Kalli jodati 5,0 Tinoturae Digualis 2,5
Judi As 1,0 Kulii jodati 2,0	Aquae Tiliae florum 180,0
Gircerini 100,0.	Stempi Morphini 49,0.
Asusserijch (zum Bepinseln bei Laryog:tis in Ver-	Alle dzei Stunden einen Eusläffel (bei acutem Ge-
bindung mit Angina granulossi;	tenkrhenmatiamus. Nebenber Einreibungen mit
Ellaic untasthmaticum Auguste nach Donvavar	narkötlschem Liniment).
Bp. Decocti Polygalan radicia 2,0 : 60,0	History contra tuesim convolutions Dresson,
Ealii jodati 15,0	Rp. Kalii fedati 5,0
Simpl oplaid 120,0	Aquae destitiatae 900,0
Aguan vitan apirituosae 60,0	Aquas Amygdularum amararum 10,0
Theturns Coccionalian 9 .	Tincturae Moschi
Emplastrum jodato-narcotleum Guéricau de	Tinctume Opli benzolese 42 5,0.
Mosey,	Preisundlich einen Theeloffel (bei Kenchhusten
Rp. Enlit Jodnil 2,0 Emplantei Conil	therhaupt bei Husten nervösen oder krampf- haften Charakters).
Emplantel althousivi & 10,0.	HWI Fild Curries in sec
(Be) chronischer Gelenkentzundung, Uebestein,	Mistura Kalli jodati (Manch. V.)
Inthenantchwellungen).	Ep Kalli jodati 4,0
Emplantrum Jodafum.	Aquan dertillatae 120,0
Rp. Kalil jodati subtilliar pulv. 5,0	Aquae Menthac ptp. 30,0,
Emplastri Plumbi simplicis 45,0	Panis Jodains.
Emplastrum Kalil judati.	Panis strumalis. Jodhisouts.
Rp. Olilani pulverati 65,0	Eins Linung von 10,0 Kallumjodid und 20,0 Am-
Cerne flavas 15,0	monkarbonat in 50,0 Wasser wird mit 1000,0
Tereblathinae laricinae 5,0	Zuckerbrodtelg gemischt Die Masse wird is
Kalli jodati saktiltas puls, 10,0	100 Thelle zerthellt, und diese werden, zu 0,4 cm
Olei Olivae 5,0.	dicken Brodchen geformt, gelucken. Jedes Brod-
Cliceré d'Jodure de pottassium (Gall.).	chen enthalte 0,1 Kalinwjodid.
Rp. Rulli Jodani	Pllulas Kalli jodati.
Aques &A 4,0 Unquenti Giyerrini 22,c.	Pp. Kalil jedati 20,6
	Amyli Tritici 5,0
directalatum contra strumum Michardwens.	Dentrini 2,0
Rp. Sapouts medicali pulverati 5,0 Kalit fedeti 10,0	Eiropi Saccharl q. n.
Kulti jodnil 10,0 Aquae Eoras 10,0	Figur pilulas No. 100. Compenguadas Amyla.
Glycerial 70,0	PRESENTATION OF THE PROPERTY O
Olel Pergamottae gits. V	Rp. Kulli jofinti 5,0
Spiritus Vini diluti 5,0	Extracti Calami
Linimentum Potassij Jodidi ram Sapane (Brit).	Rhizematic Column an op. s.
Rp. 1. Saponia stearinici dialyanti 40,0	Figns pilulae No. 40 Conspergaouer pulvere chi-
R Katsi jodati 30,0 g	somatis Iridis Florentiae (Wiener Formel.)
fl. Giyeerini 20,0 eem	Demands dilledons de entendes Indian (Call)
4 Otal Citri 8,5 ccm	Pommada d'jodure de potassium joduré (Gall) Ro. Jodi 3,0
5. Agrico 200,0 com	Ep. Jodi 1,0 Kalil jodati 10,0
Man that 1 kn der Mischung von 5 mid 5, tührt das feingepulverte 2 darunter, rührt his zum	Adiple benroad 50,0
Erralten und fügt 4 su.	Aquae 10,0.

		mann.

Pulvis strumalis. Pulvis Spongias tostae compositos.

Hp. Kalii jodati 50,0 Spongles tostes Magnesiae subcarboulese 10,0 Pulveria aromatici 3,0.

English viermal size Messerspites volt mit Wanter an nehmen (pegen Eropt and andere Delisananschweitungen).

Sapa Jodato-bromates.

Anchest brom- and jodhaltics Schwefelsoils | gor Darstellung künntlicher Anchner Baderj.

Z. Ep. Olei Papaveria 100,0 Aquae compronis Liquidit Kall enuglid Liquoria Nauri caustiel 83 100,0.

Man serscift in einer Porcelinnschale im Wasser-Inde und rührt die nachstehenden gepulverten Substanzen daminter,

Kalli jodati 10,0 Kaill bromati 5,0 30,0 Notrik thiosulfuriel Kail sulfamil ad believen 10,5 Sulfura praecipitati 2,6. Man giebt die Seite in zwei Kramen ab.

P B Zu swei Vollbildern.

11.

Zu der wie bei L aus Mohnfil darpostellten Seife minrha man binen

Calcariae sulfurntae 55,0 15,0 Kalil Jodani Kalls bromati 方当

Die Masse wird in drei Krausen abgegeben. D. H. Zu drei Vollhädern.

Sapo Kalli jodati (Els. Ture),

Rp. Saponia domestici 30.0 Spiritus (30 Proc.) 0,000 Olat Cital 9.5 Kalil Jodati 80,0 Aquas destillatas 40,0. Enthali 10 Proc. Kaltumjedid.

> Sirop d'judare de poinseium (Gast). Itp Walli jodati Aques destillates AA 25,0 Strept Sacchart (1,59) uso,o.

Kirapan Acidi hydrojedici (U-St.).

Rp 1. Kalli jodnit I Kalli hypophosphorosi 1.0 3. Addi tartarici 12,0 4. Aquae 15,0 5 Spiritus dituri (50 Proc.) d. Strupt Sacchari

Man that I und 3 in 4, terner 8 in 25 ccm wen for mischt die Lesungen und fürst des Kalbenthitarirat sich proglichet abscheiden (Fleschrank), Man filtriet, wascht mit q. s. von 5 anch, brings dan Filtrat durch Eindampfen auf 50 cem und mischt er mit 6 ru 1 kg Einthalt i Gewichts-Proc Jodynauerstell.

Strapus ferrojodatus Lapuer.

Rp.	Katti indati	2.5
	Feed sufficiet crystallisati	2,0
	Morphini acetici	0.05
	Agua Cinnamoni	30,0
	Simpl Aumntil forton	0,002

Pagileb 2-Renai sinen Essibilei

Strupus (Backet) jodaina.

Rp. Decretain paratum e Bulbi Scillag Follorum Sennes Ligni Guajaci Light Sametras Radicle Sursujurillae 13 20,0.

Colsturans evapora ad remanentia 50,0, in quitos malve

Kali jodati 2,7 Mellis desponati Baccharl MS 100,0 Spiriton Viet 10.0. Enthalt 1 Proc. Kallumjodid.

Strupus Kalli jodati Riccan.

Tip, Kalli jodati Strupi Aumentii corticle q. s. ad 200,0.

Strupus Lactis judati. Strop de falt jodique.

Rp L Kalil Jodati 5.0 2 Kalli bicarbeniel 3. Jodi AL 1,5 4. Bomeis 5.0 5. Lactic vaccind recentle 1000,0 6, Saccharl afbi 400,0 7. Glycerial 800.0.

Man lost 1-4 in 5, fligt dann 6 and 7 hinzu und dampit im Wasserbads auf 1000,0 ab. An eineue kalten Orte nofzubewahren,

Bel skrophulesen Leiden drei bis viermal täglick 1-2 Theoloffel für eich oder im Kaffee-Aufgose wu trebanen.

Solutio strophica Mackette.

Solution atrophique de Magazona. Rp. Knill jodnti 15,0 Aquas destillatas 950.6 Aques Aurantii florum 5,0 Tiocturae Ingitalia 10,0

Morgons and Abends einen Essittfel (bei Hypertrophia cordia).

Spiritos stromalis. Kropfspiriton.

Rp. Kalii jodati Spiritus asponati 30.0 Aquae Colombensia 3,0.

Tigilch zweimal su bepinseln (den Kropt oder andere Drüsensnschwellungen).

Suppositoria resolventia Starvoup.

Ep Kalli jodati Extracti Hyosoyami Extracti Conti da 0,3 Olel Cacao 10,0.

Plant suppositoria due. Zum bewussten Gelmuich (bei Leiden, besonders Hypertrophie der Prostatat.

Trochisci Kalii jodati.

Rp. Kulti judati 10,0 90,0 Messae meuntinae

attere. Flant trochisci centum (100). Singuil contineant 0,1 Kalil jointi.

Trochisci Kalli Jodati menthath. Pastilli adopisantes.

Ep. Kaili Jočati 10.0 Manage memotimas MM 50,0 Sweetagel alt/4 Tragacami bas 0,5 Olei Mentline piperitae 1,0 Girceriai 6.0 Aigittie q- 4.

Flant trochisel No. 106

tinguestem antichalazione Fiscues.

Rp. Kalli jodati 0,5 ad 0.6

Aquas destiliatae git. X

Unguesti corai 19,0

Flat onguentum. Tuglich eine Erbes graus sinzureiben (bei Gerstenkorn am Auge). Unguentum Ealii Jodail flavidum. Gelbe Eropfaalbe

Rp. Kalli jodati
Aquae destillatae 7,5
Adipia sulli 75,0
Cerae fiuvae 10,0.

Enguestum Kalii jedati fortica. Ep. Kalii jedati 10,0 Vaselini (vei Lanelini) 50,0

II. Jodathylforminum-Trillat. C.H., N. (C.H., J), Mol. Gew. = 452.

Zur Darstellung löst man 10 Th. Hexamethylentetramin in einer genügenden Mengs Alkohol, fügt 23 Th. Aethytjodid hinzu und überlüsst die Mischung in flachen Schalen der freiwilligen Verdunstung. Lange farblose Nadeln, in Wasser in jedem Verhältniss löslich, wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Aether und in Chloroform. Bei der Einwirkung von Natriumkarbonat auf Jodithylformin bildet sich Natriumjodid, etwas Ammoniumkarbonat und es entweicht Formaldehyd. Bei Einwirkung starker Säuren wird Formaldehyd entwickelt.

Die Verbindung wird innerlich als Ersatz der Jodalkalien gegeben.

Kalium nitricum.

I, Kalium nitricum (Austr. Germ. Helv.). Azotate de potasse (Gall.). Potassii Nitras (Brit. U.-St.). Kali nitricum. Kaliumnitrat. Salpetersaures Kali. Sal Nitri. Nitrum. Kalisalpeter. Salpeter. KNO₁. Mol. Gew. = 101. Der Kalisalpeter kommt gegenwärtig sozusagen im Zustande chemischer Reinheit aus den Fabriken in den Grosshandel, und zwar wird derselbe zur Zeit ausschliesslich nach dem Konversions-Verfahren, d. h. durch Umwandlung von Natriumnitrat in Kaliumnitrat (Konversions-Salpeter) bergestellt. Kocht man nämlich kone. Lösungen von Natriumnitrat und Kaliumchlorid, so setzen sie sich zu Kaliumnitrat und Natriumchlorid um. Natriumchlorid krystallisirt, weil es in heissem Wasser nicht erheblich löslicher ist als in kaltem, beraus und wird mechanisch entfernt. Durch gestörte Krystallisation der hinterbleibenden Lauge erhält man den Kalisalpeter als feines Krystallmehl, welches durch Aussüssen mit Kaliumnitratlösung direkt chlorfrei erhalten wird. — Für den Apotheker empficht es sich, das Kaliumnitrat nicht als grosse Krystalle, sondern als feines Krystallmehl zu beziehen.

Eigenschaften. Der Kalisalpeter bildet entweder farblose, luftbeständige, mehr oder weniger grosse, gestreifte sechsseitige, rhombische Prismen oder ein trockenee, schnee-weisses, krystallinisches Pulver. Die grösseren Krystalle enthalten in der Regel etwas Mutterlauge eingeschlossen, geben daher beim Zerreiben ein feuchtes Pulver. Nimmt man einen grösseren Krystall in die geschlossene Hand, so bekommt er nuter hörbarem Knistern Sprünge. Kalisalpeter giebt mit ¼, Th. siedendem oder 4 Th. Wasser mittlerer Temperatur neutrale Lösungen. In Weingeist ist er unlöslich. Der Geschmack der wässerigen Lösung ist bittersalzig, kühlend. Die Ausfösung in Wasser erfolgt unter Bindung von Wärme

(Kälteerzeugung).

100 Th. Wesser losen nach GAY-LUSSAC bei 6° 15° 25° 45° 65° 100° 114,5° Theile KNO, 13,3 26 38,4 74,6 125,4 247 327,4.

Erhitzt, schmilzt Kalisalpeter bei etwa 340° C. ohne Zersetzung zu einer farblesen Flussigkeit; bei höherer Temperatur geht er unter Abgabe von Sauerstoff in Kaliumnitrit über: $KNO_4 = KNO_4 + O$. Bei sehr hoher Temperatur zerfällt auch dieses unter Hinterlassung von Kaliumoxyd K_2O .

An leicht oxydirbare bezw. brennbare Substanzen giebt Kalisalpeter in der Hitze seinen Sauerstoff leicht ab, häufig sogar unter Verpuffen. Hierauf beruht seine Anwendung zur Darstellung von Schlesspulver, Zündrequisiten, bei analytischen Operationen. Auf giühende Kohlen geworfen, verpufft er unter Funkensprühen mit violetter Lichterscholuung-

Specifische	Gewichte	witsseriger	Lösungen	TOB	Kaliumnitrat
	bel	150 O. (nach	Geig. Acu).		

Spec. Gawicht	Proc.	Spec. Gewicht	Prou, KNO,	Spec. Gewicht	Proc. KNO,	Spec. Gewicht	Proc. KNO,	Spec. Gewicht	Proc.
1,00641 1,01288 1,01924 1,02568	1 2 3 4	1,03207 1,03870 1,04534 1,05197	5 6 7 8	1,05861 1,06524 1,07215 1,07905 1,08596	9 10 11 12 13	1,09286 1,09977 1,10701 1,11426	14 15 16 17	1,12150 1,12875 1,13599 1,14961	18 19 20 21

Die wässerige Lösung giebt mit überschüssiger Weinsäurelösung allmählich einen weissen, krystallinischen Niederschlag von Kaliumbitartrat. Mischt man 2 com konc. Schweielsäure mit 2 com Kaliumpitratlösung und 2 com Ferrosulfatlösung, so entsteht eine braunschwarze Färbung, welche als Realttion der Salpetersäure anzuschen ist.

Prafung. Für die Güte des Kalisalpeters sind sehon seine physikalischen Eigenschaften von Wichtigkeit. Das Pulver sei trocken, frisch gefallenem Schnee ühnlich und

klumpe in den Gefässen nicht zusammen, anderenfalls enthält es Natriumnitrat oder Kalismchlorid. — 1) Die wässerige Lösung (1=20) sei neutral und werde weder durch Schweselwasserstoffwasser (Blei, Kupfer), noch durch Baryumnitratiosung (Schwofelshure), noch durch Silbernitratlösung (Chlor) verändert. — 2) 20 ccm der nämlichen Sproc. Lösung dürfen nach Zugabe von 3 Tropfen Salzsäure durch 10 Tropfen Kaliumferrocyanidiaung nicht sogleich geblaut werden, - 3) Giebt man in ein mit Schwefelsäure ausgespültes sauberes Probirgias 1 ccm konc. Schwefelsaure and streut atwa 0,1 g Kaliumuitrat darauf, so darf die Saure hierdurch nicht gefürbt werden. Dunkelfärbung würde organische Veranreinigungen, das Auftreten grungelber Färbung oder eines grungelben Gases (Chlordioxyd ClOy) eine Verunreinigung durch Kaliumperchlorat auzeigen. Man prüft auf Kaliumchlorat und Kaliumperchlorat sicherer, indem man I g des Salzes einige Zeit schwach glüht und die Lösung des Glührückstandes in Wasser mit Salpetersäure ansänert und mit Silbernitratlösung versetzt. Es darf alsdann keine Trübung von Chlorsilber auftreten.



Fig. 16.
Keiben mit birnenförmigen Verschines, welcher durch Zuschmelsen eines Trichterrehres hergerichtet

Gehaltsbestimmung. Man kann die Salpeterslure im Kaliumworden int Gehaltsbestimmung. Man kann die Salpeterslure im Kaliumnitrat sowie in anderen salpetersauren Salzen bestimmen a) durch Benitrat sowie in anderen salpetersauren Salzen bestimmen a) durch Bestimmung des Stiekstoffes nach dem Kreidantschen Verfahren in der Medifikation von
stimmung des Stiekstoffes nach dem Kreidantschen Verfahren in der Medifikation von
Johnson, b) nach dem Verfahren von Ulsen. Das letztere ist bei aller Genauigkeit
leicht und rasch auszuführen, daher besonders zu empfehlen.

Salpstersäure-Bestimmung nach Utsch. Man bringt in einen Kolben von 1 g Kaliamnitrat in 50 ccm Wasser. etws 500 ccm Fassungsraum eine Auflösung von 1 g Kaliamnitrat in 50 ccm Wasser. Dazu gieht man 10 g Ferrum Hydrogenio reductum und 20 ccm einer Schwefelsaure (aus 1 Vol. kone. Schwefelsaure und 2 Vol. Wasser). Man verschliesat den Kolben sofert mit 1 Vol. kone. Schwefelsaure und 2 Vol. Wasser). Man verschliesat den Kolben sofert mit 1 vol. kone. Schwefelsaure und 2 Vol. Wasser). Man verschliesat den Kolben sofert mit 1 vol. konen Briannigen Glasstopfen, z. B. einem unten zugeschmolzenen Trichterrohr (Fig. 16), einem birnenförmigen Glasstopfen, z. B. einem unten zugeschmolzenen Trichterrohr (Fig. 16), kleinen Flamme zum Sieden und erhält sie bierin 6-8 Minuten lang gestanden hat, mit einer kleinen Flamme zum Sieden und erhält sie bierin 6-8 Minuten (nicht erheblich länger, kleinen Flamme zum Sieden und erhält sie bierin 6-8 Minuten (nicht erheblich länger, kleinen Flamme zum Sieden und erhält sie bierin 6 och Natroulauge vom spec Gew. 1,25 verdannt mit 100-150 ccm Wasser, fibersättigt mit 60 och Natroulauge vom spec Gew. 1,25 verdannt mit 100-150 ccm Wasser, fibersättigt mit 60 och Natroulauge vom spec Gew. 1,25 verdannt mit 100-150 ccm Wasser, fibersättigt mit 60 och Natroulauge vom spec Gew. 1,25 verdannt mit 100-150 ccm Wasser, fibersättigt mit 60 och Natroulauge vom spec Gew. 1,25 verdannt mit 100-150 och Wasser, fibersättigt mit 60 och Natroulauge vom spec Gew. 1,25 verdannt mit 100-150 och Wasser, fibersättigt mit 60 och Natroulauge vom spec Gew. 1,25 verdannt mit 100-150 och Wasser, fibersättigt mit 60 och Natroulauge vom spec Gew. 1,25 verdannt mit 100-150 och Wasser, fibersättigt mit 60 och Natroulauge vom spec Gew. 1,25 verdannt mit 100-150 och Wasser, fibersättigt mit 60 och Natroulauge vom spec Gew. 1,25 verdannt mit 100-150 och Wasser, fibersättigt mit 60 och Natroulauge vom spec Gew. 1,25 verdannt mit 100-150 och Wasser, fibersättigt mit 60 och Natroulauge vom spec Gew. 1,25 verdannt mit 100-150 o

Aufbewahrung. Diese geschieht in geschlossenen Glas- oder Porcellangefässen, um Staub abzuhalten. Obgleich der Kalisalpeter in der Reihe der mihlwirkenden Arzueium Staub abzuhalten. Obgleich der Kalisalpeter in der Reihe der mihlwirkend, denn körper seinen Standort hat, so halte man ihn keineswegs für unbedingt mildwirkend, denn körper seinen Standort hat, so halte man ihn keineswegs für unbedingt mildwirkend, denn körper seinen Standort hat, so halte man ihn keineswegs für unbedingt mildwirkend, denn körper seinen Standort hat, so halte man ihn keineswegs für unbedingt mildwirkenden Arzueium Standort hat, so halte man ihn keineswegs für unbedingt mildwirkenden Arzueium Standort hat, so halte man ihn keineswegs für unbedingt mildwirkenden Arzueium Standort hat, so halte man ihn keineswegs für unbedingt mildwirkend, denn körper seinen Standort hat, so halte man ihn keineswegs für unbedingt mildwirkend, denn körper seinen Standort hat, so halte man ihn keineswegs für unbedingt mildwirkend, denn körper seinen Standort hat, so halte man ihn keineswegs für unbedingt mildwirkend, denn körper seinen Standort hat, so halte man ihn keineswegs für unbedingt mildwirkend, denn körper seinen Standort hat, so halte man ihn keineswegs für unbedingt mildwirkend, denn körper seinen Standort hat, so halte man ihn keineswegs für unbedingt mildwirkend, denn körper seinen Standort hat, so halte man ihn keineswegs für unbedingt mildwirkend, denn körper seinen Standort hat, so halte man ihn keineswegs für unbedingt mildwirkend, denn körper seinen seinen

Anwendung. Kaliumuitrat wirkt auf Schleimhlitte reizend, löst Fibrin und verhindert die Gerinnung des Blutes. Wirkt in grösseren Gaben diuretisch. Man benutzt ibn Eusserlich und in der Form der Charta nitrata (s. Band I. 724), ferner gelöst in Gurgelwässern etc., innerlich bei fieberhaften und entzündlichen Krankheiten, auch als Dinreticum.

In der Technik ist sein Verbrauch in der Feuerwerkerei und zu schwarzem Schiesspulver ein ganz enormer; hier kann er durch den billigeren Natronsalpeter wegen dessen Hygroskopicität nicht ersetzt werden. Die Anwendung zum Pökeln des Fleisches beruht darauf, dass er den Blutfarbstoff aufhellt,

Kalium nitricum tabulatum. Kali nitricum rotulatum. Nitrum tabulatum. Crystall mineral (Gall.). Crystallum minerale. Sal Prunellae. Lapla Prunellae. Salpeterkügelehen. Brunellenstein. Ist Kalisalpeter in Form circa 4 mm breiter Kugelsegmente. Zur Darstellung dieser Form mischt man 4 Th. reinen Salpeter und 1 Th. Kaliumsulfat zu einem Pulver, schmilzt in einem Porcellantiegel und glesst die filiasige Salzmasse nach und nach in einen kleinen, heissen, eisernen Löffel, welcher ein kleines Loch lat. Die aus dem Loche hervortretenden Tropfen lässt man aus geringer Höhe auf die Fläche eines kalten Tellers fallen. Der Kaliumsulfatzusatz giebt den Tropfen eine abgerandete Form.

Die Salpeterkügelehen enthalten stets kleine Mengen von Kuliumnitzit, was nach ihrer Bereitung verständlich ist.

II. Kalium nitrosum (Erganzb.). Kall nitrosum. Kaliumnitrit. Salpetrigsaures Kalium. KNO2. Mol. Gew. = 85. Zur Darstellung werden 100 Th, gefalltes metallisches Kupfer (s. Band I. S. 981) mit 160 Tb. reinem Kalisalpeter gemischt und mit wenig heissem Wasser zu einem Brei angerührt. Dieser wird im Sandbade eingetrocknet und so lange erhitzt, bis die Masse in feuriges Glimmen gerath. Man langt den Glührückstand aus, dampft das Filtrat ein, lüsst den Salpeter auskrystallisiren, bringt die zurückbleibende kene. Salzlösung zur Trockne, schmilzt sie und giesst sie in Formen aus.

Nach Goldschmidt (D. R.-P. 88546) kann man Kaliumpitrit glatt erhalten durch Erhitzen von Kallumnitrat mit Kallumformiat KNO, + HCO, K + KOH = KNO, + K,CO,

+ H, O.

Weisse krystallinische Salzmasse oder weisse, dem Kalihydrat ähelich ausschende Stäbehen, nicht wie diese leicht zerbrechlich und spröde, sondern biegsam, zähe. Sie zerfliessen in der Luft und lösen sich in Wasser leicht auf unter Bindung von Warme. -Die wässerige Lösung (1:20) entbindet auf Zusatz von überschlissiger Weinsaurelösung schon in der Kälte reichliche Mongon braunen Stickstoffdioxydes, gleichzeitig entsteht allmählich ein krystallinischer Niederschlag von Kaliumbitartrat.

Praying. Die wässerige Lösung (1:10) werde weder durch Baryunnitratiösung (Schwefelskure), noch darch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle, wie Kupfer, Blein verändert und nach vorherigem Zusatz von Salpetersäure durch Silbernitratiosung nicht mehr als opalisirend getriibt. Spuren von Chlor sind zuzulassen. Ein völlig reines, 100 proc. Kaliumnitrit ist gegenwärtig noch nicht im Handel. Man muss sich begongen, wenn ein als Kalium nitrosum parum bezeichnetes Salz 80-90 Proc. KNO, enthält.

Gehaltsbestimmung. Nach Luxuz lässt man in eine bestimmte Menge mit Schwefelsäure angesäuerter Kaliumpermanganallosung (nicht umgekehrt!) soviel von einer Kaliumnitritlesung zußiessen, bis die rothe Färbung der Lösung gerade verschwunden ist. Man benutzt eine Kaliumpermanganatlösung, welche 15,82 g reinstes Kaliumpermanganat in 1 Liter enthält und von welcher I cem = 0,0289 Eisen oder = 0,0315 g krystallisirter Oxalekure entsprechen muss. Die Oxydation des Kaliumnitrites durch Kaliumpermanganat erfolgt mach der Gleichung: 2 KMnO₄ + 5 KNO₅ + H₄O = 5 KNO₅ + 2MnO +2KOH.

1,00 ccm der obigen Kaliumpermanganatlosung entspricht 0,021276 g Kaliumnitrit KNO.

Zur Ausführung löst man 10,0 g des zu untersuchenden Kaliumnitrits in 1 Liter Wasser und lässt von dieser Lösung hierauf in dünnem Strahle in eine mit Schwefelsaure

angewauerte und auf 40° C. erwarmte Mischung von 20 ccm obiger Keliumpermangenatlosung mit 180 cem Wasser einfliessen, his schliesslich ein Tropfen nach einigem Stehen Entfarbung berbeiführt.

Anwendung. Therapeutisch wird das Kallumuitrit - abgesehen von der Form der Salpeterkügelchen - kaum angewendet, man benutzt vielmehr dafür das Natriumnitrit. - In der Analyse benntzt man das Kaliumnitrit zur Trennung von Kobalt und Nickel ferner zum Preimachen des Jod aus den Jodidon. In stark verdünnten Lösungen verschwindet (durch die Thätigkeit von Organismen) der Nitritgehalt im direkten Lichte allmählich.

Electuarium antibasmoptofoum. Latverge gegen Blutspelen. ltp. Kalil nitries 10.0 Roll Armenas 2,5 Conservae Rosse 15.0 Glycerial q. s.

Flat electrorium. Mehrmain theilch in Theolottes.

Benefrange Metallorum. L Weisser Flush

Rp. Kalil altrici Kalil bitartarid as.

Man schüttet die Mischung in einem irdenen Getiese su ninem kegelförmigen Hauten auf, entrunder dieses an der Spitze mit Hille einer glöhenden Kohle und bringt nach der Verputtung sin Manso sojori in gut verschlosseue Gellass.

II. Schwarner Fluss Rp. Kalli-nitrici 3,0 Kalif bitartariel 2,0. Birnitung wie cob L.

III. Grauer Floor Rp. Kallf chiriel 2,0 Kalli bitartarici 5.0.

IV. Bacun's Schnellfluor. Ep. Kalli studel 15.0

Berraginia (Bügesphluse) Sulfuris sublimati 10 6,0

Plat pulvis grousos.

Mintura pitrica (Form. Berol.). (Frühere Mixtura mitrova) Rp. Kallt ultrici 6.0 Strapi Secolari 30,0

Aquae destillatas ad 200,0, Mintura ultrica stildata.

Minture pitrosa stibible. Rp Kalil pitrici 5.0 Tartari stibisti 0,05 Aquae 150,0

Strupt Sacchard 25,0 Muxae causticae carbonatae.

Mp. Carbonia regetabilis 20,0 Tragacanthae 5.0 3.0 Kalli nisrici Aquee

Man forms Stabehen von 3-5 mm Dicks und 5-7 can Lange and trocknet sie gut aus

Pilolae Nitri camphoratse.

10,0 Rp. Kalif citrici Camphorne Connervae Rosan an 5,0,

Plant phulae No. 100. Pilules valinus camphorates HODGRUT OF DESPRÉS.

Ep. Kalli nitrici 5.0 Natril acetlel Camphorae 4.0 Saoci Sambuci q F.

Fiant pliulas No. 150. Morgens and Abenda ja 4 Pillen zur Unterdrückung der Milch-Sekreuga

Peter antiphiogisticas (Clinica Beroincaula).

Ap. Kalli ultriel Aquas Laurocernai 30,0 Strupi Cemaorum 180,0, Aquae destillatae Zweisthndlich einen Eschiffel.

> Potus untiphlogisticas Stotal Potus temperana Stong.

-Kalli ultrick 10.0 Addit sittle 2,5 90,0 Saochari albi Dececul Hordei seminis peristi 1000,0, Innerhalb 24 Stunden zu verbrauchen.

> Pondre diurétique (Gall.). Ro Kaill gitriel 10.0 Gummi arabici 60,0

> > Radicia Althaese 100 Stadiela Liquiritias 20,0 Secchari Lectia 60,0.

Man nimmt 10,0 g dieses l'ulvers unt 11 Wanser angeråleri

Pulvis serophorus nitratus. Niederschlagendes Brausspulver.

Rp. Kalil nitrici Pulvaria nërophori 9.5 Auf stomal in Wasser zu nehmen.

Pulils antiphiogisticus Ruymann,

Rp. Kalil sulfuridi Kulli zitrici 86 5,0 Kalij bliartarid 20.0. 1-3at0ndlich 1 Theeloffel mit Wasser.

Pulvis fumigatories ultresus Bourrowy.

Rp Kaill bisalforial 50,0 25,0 Kalli nitrici Mangani hyperoxydati 5,0.

Zum Räuchern. Das Pulver wird messetspitzen-weise auf einen belasen Pachziegel gestroot. Man bûte eich die Dampfe einzustmon.

Pulvia Nitri thebaices. Pulvis sedativas. Rp. Kalli pitrici 8.5 Sacchari albi 18.5 Opli puri 0.35. Divide in partee X

> Pulris ad potum CHAUSAIRA. Poudre pour tlanze de Charmana.

Rp. Kalii nitrid 10.01 Sacchari pulverati 80,0 Succi Liquirities 40.0 Gumini arabid 90.0

Pulsis temperant (Ergänzb.). Niederschlagendes Palver Pulvis refrigerans (Hamb. V.). Rp. Kalif ultrici 1.0

1 - trust the light The eloffel in Wasser bei Gonorrane.

Kaill blurtarici 9,0 Beccharl Kibi 6.0. Pulcis temperate Boullon-Lagrange. Polyis discretions Boullon-Lagrange.

Rp. Kalii nitriel 15,0 Tartari depurati 20,0 Boracia 10,0.

Innerhalb eines Tages drei Threlöffel in 1,5 l Wasser gelint zu nehmen.

l ulris temperans et antacidus Unins.

Ep. Kalli salfurici Concharum praepaystarum Kalli nitrici Zweiständlich elne utarko Menurapitze.

Pairls temperant ruber.

Polvis antispasmodicus Stant. Pulvis aurena Zun. Pulvis talinua compositus Pulvis antispasmodicus Halensis. Rothes niederachiagendus Pulver. Rothas Schreckpulvur.

> Ep. Kalii sulfuriei Kalii oltriei ka 5,0 Clampbaris 1,0

> > Species refrigerantes. E filte-Mischungen

I,

Rp Annucuit hydrochlorici 300,0
|Kalik chlorad (EG) 600,0

Kalik chlorad (EG) 600,0

Mit i I kaltem Wasser au libergiessen. Die Testporatur sinkt son ca. 80° C.

17

Itp. Ammonti hydrochlorici

Kaili alirici

Natri sulturici crystallisati 500,0

Mit 1,3-2,0 i kaltem Wasser zu überglessen. Die
Temperatur sinkt um cs. 25 °C.

Vet. Hell diaretic equorum. Plas-Bols.

Rp Kalli nitrici 50,0
Kalli carbonici 15,0
licalnas Pini poliveratas
Saporis domestici na 100,0
Olei Juniperi ligni 5,0
lindicis Liquiridas 00,0
Aquas q s
Fant boli No. 6.

Vat. Electuariem untiphlogisticum.

Eaglich dreimal einen Boim.

Ity Ammonii hydrochiories 25,0
Kalii aluriei 100,0
Radicia Althaeae
Radicia Liquiritiae
Fructus Aniai
Fructus Feeniculi
Follorum Hyspeyami 83 56,0

Natrii sulfuriei 250,0 Aquae q. 4. Flat electrorium.

Nach geschehenen Aderlass ständlich soviel wie ein Hühnerel zu geben (bei Lungenentsündung, Brustentzündung der Pferde).

Vet. Electuarium diureticum resinosum.

Rp. Kalii nitrici Colophonii 84 to,0 Radicia Althaese 5,0 Olei Terebinshinae 1,0 Saponia viridis 15,0

Flat pilula, Dentur tales pilulae No. 10. Tiglich dreinañ eine Pilie (bet Oedensen, chronischen Assachlägen, Dummkoller aus Anregung der Diureae bei Pforden).

Vet. Pulvis antiphlogisticas compositus.

Ep. Pulveria antiphiogiatici asilai 180,0 Tartari stibiati 5,0,

Alle 5 Sunden den fünkten Theil mit Kielenwasser en geben (bei kauerhalbehen oder theemstischen Entstindungen, der Influenza der Pferde und Rinder).

Tet. Pulris antiphlogisticus minor.

Ep. Pulveris temperantis sild 10,0 Follorum Hysseyami 1,0 Follorum Digitalis 0,5.

Flat guirle aubtille. Divide in parter No. 5.
Kieinen ½, mittelgrossen ¼, grassen Handen I
ganzes Fulver, Ziegen und Schwulnen je auch
der Grüsse ¼,—1 Pulver in Milch sder Zuckerwasser eingerührt alle 3 Stunden zu geben (bet
Etteländungen jeder Art).

Vet. Pulvia antiphlogiations salines. Entabndungswidriges Pulver für Pferde und Rinder.

Rp. Kalil attrici Natrii attrici A5 50,6 Natrii aulfurici

Kalil sulfuriei ha 100,0, Taglich a-tural einen gelümfen Essielle im Kleientrank gelöst zu geben (bei entründlichen Krankbeiten der l'ferde und Ründur),

Vet. Pulris contra anginam aunm.

Ep. Kalil nitrici Kalil sulfurici sa 50,0 Herbas Costi Sulteria sublimati Antimonii crudi sa 25,0

Fiat pulvis grosses.
Tagitub 3.—tenai einen gehäuften Threiöffel mit
etwas Kielenwasser zu geben (trach geachehener
Histentziehung zus Schwanz oder Ohren und
Anwendung eines Brochmittels sen Tartari stibfati
0,2 und Rhizometts Verstri alli 1,5. Bei Bräuse
eines mittelgreisen Schweines.

Blumendünger von F. Hoven. Kalisalpeter 3,0, Bittersalz 1,0, Calciumnitrat 8,0, Bakerguano 2,0 werden in 24,0 Flusswasser gelöst und zum Gebrauch mit der 250 fachen Menge Wasser verdünnt.

Blumendünger von O. Förster. Ammoniumsulfat 25,0, Superphosphat (mit ca. 16 Proc. loslicher Phosphorsaure) 30,0, Stassfurter Kalidanger (dreifach koncentrirt) 45,0.

Knallpulver. Schwefel I,0, Kaliumnitrat 1,0, Potasche 2,0. Explodirt beim Erwarmen mit heftigem Knall.

Kalium permanganicum.

1. Kalium permanganicum (Germ.). Kalium bypermanganicum (Austr. Helv.). Permanganate de potasse (Gall.). Potassil Permanganas (Brit. U-St.). Kalium supermanganicum. Kalium oxymanganicum. Kaliumpermanganat. Uebermangansaures Kalium. Chamaeleon. Caméiéon violet. KMaO₄. Mol. Gew. = 158. Dieses Salz wird häufig auch "Chamaeleon" genannt, obgleich diese Bezeichnung eigentlich dem Kaliummanganat MnO₄K₁ zukommt.

Darstellung. Dieselbe beraht darauf, dass Mangansuperoxyd bei Gegenwart von Alkali mit einer Sauerstoff abgebenden Substans wie Kaliumnitrat oder Kaliumchlorat zusammengeschmolzen wird. Es bildet sich alsdann zuerst das grüne Kaliummanganat Kaliumos, welches durch geeignete Maassnahmen in das violette Kaliumpermanganat übergeführt wird. Es gelingt im pharmaceutischen Laboratorium kaum, dieses Salz in gehörlger Reinheit zu gewinnen. Die Darstellung ist ferner völlig unrentabel, aber lehrreich.

20 Th. Kalilauge von 1,34 spec. Gewicht werden in einem blanken eisernen Kessel his auf ungefähr den dritten Theil eingekocht; darauf fügt man eine mittels Kartenblattes bewirkte Mischung von 4 Th. feingepulvertem Mangansuperoxyd und 3½, Th. Kaliumchlorat (chloraurem Kalium KClO₂) allmählich hinzu und dampft diese Mischung unter Umrähren zur stambigen Trockne. — Die trockne Masse wird hierauf in einem hessischen Tiegel his nahe zur Rothgluth erhitzt und solunge bei dieser Hitze gehalten, bis eine gezogene Probe in Wasser fast gänzlich löslich ist. Eine wirkliche Schmelzung der Masse vermeidet man sorgfültig. Die etwas weiche Masse wird noch heiss aus dem Tiegel genommen, worauf

der letztere sofort für eine neue Menge benutzt werden kann.

Die erkaltete, im wesentlichen aus Kaliumchlorid und Kaliummanganat bestehende Masse wird gepulvert, mit 20 Th. siedendem Wasser übergessen und gut durchgerührt. Nach dem Absetzen giesst men die grüne Lösung ab, rührt den Rückstand nochmuls mit beissem Wasser an und giesst wieder klar ab. Die vereinigten Auszüge, welche durch Absetzen, event durch Filtration über Glaswolle oder Glaspulver geklart wurden, werden im Wasserbade erwärmt; darauf leitet man so lange Kohlensaure ein, bis die Flüssigkeit rein rothviolett erscheint, und stellt zum Absetzen bei Seite. Die über dem ausgeschiedenen Mangansuperoxydhydrat stehende klare Lauge wird, vor Staub geschützt, möglichst raserbis zur Salzhaut eingedampft. Man sammelt die nach dem Erkalten ausgeschiedenen Krystalle und trocknet sie nach dem Abtropfen auf porösen Tellere.

Elgenschaften. Kaliumpermanganat bildet in reinem Zustande rhombische Krystalle, welche denen des Kaliumperchlorats isomorph sind. Auf den Spaltflichen erscheinen diese Krystalle nahezu schwarz mit braunlichem Metallreflex (dies ist die wahre Farbe des Kalinupermanganates), die Oberfilche erscheint infolge des Antrocknens von Mutterlauge dunkelviolett bez. schwarz mit mehr oder weniger stahlblauem Glanze (S. Pharm-Ztg. 1887, 364). Das spec. Gewicht ist 2,7. Zerrieben geben die Krystalle ein carmoisinrothes Pulver. Sie lösen sich in etwa 16 Th. kaltem, oder in 3 Th. siedendem Wasser zu einer blaurothen bis rothvioletten Flüssigkeit, welche berkömmlich "Chamiliconlösung" genannt wird und mit zunehmender Verdünnung immer rötheren Farbenton annimmt. Mit Weingeist von 90% geschüttelt, ortheilt das Kallumpermangunat diesem rothe Farbung, welche bald in braun umschlägt. Beim Erhitzen zerfällt es gegen 240° C in Kaliummanganat, Mangansuperoxyd und Sauerstoff: 2 KMnO, = K, MuO, + MnO, + O, In Berührung mit leicht oxydirbaren anorganischen und organischen Substanzen giebt es an diese beim Erhitzen, auch durch Druck oder Schlag leicht Sauerstoff ab; ist das Reaktionsgemisch trocken, so verläuft die Reaktion zuweilen unter Feuererscheinung oder unter Verpuffung.

Actakali verwandelt das Kaliumpermanganat in wässeriger Lösung in Kaliummanganat unter Sauerstoffentwickelung und Uebergang der rothen Farbe der Lösung in Grün. Die Karbonate des Kalium und Natrium, auch Ammoniumsalze, verhalten sich indifierent, dagegen wirkt Actzammon zersetzend und entfärbend. Schwefelskure und Salpetersäure zersetzen das trockne Kaliumpermanganat in Mangansuperoxydhydrat und Sauerstoffgas, in der Wärme in Manganoxyd oder Manganoxydul und Sauerstoff. Verdünate Salzsäure wirkt kaum zersetzend, konc. dagegen unter Chlorentwicklung. Die

Kaliumpermanganatkrystalle, mit Phosphor bis auf 70°, mit Schwefel bis 177° C, erhitzt, explodiren beftig. Beim Erhitzen trockner Mischungen mit Arsen, Antimon, Kohle verbrennen diese unter Feuererscheinung. Gegen Zink und Kupfer verhält sich das Permanganat indifferent, Quecksilber wird davon leicht, Aluminium und Magnesium erst in der Sledehitze oxydirt. Viele organische Substanzen, wie Gerbsäure, Gallussäure, verbreunen beim Zusammenreiben mit dem Permanganat. Mit konc. Schwefelsäure übergessen, entwickelt es langsam Sauerstoff (Ozon). Wird diese Mischung mit ätherischen Oeien zusammengebracht, so entstammen letztere unter Explosion, während Schwefelkohlenstoff, Weingeist, Benzin damit ohne Explosion alch entzünden. Viele organische Sabstanzen werden durch die Permanganatlösung braun gefärbt, die braune Farbe wird aber durch Salzsäure oder verdünnte Schwefelsäure zerstört, indem diese das braune Manganhyperoxydkali zersetzen und Kaliumsalze und Manganosalze bilden.

Da die organischen Körper auf das Kaliumpermangsnat reducirend einwirken, so kann auch die Lösung desselben (die Chamileonlösung) nicht durch Papier filtrirt werden, wohl aber durch Glaswolle oder durch Asbest.

Die wichtigste Eigenschaft des Kaliumpermanganates ist seine Fähigkeit, an oxydirbare Substanzen leicht Sauerstoff abzugeben. Dieser Process verläuft verschieden, je nachdem die Sauerstoffabgabe in saurer bez. neutraler oder alkalischer Lösung stattfindet.

A. In saurer Lösung. Es ist zweckmässig, wenn die verhandene freie Säure = Schwefelsäure ist. In saurer Lösung geben 2 Mol. Kaliumpermanganat = 5 Atome Man O O O O K Lösung naturlich als Kaliumsulfat und das entstehende Manganoxydul MoO als Manganosulfat Mn SO4 verhanden. Die Reaktionsfüssigkeit ist demnach annähernd farblos.

B. In neutraler oder alkalischer Lösung. In neutraler Lösung wird aus Kaliumpermanganat sogleich Kaliumoxyd abgespalten, die Flüssigkeit wird alkalisch. Es besteht demnach bezüglich des Reaktionsverlaufes kein Unterschied zwischen neutraler oder alkalischer Lösung geben 2 Mol. Kaliumpermanganat nur 3 Atome Sauerstoff ab. Es eutsteht neben Kaliumoxyd Mn O O O O K noch Mangansuperoxyd, und dieses fällt in dunklan Flocken aus. Man Mn O O O O K erhält demnach eine undurchsichtige, durch dunkle Flocken getrübte Flüssigkeit.

Auf diesen wenigen Thatsachen beruht das Verständnies der massanalytischen Methoden der Oxydimetrie, bei denen Kaliumpermanganat zur Anwendung gelangt.

Prüfung. Das zum therapeutischen Gebrauche bestimmte Kaliumpermanganat soll nur Spuren von Chloriden und Sulfaten enthalten und praktisch frei zein von Kalium nitrat. Man achte ferner darauf, ob sich das Salz in Wasser ohne Abscheidung von Mangansuperoxydhydrat auflöst.

1) 0,5 g Kaliumpermanganat übergiesse man in einem Kölbehen mit 25 cem Wasser, füge 3 cem Weingeist hinzu und erhitze so lange zum Sieden, bis die über dem entstandenen braunen Niederschlage stehende Flüssigkeit farblos geworden ist. Falls es an Weingeist fehlen sollte, setzt man noch einige Tropfen hinzu. Das farblose Flitrat darf nach dem Ansäuern mit Salpetersäure weder durch Baryumnitrat- (Sulfate) noch durch Silberuitratlösung (Chloride) mehr als opalisirend getrüht werden. — 2) Man übergiesse 0,5 g
Kallumpermanganat in einem weiten Probirrohre mit 5 cem heissem Wasser und füge allmählich Oxalsäure hinzu. Die letztere wird zu Kohlensäure, welche stürmisch entweicht, verbrannt, und Mangansuperoxydhydrat scheidet sich als schwarzbrauner Niederschlag ab. Man ültrirt, sobald die violette Färbung völlig verschwunden ist, ab, mischt 2 cem des Filtrats mit 2 cem kone. Schwefelsäure und schichtet auf das Gemisch 1 cem Ferrosulfatlösung. Es darf sich eine braune Zone nicht zeigen, anderenfalls enthält das Kaliumpermanganat Nitrate, welche dem bei der Darstellung verwendeten Kalisalpeter entstammen.

Gehaltsbestimmung. Man löst 2,0 g des Salzes in völlig reinem destillirtem Wasser zu 1000 com. Ferner löst man 39,2 g reines Ferro-Ammoniumsulfat (s. Band I. S. 1146) unter Zusatz von 20 ccm verdännter Schwefelsäure in Wasser zu 1000 com. Von dieser Lösung werden 10 ccm abgemessen, mit 10 ccm verdünnter Schwefelsäure versetzt und nun kalt mit der in eine Bürette gefüllten Kaliumpermanganatlösung bis zur Rothfarbung titeirt.

Die 10 ccm Ferro-Ammoniumsulfatlösung entsprechen = 0,056 g Fe und verbrauchen eur Oxydation = 0,0316 Kaliumpermanganat. Dividirt man also die Zahl 0,0316 mit der Menge des verbrauchten Kaliumpermanganates, so erhält man direkt den Procentgahalt des Kaliumpermanganates an KMnO,

Aufbewahrung. Kaliumpermanganat werde in Flaschen mit Glasstopfen vor direktem Sonnenlichte geschützt aufbewahrt, weil unter dem Einflusse des direkten Sonnenlichtes ein ursprünglich klar lösliches Salz schliesslich etwas zersetzt wird, so dass es Lösangen giebt, welche durch Mangansuperoxydhydratilöckehen etwas getrübt sind.

Lösungen des Kaliumpermanganates in zweifach destillirtem Wasser sind einige Wochen his Monate ohne wesentliche Veränderung haltbar, wenn man sie vor Licht und

Stanb geschützt in Flaschen mit Glasstopfen aufbewahrt.

Anwendung. Wegen seiner Eigenschaft, organische Substanzen zu oxydiren, wirkt es zerstörend auf Fäulnisserreger und desodorirend auf Fäulnissprodukte, dagegen scheint es Krankheitserreger par wenig zu beeinflussen. Das bei der Reaktion in Freihelt gesetzte Alkali wirkt natürlich atzend. Innerlich bewirkt es heftige Magenentzundung.

Kaliumpermanganat ist besonders ein vorzügliches Desodorans. Hauptanwendung findet be bei übelriechenden Geschwüren und Ausflüssen aller Art, Foetor ex ere u. s. w. Man hitte sich, zu starke Lösungen zu benutzen! Innerlich ist es bei Diphtherie und Diabetes erfolglos versucht worden.

Lösungen von Kaliumpermanganat sind in (anaktinischen) Gefässen mit Glasstopfen abzugeben. Zu Pillen wird Bolus alba als Constituens benutzt. Zum Anstossen der Masse ist Lanctin oder Vaselin empfehlen worden. Lösungen des Kaliumpermanganates zersetzen sich besonders unter dem Einfinsse des Sonnen- oder Tageslichtes.

Kallum permanganieum purissimum schwefelsäurefret, das circa 100 procentige

Dunkelviolette, grosse Krystalle. 3,0 g müssen, mit 150 com Wasser u. 20 com Alkohol bis zur vollständigen Entfürbung erhitzt, ein Filtrat geben, welches, mit einigen Tropfen Essigsaure und Baryumehleridlösung versetzt, nach 12 Stunden keine Schwefelsaurereaktion zeigt. — Das Praparat wird in der quantitativen Analyse, besonders zur Bestimmung des Schwefels benutzt.

Kallum permanganieum crudum. Das robe Kalinmpermanganat des Handels ist sine dunkelgrünrotlischwarze, krümelige oder pulverige Substanz, deren Gehalt an Kaliumpermanganat wechselt. Es wird nach seinem Gehalte an Kaliumpermanganat bezahlt und

dient lediglich zu Desinsektionszwecken.

Robes Natriumpermanganat, dargestellt durch Eintragen von 70 Th. heiseum ge-pulvertem Braunstein in ein geschmolzenes Gemisch aus 100 Th. Aetznatron und 15 Natronsal peter, ist zuweilen in koncentrirter wässeriger Lösung als Desinfoktionsmittel in den Handel gebracht worden.

KUERNE'S Desinfektionsmittel ist ein Gemisch aus Lösungen des Natriumpermanganats und Ferrisulfats (schwefelsauren Eisenoxyds).

II, Kalium manganicum. Chamacleon minerale. Kaliummanganat. Mangansaures Kallum. Mineralisches Chamaeleon. K.MaO., Mol. Gew. = 197. Ist die durch Gillbung aus Actzkali, Braunstein und Kaliumchlorat bei der Darstellung des Kaliumpermanganats gewonnene Masse. Sie stellt eine dunkelgrüne Substanz dar, welche wegen Gehalts an freiem Alkali mit Wasser eine tiefgrüne Lösung giebt, überhaupt in alkalischem Wasser ohne Veränderung löslich ist, aber nach Sättigung des freien Alkalis mit einer Skare in Berührung mit Wasser, besonders mit heissem Wasser, in Mangansuperoxydhydrat and Kaliumpermanganat umgesetzt wird.

Wird eine Kalinmmanganutlösung in Berührung mit Luft gelassen, so wirkt die Kohlenslure der Luft auf das freie Alkali sättigend und die vorbemerkte Umsetzung geht allmahlich vor sich und zwar unter einem Farbenwechsel, welcher ans dem Griln des Kaliummanganats und dem Roth des Permanganats resultirt. Daher hatte es den Namen mineralisches Chamilleon erhalten. Hente versteht der Chemiker unter diesem Namen nur das Kaliumpermanganat.

Beize für Gewelhe. Eine Löning von 1 Th. krystall. Zinksulfat und 1 Th. Kaliumpermanganat in 98 Th. Wasser wird wiederholt aufgetragen. Die Enden werden mit Glaspapier weiss geschabt.

Black'sche Mischung zur Extraktion des Goldes aus Golderzen besteht aus einer

wit Schwefelsaure versetzten Lösung von Kaliumpermanganat und Natriumehlerid.
CONDY'S Desinfectant Fluid. Man löst 53 Th. Kaliumpermanganat und 333 Th.
krystall. Aluminiumsulfat in 777 Th. heissem Wasser. Nach dem Erkalten krystallisirt Kali-Alaun aus. Die von diesem getrennte Lösung ist das Desinfektionsmittel, welches beliebig verdünnt werden kann. Das Praparat ist demnach eine Auflösung von Aluminiumsulfat und Aluminiumpermanganat.

Haarfürbe-Mittel. Kaliumpermanganatiosungen werden bisweilen auch zum Braunflarben der Haare verwendet. Man muss hiervon durchaus abrathen, weil die Haare nach dieser Anwendung in kurzer Zeit völlig weiss werden.

Kalium phosphoricum.

1. Kalium phosphoricum acidum. Saures Kallumphosphat. Kalium phosphoricum monobasicum. Primares Kallumphosphat. KH2PO4. Mol. Gew. = 136.

Zur Darstellung neutralisirt man 100 Th. Phosphorsaure von 25 Proc. mit 35 Th. reinem trocknen Kaliumkarbonat und fügt der Lösung nochmals 100 Th. der gleichen (25 proc.) Phosphoreaure zu. Das Salz krystallisirt alsdann in grossen farblosen, quadratischen Krystellen. Dieselben gehen beim Glilben unter Abspaltung von Wasser in Kaliummetaphosphat über. Es reagirt sauer.

Dieses Salz ist Bestandtheil einiger Nührsalzlösungen, im rohen Zustande auch Be-

standtheil einiger Pflanzendlinger und ähnlicher Zubereitungen.

II. Kalium phosphoricum. Kalium phosphoricum bibasicum. Kaliumphosphat. Phosphorsaures Kallum. K, HPO, Mol. Gew. = 174.

Von den verschiedenen Salzen des Kaliums mit der Phosphorsaure ist unter dem Namen "Kaliumphosphat" schlechthin das hier mit seiner Formel aufgeführte zu verstehen.

Man erhilt es, indem man 100 Th. Phosphorskure von 25 Proc. mit rund 35 Th. reinem und trocknem Kaliumkarbenat neutralisirt. Das Salz krystallisirt nicht gut, bez. gar nicht, man stellt es daher in trocknem Zustande durch Eindampfen der neutralisirten Lösung dar und erhült es so als ein amorphes, weisses Salzpulver, welches in Wasser leicht löslich ist und abgeschen davon, dass es Kali als Salabasis enthält, alle Eigenschaften des Dinatriumorthophosphats (Natrium phosphoricum) hat. Es reagirt wie dieses neutral oder schwach alkalisch.

Es wird verhältnissmässig selten als Alterativum in Gaben von 0,6-1,2 g bei Skropheln. Rheumatismus und Phthisis angewendet.

III. Kalium phosphoricum neutrale. Basisches Kaliumphosphat. Kalium phosphoricum tribasicum. Dreibasisches Kaliumphosphat. K.PO4. Mol. Gew. = 212.

Zur Darstellung neutralisirt man 100 Th. Phosphorsaure von 25 Proc. mit 60 Th. reinem, trocknem Kaliumkarbonat, dampft die Lösung zur Trockne und glüht den Salzfückstand bis zum Aufhören der Kohlensäure-Entwickelung, d. h. bis er rubig fliesst. Löst man den erkalteten Fluss in siedendem Wasser, so krystallisirt das gesuchte Salz in kleinen Nadeln ans, welche alkalisch rengiren.

IV. Kalium hypophosphorosum. Potassii Hypophosphis (U-St.). Kaliumhypophosphit. Unterphosphorigsaures Kalium. KH2PO4. Mol. Sew. = 104.

Die Darstellung dieses Salzes erfolgt, indem man eine Auflösung von 10 Th. Calciumhypophosphit (s. Bd. I, S. 561) in 15 Th. Wasser mit einer Anflösung von 8,1 Th. reinem trocknen Kaliumkarbonat umsetzt, d. h. man setzt gerade soviel Kaliumkarbonat hinzu, dass aller Kalk gerade ausgefällt wird. Die vom Calciumkarbenat abfiltrirte Flüssigkeit wird entweder direkt zur Trockne eingedampft oder durch Einengen zur Krystalliention gebracht.

Eigenschaften. Weisse, undurchsichtige, hexagonale Blättchen oder krystallinische Massen oder ein körniges Pulver, ohne Geruch, von stechendsalzigem Geschmack, an der Luft rasch zerfliessend. - Sie lögen sich in 0,6 Th. kaltem oder 0,3 Th. siedendem Wasser, ferner in 7,5 Th. kaltem oder 3,6 siedendem Alkohol, nicht dagegen in Aether. Wird das Salz in einem Probirrohre erhitzt, so entweicht zunlichst Wasser, alsdann aber Phosphorwasserstoffgas, welches mit leuchtender Flamme verbreunt. Beim Zusammenreiben oder beim Erhitzen mit salpetersauren, übermangansauren und chlorsauren Salzen oder Shnilchen, leicht Sanerstoff abgebenden Verbindungen (z. B. MnOy, Na,O2) entstehen leicht Explosionen. Die wasserige Lösung (1:20) ist neutral und giebt, mit Weinsäure im Deberschuss versetzt, allmählich einen weissen, krystallinischen Niederschlag von Kaliumbitartrat. - Mit Silbernitrat entsteht ein zunächst weisser Niederschlag, welcher aber rach braun und infolge Reduktion zu metallischem Silber sehwarz wird. - Fügt man zu der mit Salzsjure etwas angesäuerten Lösung etwas Mercurichlorid, so erfolgt nacheinander Reduktion zu Mercurichlorid and zu metallischem Quecksilber.

Prifung. 1) Versetat man die wüsserige Lösung (1 = 20) des Salzes mit Salzsaure, so soll Aufbrausen nicht erfolgen (Kaliumkarbonat); durch Zusatz von Ammoniumoxalat soll eine Trübung nicht erfolgen (Calcinmsalz). - 2) Werden 5 ccm der 5 proc. Lösung mit 1 ccm muchender Salpeterskure erwärmt, so soll die erkaltete Flüssigkeit weder durch Silbernitrat (Chlor), noch durch Baryamchlorid getrübt werden. - 3) Durch Zufügung von etwas Magnesia-Mixtur soll in der wüsserigen 5 proc. Lösung nur eine sehr geringe Trhbung bez. Ausscheidung entstehen (Phosphorsaure). - 4) Zur Gehaltsbestimming löst man 0,1 g des getrockneten Salzes in 10 ccm Wasser, fügt 7,5 ccm kone. Schwefelsäure, sowie 40 ccm 1/10-Normal-Kaliumpermanganatlösung (3,16 g KMnO, in 1 1) hinzu und halt 15 Minuten im Sieden. Es sollen alsdann zur Entfärbung nicht mehr als 2 com der 1/10-Normal-Oxalsäurelösung (6,3 g krystall. Oxalsäure in 1 l) erforderlich sein, entsprechend einem Gehalte von 98,8 Proc. reinem Kalinmhypophosphit.

Aufbewahrung. Vor Feuchtigkeit gut geschützt, vorsichtig.

Anwendung. Man giebt es täglich zu 0,5-1,0-2,0 g in Lösung bei Knochenerwelchung, Phthisis pulmonum, ähnlich wie das Kalksalz und Natriumsalz der unterphosphorigen Säure. Bestandtheil des Sirupus Hypophosphitum.

NAGELI'S Nührlösung. 0,1 saures Kaliumphosphat, 0,01 Magnesiumsulfat, 0,01 Kalium-

chlorid, 1,0 Ammoniumtartrat, 100,0 Wasser.

Pflanzen-Dünger von Müllen-Thungau. 30,0 Kaliumnitrat, 25,0 saures Kaliumphosphat, 10,0 Ammoniumsulfat, 35,0 Ammoniumnitrat. Zum Befördern des Wachsthums der Pflanzen. Wird das Ammoniumnitrat weggelassen, so wird nur die Blüthenbildung

Blumendünger von Prof. Knop. Besteht aus zwei Lösungen: A. enthült 205,0 g krystall. Magnesiumsulfat auf 3,5 l Wasser. B. Enthült 400,0 g Calciumnitrat, 100,0 g Kaliumsuperphosphat und 26,0 freie Phosphorsaure auf 3,5 l Wasser. Je l Theil beider Lösungen wird mit je 100 Theilen Wasser verdünnt.

Pflanzennahrung von Prof. Nobus in Tharandt. Enthält in 11 = 25,0 g Kaliumchlerid, 75,0 g Calciumnitrat, 25,0 g Magnesiumsulfat, 25,0 g einbasisches Kaliumphosphat, 10,0 g Ferrophosphat, frisch gefüllt. 10 ccm dieser Flüssigkeit werden in 11 Brunnen-

wasser vertheilt. Nührlösung für Champignons von O. Heasturm (D. R.-P. 60883). Man löst in 11 Wasser: 0,8 g Natriumnitrat, 0,4 g Ammoniumsulfat, 1,0 g Dikaliumphosphat Msz legt eine Mischung von 6 Th. zerriebenem Torfmull und 1 Th. zerkleinertem Roggenstroh auf Gestelle und bringt die Filzbrut hinein. Man bedeckt das Ganze mit Moos, Matten ans Bast und Strob, his die Pilze hervorkommen. Dann wird die Bedeckung entfernt, feine sandige Erde 2-3 cm hoch aufgestreut und die Nährlösung 20-22° C. warm alle 2-3 Tage zugeleitet. Die Beete tragen je etwa 6 Monate, dann muss der Torfmull erneut werden.

Kalium picrinicum.

† Kalium pierinicum, Kalium pieronitricum, Kalium piericum, Kalium earbazoticum. Kalium nitroxauthicum. Kaliumpikrat. Pikrinsaures Kalium. CaBa(NOa), OK. Mol. Gew. == 207.

Durstellung. 20,0 Th. krystallisirte Pikriusäure werden in 300 Th. heissem Wasser gelest, alsdaun fügt man hinzu eine Auflösung von 7 Th. reinem Kaliumkarbonat in 30 Th. Wasser, mischt gut durch und läsat an einem kühlen Orte krystallisiren. Die ausgeschiedenen Krystalle werden gesammelt, mit etwas Alkohol gewaschen und hei gewähnlicher Temperatur auf porösen Unterlagen getrocknet.

Eigenschaften. Kleine, zazte, gelbe, glänzende Prismen oder ein aus solchen bestehendes krystallinisches Pulver, löslich in 230 Th. Wasser von 15° C. oder in 15 Th. siedendem Wasser, fast unlöslich in Alkohol. Die wässerige Lösung ist gelb gefärht und schmeckt etark bitter. Das Salz explodirt durch Druck, Schlag oder direkte Zändung und zwar noch leichter als die freie Pikrinsäure. Ueber die Reaktionen vergl. Bd. 1, S. 98.

Aufbewahrung. Vorsichtig, in Glasgefüssen mit gutschliessenden Korkstopfen inicht Glasstopfen, wegen der möglicherweise eintretenden Reibung zwischen Stopfen und Hals).

Anwendung. Innerlich zu 0,2-0,5 g zwel- bis dreimal täglich in Pillen gegen Febris intermittens, Krämpfe, Neuralgien und gegen Eingeweidewürmer empfehlen. Der Erfolg ist zweifelhaft. Das Mittel bewirkt ikterische Färbung der Haut, der Conjunctiva und des Harns und wird deshalb (von Militärpflichtigen) zur Herbeiführung eines simulirten Ictorus verwendet. Höchstgaben: 0,5 g pro dosi, 1,0 g pro die.

Kalium sulfocyanatum.

† Kalium sulfocyanatum (Erganzb.). Kalium rhodanatum. Kalium anthrazothionicum. Schwefeleyankalium. Kaliumsulfocyanid. Rhodankalium. Kalium-rhodanid. KCSN oder KCyS. Mol. Gew. = 97.

Darstellung. 100 Th. gelbes Blutlangensalz werden gepulvert, in massiger Hitze vollständig vom Krystallwasser befreit und mit 35 Th. reinem Kaliumkarbonat und 70 Th. gewuschenem aublimirtem Schwefel gemischt. Diese Mischung wird in einen rothglübenden Hessischen Tiegel nach und nach eingetragen, der Tiegel bedeckt und noch eine Viertelstunde oder so lange erhitzt, bis die Masse sliesst und ein mit einem Glasstabe herausgenommener Tropfen in Wasser gelöst in stark verdünnter Ferrichloridlösung eine blutrothe (nicht grüne) Fürbung erzeugt. Die nun auf ein blankes Eisenbloch ausgegossene Masse wird nach dem Erkalten gepulvert, mit Weingeist (welcher heiss das Kaliumrhodanid löst) ausgekocht, der heisse weingeistige Auszug fürfirt und bei Seite gestellt. Nach einem Tage wird die weingeistige Fillssigkeit von den abgeschiedenen Krystallen abgegossen, durch Destillation zum Theil vom Weingeist befreit, im Dampfbade eingeongt und zur Krystallisation bei Seite gestellt. Die gesammelten Krystalle werden getrocknet.

Eigenschaften. Kaliumrhodanid bildet farblose, lange, prismatische, an feuchter Luft zerfliessliche Krystalle, von salpeterähnlichem Geschmack, leicht löslich in gleichviel Wasser (unter Temperaturerniedrigung von 33—34° C.). Die Lüsung fürbt Ferrisalzlösungen blutreth, welche Fürbang durch freie Salzsäure nicht, wohl aber durch Mercurichlorid aufgehoben wird. Das Ferrirhodanid kann durch Aether ausgeschüttelt werden. Gegen Ferrosalz verhält sich Kaliumsulforganid indifferent.

Die wässerige Lösung (1=20) soll weder durch Barynmuitratiösung, noch durch Schwefelammonium verändert werden.

Aufbewahrung. Vorsichtig. Anwendung, Thorapoutische Anwendung findet das Kaliumsulfocyanid nicht; es wirkt giftig, indem es das Protoplasma zur Quellung bringt. Dagegen ist es ein wichtiges Reagens zum Nachweis der Eisenoxydsalze.

Kalium sulfuratum.

 Kalium sulfuratum purum. Kalium sulfuratum (Austr. Helv.). Hepar Sulfurls ad usum internum. Kalischwefelleber. Schwefelkalium. Reine Schwefel-

Darstellung. 10,0 trockne gewaschene Schwefelbiumen und 20,0 reines Kaliumkarbonat werden zu einem Pulver gemischt in einem bedeckten porcellanenen Tiegel über
mässiger Flamme erhitzt, bis sie zu einer ruhig fliessenden Masse geschmolzen sind. Diese
wird in einen mit Och ausgeriebenen eisernen Pillenmörser ausgegossen, nach dem Erkaften
zu einem groben Pulver oder zu Stückehen von der Grösse der kleinen Speciesform zerrieben und alsbald in Flaschen eingefüllt, welche dicht mit Kork zu verschliessen und mit
Paraffin zu dichten eind. Die reine Schwefelleber für den innerlieben Gebrauch kommt
höchst selten in Anwendung. Man bereite davon nur kleine Mengen (30—40 g), vertheile
diese Menge in mehrere kleine Flaschen, welche nicht nur gut verkorkt, sondern auch mit
Siegellack bestens geschlossen werden. In dieser Weise verwahrt, hält sie zich Jahre hindurch in gutem Zustande.

II. Kalium sulfuratum crudum (Helv.). Kalium sulfuratum (Gens.). Kalium sulfuratum pro balneo (Austr.). Trisulfure do potassium solide (Gall.). Potassa sulfurata (Brit. U-St.). Kaliumsulfid. Schwefelleber. Fole de soufre. Liver of

Sulphur.

Darstellung. Man mischt 2 Th. gröhlich gepulverte, trockene Pottasche und 1 Th. Schwefel (Sulfur miblimatum) am besten in der Weise, dass man beide Substanzen nach oberstätchlicher Mischung durch ein grobes Sieb schlägt. Mit der Mischung füllt man ein nicht emaillirtes, mit Deckel versehenes eisernes Gefäss etwa zur Hälfte an und erhitzt dasselbe wohlbedeckt auf einem rubigen Feuer (Windofen im Freien). Die Masse sintert zusammen und schmilzt allmählich zu einer zähen braunen Masse, aus welcher sich andanernd Kohlensäurebläschen entwickeln. Von Zeit zu Zeit rührt man mit einem eisernen Spatel um, deckt aber den Deckel rasch wieder auf, um den entzündeten Schwefel zu vorlöschen. Wenn Kohlensäureentwicklung nicht mehr oder nur in sehr geringem Mansso wahrnehmbar ist, priift man eine kleine Probe auf ihre Löslichkeit in Wasser. Sobald es sich zeigt, dass die Masse klar in Wasser löslich ist, so entfernt man das Geffass vom Fener und giesst dessen Inhalt auf eine Eisenplatte oder auf Steinfliessen aus. Man beachte hierbei, dass die Masse beim Ausglessen nicht mehr so heiss sein darf, dass der Schwefel sich an der Luft entzundet. Die erstarrte, noch heisse Masse schlägt man mit cinem Hammer in grobe Tranmer and bringt diese sofort in die wohigetrockneten Vorrathereflisso.

Man vermeide es, die Masse zu überhitzen, auch sehe man zu, dass nicht zu viel Schwafel während der Darstellung verbreunt, weil hierdurch der Gehalt an Kaliumsulfd verringert, derjenige an Kaliumsulfat aber erhöbt wird. Ein Erhitzen bis zum Dünnflüssig-

werden der Masse liegt nicht in der Absicht der Vorschrift.

Obgleich die Schwefelleber im Handel billiger ist, als man sie im Laboratorium herstellen kann, so ist die Seibstdarstellung dennoch anzurathen, wenn man auf ein Präparat von gutem Aussehen und vorzüglicher Löslichkeit einen Werth legt. Das käufliche Präparat wird natürlich nicht nur aus der schlechtesten und billigeten, oft auch aus einer stark sodabaltigen Pottasche bereitet, sondern es enthält nicht selten auch Beimischungen von Glaubersalz, Kaliumehlorid, Soda, oft mehr Schwefel oder kohlensaures Kalium etc.

Eigenschaften. Die Schwefelleber ist frisch bereitet eine lederbraune, später eine gelblichgrüne oder grüulichgelbe, bei stärkerer Schmelzhitze bereitet eine mehr britunliche, harte, beim Erhitzen wieder lederbraune Farbe annehmende Masse, von bitterem, alkalischem und schwefligem Geschmacke. Aus reinen Substanzen bereitet, löst sie sich leicht und vollständig in 2 Th. Wasser. Wird die wässerige Lösung mit verdünnten Säuren versetzt, so entwickelt sie viel Schwefelwasserstoffgas, und es scheidet sich ein weisslicher Schwefel-

niederschlag ab. Mit der Luft in Berührung zieht die Schwefelleber begierig Feuchtigkeit an und entwickeit Schwefelwasserstoff. Die Ursache für letzteres ist die Kohlensäure der Luft. Die Schwefelleber ist als ein Gemisch aus Kaliumtrisulfid, Kaliumthiosulfat und wenig Kaliumsulfat zu betrachten.

Aufbewahrung. In schlecht verstopften Gefässen, besonders in Gefässen aus Steingut, nimmt die Schwefelleber allmählich Sauerstoff auf, wird graufarbig und verwandelt sich laugsam theils in unterschwefligsaures Kalium und schwefelsaures Kalium, theils erzeugt die Kohlensaure der Luft kohlensaures Saiz unter Abscheidung von Schwefel. Die Schwefelleber muss daher in nicht zu grossen Gasflaschen, welche dicht verkorkt und tektirt sind, aufbewahrt werden. Dispensirt wird sie in Flaschen, kleinere Mengen zum baldigen Verbrauch können auch in Thonkraken abgegeben werden.

Prüfung. 1) Für die Beurtheilung einer Schwefelleber ist zunächst wichtig ihr Ausseres Aussehen: Sie muss gelbbraun bis grün, darf nicht feucht, aber auch nicht gegen Fouchtigheit so resistent wie Eiseuschlacke sein. Sie muss ferner kräftig nach Schwefelwasserstoff riechen und in 2 Th. Wasser bei gewöhnlicher Temperatur vollatandig löslich sein; löst sie sich erst in 3 Th. Wasser, so ist sie bei der Darstellung überhitzt worden. 2) Die richtige Darstellung der Schwefelleber nach der gegebenen Vorschrift ergiebt sich daraus, dass mindestens 4,5 Kupfervitriol (in wässeriger Lösung) durch 5,0 der reinen und 4,0 Kupfervitriol durch 5,0 der roben Schwefelleber, gelöst in der 6 fachen Menge destillirtem Wasser, so zersetzt werden, dass das Filtrat auf Zusatz von Schwelelwasserstoffwasser kein Schwefelkupfer mehr fallen lässt. 3) Um eine theilweise oder gituzliche Unterschiebung der billigeren Natron-Schwefelleber festzustellen, löst man 5,0 g in 150,0 g Wasser, zersetzt die Lösung mit Essigeaure, erwarmt etwas um den Schwelel zusammenballen zu lassen, filtrirt, wäscht aus und bringt auf 250 ccm. Von dem Filtrat, werden 25-50 ccm in einer Platinschale eingedampft und geglüht. Man löst den Rückstand in Wasser, säuert mit Salzsäure an und bestimmt nun das Kalium als Kaliumplatinchlorid nach S. 173.

Anwendung. Die reine Kalischwefelleber, ein ätzendes und auch giftiges Mittel, ist nur für den innerlichen Gebrauch bestimmt. Sie kommt, wie sehen bemerkt wurde, höchst selten noch in Gebrauch. Man giebt sie zu 0,05—0,1—0,2—0,3 (böchst starke Desis 0,5) täglich zwei- bis viermal in verschiedenen Arzueiformen, am besten in Pillen mit Thon als Constitueus (Extrakte enthalten immer freie Säure, welche eine verzeitige Zersetzung des Schwefelkalium veranlasst), bei verschiedenen Hautleiden. Mercurialsalivation etc. Als Heilmittel bei chronischen Metallvergiftungen giebt man sie theils in Pillen, theils in verdünnter Lösung (mit einigen Tropfen Chloroform versetzt). Die rohe Kalischwefelleber wird zu Büdern und Waschungen bei chronischen Metallvergiftungen Gicht, Rheume, verschiedenen Hautleiden etc. gebraucht. Auf ein Vollbad werden 36,0—50,0—100,0 g verwendet. Als Gegengift nach dem Verschlucken größerer Dosen Kalischwefelleber gebe man Eisensaccharat mit gebrannter Magnesia in stärkeren Dosen.

Hepar Sulfuris martiale, eisenhaltige Schwefelleber wird wie die Schwefelleber aus 10,0 gereinigter Pattasche, 10,0 Schwefel und 2,0 Acthiops martialis dargestellt. Wird in Pillen oder in schleimiger Mixtur zu 0,5-1,0 mehrmals des Tages gegeben.

Balnenm galatinosum sulfuratum.

Balneum salfarato-glutinatum.

Rp. Kalli sulfurati per bainen 100,0,

B.

Rp. Gintinis fabrilis contrai 250,0.
Man biant den Leim quellen, löst ihn im Dampf-bake und setzt die Lösung zu dem Badewasser

nan mass one 1200 quoteen, see int the Damprbade und setzt die Lösung zu dem Badewasser zu, in welchem bereits die Schwafelleber gelöst worden ist. Granula Enghlen.

Априле

Grains sulfureux d'Enghien.

Rp. Kalii carbonici
Calcii carbonici
Natrii sulfurici explecati
Magnesii carbonici
Magnesii sulfurici crystallisati
Aluminii sulfurici crystallisati
Natrii byposolfarosi crystallisati
Kalii sulfurati
Tragacanthus

45 8,6

Q. 6.

Flant pitulae No. 460, Auro foliate obducendae. Linkmentom saponate-sulfuratem Japanor. Pommade hydrosulfure de Japacor

Rp. 1. Sapunia domeatical pulverati 50,0 100.0 I Olet Papaveria 3. Kalls suffurati subtilities pulverati 10,0 0.5 4. Olei Thyrai

5. Aquan communis Man reibt 1-3 mitelnander feln, tropft aladann 5 au, reiht, bis eine gleichmüssige salbenartige Masse entstanden lat, und mincht & dazu. Stote frisch an bereiten! Zum Einzelben gegen Scables.

Lotio sulfurata.

Lotion sulforée (Gall).

Rp. Kalii sulfurati Aquise destillatas 1000,0. Pilulae carboneo-kalicae.

Rp. Kalli sulfurati Carbonia Ligni paty. 0.5 Extracti Cardol benedicti 1,0.

Flant pitulae No. 10. Ad vitrum classum,

Sape eniforate-cerates Sixona. 5.0

Rp. 1. Kalil sulfurati puri 2. Aquae destillatae 6.0 3. Cerse figrae 5,0.

Man that I in I und rolls es mit a ansummen, welches vother geschmolten werden ist. - Diese Seife wurde früher bei Speichelfluss geknut.

Strupus bechleus Withis, Arcanum beahleum Willis, Strop de Iolo de soufre de CHAUSSIEL

0,8 Rp. Kalli aulforati Aquae Forniguli 30.0 Strapt Sacchari 100,0.

Sirupus Kalli mifurati. Sirupus Hepatia Sulfuria Rp. Kalif sulfarnti purt 1,0 Sirupi Bucchari 100,0.

Cerespulver von J. L. JENERS in Halle, ein Beizmittel für Getreide, welches den Steinbrand des Weizens und den Stanb- und Flagbrand des Sommergetreides fernhalten soll, ist Schwefelkalium.

Honora, Haarfarbetinktur (brann). Besteht aus zwei Flaschen: A. Ammoniakalische Silbernitratiosung, in 20 ccm = 0,55 g Silbernitrat enthaltend. B. Sohwefelkaliumlosung, in 15 ccm etwa 0,5 g Schwefelleber enthaltend. B. Fisches.

Sulfarin, sog. geruchlose Schwefelleber. Ist nach Pönt ein Gemenge von

Kaliumkarbonat und Schwefel, welches mit Kaliumchromat gelb gefürbt ist.

Noircir. Ein ühnliches Haarfarbemittel wie Honora, Besteht aus drei Flaschen. A. Ammoniakalische Silberchieridiösung. B. Lösung von Schwefelleber. C. Lösung von Pyrogalinesaure.

Kalium sulfuricum.

I. Kalium sulfuricum (Germ. Helv.). Sulfate de potasse (Gail.). Potassit Sulphas (Brit. U-St.). Kallumsulfat. Schwefelsaures Kali. Doppelsalz. Specificum Paracelsi. Tartarus vitriolatus depuratus. Arcanum duplicatum. Sal de duobus. Nitrum fixum Schroederl. Sal polychrestum Glaseri. K, SO,. Mol. Gew. = 174. Die kleinen Mengen Kallumsulfat, welche zum therapeutischen Gebrauche für Menschen nothig sind, kann man sehr wohl selbst darstellen.

Darstellung. Man verdünnt 100 Th. reine Schwefelsaure mit 1000 Th. Wasser und neutralisirt die Sänre durch allmähliches Zugeben einer filtrirten Lösung von ca. 138 Th. reinem trocknen Kaliumkarbonat. Die wenn nötkig filtrirte Lösung wird entweder bis auf 500 Th. eingedampft und in der Kälte zur Krystallisation gebracht oder durch gestörte

Krystallisation in ein Krystallpulver verwandelt.

Die Reindarstellung des Kaliumsulfats aus dem rohen Salze des Handels ist für das

pharmaceutische Laboratorium nicht lohnend.

Eigenschaften. Kaliumsaliat krystallisirt in wasserfreien, kurzen, luftbeständigen, farblosen, 4- und 6-seitigen Situlen, bei langsamer Krystallisation aus grösseren Massen seiner Lösung in doppelt 6-seitigen Pyramiden. Gemeiniglich hängen die Krystalle in Rinden zusammen, welche beim Gegeneinanderschütteln fast wie Glasscherben klingen. Die Krystalle geben ein schneeweisses, geruchloses Pulver. Der Geschmack ist etwas scharf, salzig und bitter. Die Krystalle haben ein spec. Gewicht von 2,645. Nuch BRANDES lösen 100 Th. Wasser bei + 12,5° C. 10 Th., bei 100° C. 26 Th. des Salzes auf. Die Lösungen sind nentral; sie geben mit Baryumnitratiosang einen weissen Niederschlag von Baryumsulfat, mit überschüssiger Weinsäurelösung allmählich einen krystallinischen Niederschlag von Kalinmbitartrat. In Weingeist ist das Salz unlöslich. Die Krystalle verknistern beim Erhitzen heftig, schmelzen in der Rothglühhitze, ohne zu verdampfen, und erstarren erkaltend krystallinisch. An die meisten stärkeren Staren tritt dieses Salz die Hälfte seines Kalinmgehaltes ab und wird zu Kalinmbisulfat KHSO₄.

Aufbewahrung. Dieselbe fordert nur Schniz gegen Staub. Es kommt nur als feines Pulver in Gebrauch.

Prifting. Eine kleine Probe, an einem gut ausgeglühten Platindrahte in der nicht leuchtenden Flamme erhitzt, darf die letztere nur vorlbergehend gelb färben. Die gelbe Färbung muss nach einigen Schunden verschwinden und der violetten Kalifiamme Platz machen. (Dauerude Gelbfärbung zeigt zu hohen Gehalt au Natrium verbindungen au.)

Die wässerige Lösung sei neutral (alkalische Reaktion kann von Kaliumkurbenat, saure von Kaliumbisulfat herrühren) und werde weder durch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle), noch durch Ammoniumoxalatlösung (Calciumsulfat), noch durch Silbernitratlösung (Chloride) vorändert. 20 ccm der Lösung (1=20) dürfen durch Zusatz von 0,5 ccm Kaliumferrocyanidlösung nicht verändert werden. (Rothfürbung zeigt Kupfer, Blaufürbung Eisen an.)

Anwendung. Kaliumsulfat wirkt in Gaben von 1-2 g gelind eröffnend, grossere

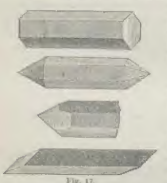


Fig. 17. Vier- bis sechsseltige Säulen des Kaliumsulfsts.

Gaben wirken stark absührend, sind jedoch nicht ungesährlich. Gaben von 10-20 g können den Tod herbeisühren. — Es ist Bestandtheil des Sal Carolinum factitium und war Bestandtheil des Pulvis temperans sowie des Pulvis Doweri früherer Pharmakopöen.

 Kalium bisulfuricum. Kallum sulfurienm acidum. Kallumbisulfat. Saures schwefelsaures Kallum. KHSO4. Mol. Gew. = 136.

Darstellung. 100 Th. neutrales Kaliumsulfat werden mit 60 Th. reiner koncentrirter Schwefelsäure, welche mit 180 Th. destillirtem Wasser verdünst ist, unter Erwärmen gelöst, durch Glaswolle filtrirt und in einem porcellanenen Gefüsse in der Wärme des Sandbades unter Umrühren zur Trockue eingedampft. Die zu Pulver zerriebene Salzmasse wird in einem gut verstopften Glasgefüsse aufhewahrt.

Eigenschaften. Weisse krystallinische Massen oder ein weisses, saner schmerkendes und saner resgirendes, in 2 Th. Wasser lösliches Salzpulver. Es schmilzt bei etwa 200° C., giebt bei ca 700° C. Wasser ab (unter feinem Spritzen) und verwandelt sich dabei in Kaliumpyrosulphat, welches in noch höherer Hitze Schwefelsäureanhydrid abspaltet, während neutrales Kaliumsulfat zurückbleibt. Auf diesem Verhalten beruht die Verwendung des Kaliumbisulfats zum Ausschmelzen von Platintiegela, um diese zu reinigen.

Anwendung. Das Kaliumbisulfat findet nur Anwendung in der chomischen Analyse zum Aufschließen von Mineralien, ferner zum Reinigen von Platintiegeln. Früher versuchte man es in verdünnter Lösung als mildes Laxativum, auch zur Darstellung von Braussgetrinken an Stelle der Weinslure.

Tinctura aeris homocopathica. Tinctura aeris sine Kall. 1 Th. trocknes Aetakali wird mit 6 Th. Weingeist vier Tage digerirt, dann einige Tage an einen kalten Ort gestellt, nun die dekanthirte Füssigkeit mit koncentrirter Schwefelskure, welche mit einem gleichen Volum Wasser verdunnt ist, genzu neutralisirt, wiederum einige Tage bei Seite gestellt und endlich filtrirt.

Pel Vitri, Sal Vitri, Anatron, Glasgalle, der Schaum des geschmolzenen Glases, ist eine weisse oder schmutzigweisse Salzmasse, hauptsächlich aus Kaliumsulfat mit Kalium-harbonat und Kaliumehlorid bestehend. Sie wird zuweilen zum innerlichen Gebrauch (als Laxativum) und auch als Mittel beim Löthen in den Apotheken gefordert. Man bezieht zie entweder vom Drogisten oder substituirt eine pulverige Mischung aus 1 Th. Pottasche, 1 Th. Kochsalz und 8 Th. Kaliumsulfat.

Pulris digestivus.

Rg. Kalit sutforiel 20,0 Conchartes prospheniarum 10,9, Oefters sine Messemplitze mit Zuckerwasser an nahmen (sur Belfridering der Ripestion).

Palris digestiras compositus.

Palvis (the) compositue, Digestivputver (Praceptum Pharamoposas Elevico-Holmutese.) Rp. Kalli sulfurici 10,0

Phirograph Rhet 5,0
Ammoul muristic 1,5

Deter ad vitrum. S. Täglich aweimal einen huben Threiniffel enli Wasser zu nehmen. Pulcia Bhel composition.

Pharesecopoese militaria Bermasima

Pulcia Bhel salingua

Rp. Kalli sulfiriel 15,0

Ridsomatia Rhel 5,0.

Taglich awel- bia direbusi ches atalte Messermitze.

Bixtura antiphlogmusities Maurin,

Rp. Kalii sulturici 25,0 Intusi Digitalis (s 2,0) 200,0 Mellis dopurant 25,0. Xweistündlich einen Easlöffel (bei Phiegmasia alba dolena der Wichnserfunen.)

Luftsalz oder philosophisches Goldsalz des Baron Husch ist Kaliumbisulfat. Sel désophlant d'Audin-Rouvière ist ein pulveriges Gemisch aus gleichen Theilennicht gereinigtem Kaliumsulfat und Natriumsulfat, versetzt mit 1/8 Proc. Brechweinstein.

Kalium tartaricum.

I. Kalium tartaricum neutrale. Kalium tartaricum (Germ. Helv.). Tartrate de potasse acutre (Gall.). Potassii Tartras (Brit.). Kaliumtartrat. Neutrales weinsaures Kalium. Kalium tartarisatum. Tartarisirter Weinstein. Tartarus tartari-

satus. Sal regetablle. Sal panchrestum. (Tartarus solubilis der Franzosen.) C₄H₄K₄O₄. Mol. Gew. = 226.

Darstellung. In einen Topf von Steinzeug oder in eine Schale nus Porcellan, die in einem Sand- oder Wasserbada stehen, giebt man 2000 Th. beisses, destlillrtes Wasser und 1000 Th. Kaliumbikarbonat. Während das Gefüss erwärmt wird, trägt man unter Umrühren nach und



Fig. 18. Kaliumtartrathrystalla.

nach in kleinen Portionen (l), so dass ein Uebersteigen des Inhaltes infolge der Kohlensähre-Entwickelung nicht erfolgt, 1875 Th. gereinigten, kalkfreien Weinstein ein. Wenn alles aufgelöst ist, stellt man die Beaktion der Flüssigkeit durch Zugabe von Weinstein oder von Kalimmbikarbonat so ein, dass sie ganz schwach alkalisch wird. — Man filtrirt alsdann die Lösung und dampft sie in einer Porcellanschale ein, bis sich am Rande Krystallmassen abzusetzen beginnen. Die nach drei- bis viertägigem Stehen an einem kalten Orte abgeschiedenen Krystalle werden gesammelt, auf einen Trichter zum Abtropfen gebracht, schliesslich im Trockenschranke gefrocknet. — Die Mutterlaugen, welche gewöhnlich etwas gefärbt sind, bahandelt man mit kalkfreier Thierkohle und dampft sie nochmals zur Krystallisation ein. Die letzte Mutterlauge versetzt man versichtig so lange mit verdünnter Salzsäure, als durch diese Weinstein (Kaliumbitartrat) gefällt wird. Man sammelt diesen, wäscht ihn mit kaltem Wasser bis zur Chlorfreiheit und trocknet ihn.

Ist man genöthigt, kalkhaltigen Weinstein zu verwenden, so macht man die Lösung zunächst deutlich alkalisch. Esst sie zum Absetzen des Calciumkarbonats einige Tage sichen, filtrirt, stellt das Filtrat auf schwach alkalische Reaktion durch Zugabe von kalkfreiem Weinstein ein, dampft ein u. s. w. wie vorher.

Eigenschaften. Kaliumtartrat bildet neutrale, kleinere eder grössers, durchsichtige, farblose, prismatische Krystalle, dem rhombischen System angehörend, oder ein weisses Pulver, von salzigem, bitterem Geschmack. Spec. Gewicht 1,955. Weder die Krystalle noch das Pulver enthalten Krystallwasser, werden aber an der Luft etwas feucht, ohne jedoch zu zerfliessen. In Weingeist sind sie unlöslich. 1 Th. Wasser von 0° C. löst 0,55 Th., Wasser von 17,5° C. gegen 1,3 Th., Wasser von 100° C. 2,8 Th. des Salzes. Säuren zersetzen es und scheiden Kaliumbitartrat daraus ab. In der Hitze schmilzt es, wird schwarz unter Verbreitung eines an verkohlenden Zucker (Karamel) erinnernden Geruches und verkohlt. Der Rückstand enthält neben Kohle noch Kaliumkarbonat.

Gleich anderen Salzen der Weinsäure hat auch das Kaliumtartrat die Fählgkeit, Kupferoxyd (Elsenoxyd oder andere Oxyde) in Lösung zu halten, dient daher zur Darstellung der Fritzischen Lösung.

Aufbewahrung. Kaliumtartrat wird in gläsernen Flaschen, gegen Luftfeuchtigkeit geschützt, aufbewährt. Die Lösung des Salzes halt sich nicht lange und zersetzt sich unter Schleimbildung. Das Salz ist luftbeständig, aber nimmt in Pulverform his zu 5 Proc., in kleinen Krystallen bis zu 3 Proc. Feuchtigkeit auf, ohne diesen Gehalt in der liusseren Form orkennen zu lassen.

Prafung. Die Lösung des Kaliumtartrats muss neutral oder kaum alkalisch, klar and farbles sain. - 1 Th. des Salzes löst sich bei gewöhnlicher Temperatur und unter wiederholtem Schütteln in I Th. destill, Wasser. Erfolgt nicht vollständige Lösung, so liegt eine Verfillschung mit einem anderen, weniger löslichen Salze vor. Giebt die mit Wasser verdfinnte Lösung mit Ammonoxalat eine Trübung oder Pallung, so ist das Salz kalkhaltig. Wird die Lösung durch Schwefeiwasserstoff verändert oder gefärbt, so liegen metallische Verunreinigungen vor. Man versetzt ferner die verdfinute wilssrige Lösung mit soviel Salpetersäure, bis der anfangs sich abscheidende Weinstein wieder gelöst ist, und proft mit Silbernitrat und Baryumchlorid auf die Gegenwart von Chlorid und Sulfat. Eine Spur Kaliumchlorid wird das Kaliumtartrat immer enthalten, weil das Kaliumbikarbonat des Handels von Kaliumchlorid nie frei ist.

Anwendung. Das neutrale Kaliumtartrat ist in seiner Wirkung dem Kaliumacetat ähnlich. Man giebt es als gelind croffnendes Mittel zu 2,5-5,0-10,0 g mehrmals am Tage in Mixturen, welche nicht saure Substanzen (saure Sirupe etc.) enthalten dürfen. Da die Extrakte meist eine saure Reaktion haben, so werden die damit gemischten Kaliumtartratlösungen auch Bodensütze von Kaliumbitartrat bilden. Das neutrale Kaliumfartrat wird in der Technik zum Entsäuern der Weine benutzt.

> Kallum tartaricum solutum. (Zum Rocepturgebrauch.) Rp. Kalil tartarici

Aquae destillatas 50,0. 8. Sumatur duplum

Pulyin digestirus Kaurs. Pulvis Rhel tartarinatus. Polvis leplens Kilkin.

Rp. Corticle Aurantii fructus Kalli turtarici Eins Aufhewshrang über 14 Tage int nicht sulännig. Mehrmals täglich nine Messerspitze,

Selamen hypochoadrisearum Karix.

Rp. Sulfuria praecipitati 4,5 Rhisomatia Rhei 7.0 Corticis Aurantii frugtus Magnesii subcarboniei 33 10.0 Kalii tartarici Elacosacchari Foeniculi 44 20,0 Dreinul täglich einen Thecloffel.

II. Kalium bitartaricum. Saures weinsaures Kalium. Weinstela C. II. KO. Mol. Gew. = 188.

Man unterscheidet im Grosshandel 1) Rohon Weinstein. Dieser wird, je nachdem er von weissen oder rothen Weinen gewonnen worden ist, als rother oder weisser Weinstein bezeichnet. 2) Gereinigten Weinstein. Derselbe wird aus dem vorigen durch einen Reinigungsprocess gewonnen, ist schon schön weiss, aber noch durch Kalk verunreinigt. Man bezeichnet diese Sorte gewöhnlich als Cremor Tartari, gereinigten Weinstein oder Tartarus depuratus. 3) Gereinigten Weinstein, kalkfrei. Aus dem vorigen durch ein Reinigungsverfahren gewonnen, ist die medicinische bez. pharmaceutische Sorte. Sie wird gewöhnlich als Kalium bitartaricum purissimum Ph. Germ. III. bez. IV kalkfrei bezeichnet.

Kallum hydrotartaricum (Aust.). Tartarus depuratus (Germ. Helv.). Tartrate de potasse acide (Gall.). Potassii Tartras acidus (Brit.). Potassii Bitartras (U-St.). Kallum bitartaricum. Kallumbitartrat. Saures weinsaures Kallum. Crystalli Tartari. Cremor Tartari. Crème de Tartre. Wine-stone. C.H.KO. Mol. Gew. = 188.

Wird aus dem gereinigten Weinstein des Handels durch ein Reinigungsverfahren dargestellt, ist bis auf Spuren frel von Kalkverbindungen und kommt entweder in Form derber Krystalle (Crystalli Tartari) oder als ein fein krystallinisches Pulver (Cremor Tartari) in den Handel. Man muss für pharmacentische Zwecke ausdrücklich die kalkfreie Sorte bestellen.

Eigenschaften. Der fast kalkfreie Weinstein ist ein weisses, nicht hygroskopisches Palver, gerachles, von säuerlichem Geschmacke, löslich in 20 Th. siedendem und in etwa 200 Th. kaltem Wasser, unlöslich in Weingoist. Aus siedendem Wasser krystallisirt er in

glänzenden, spec. schweren Krystallen.

Erhitzt, stösst er Karamelgeruch aus und verkohlt ebenso wie das neutrale Kaliumtartrat schliesslich unter Hinterlassung eines aus Kohle und Kaliumkarbonat bestehenden Rückstandes. Aetzende und kohlensaure Alkalien begünstigen die Auflösung des Weissteins in Wasser, indem sich dabei, je nach der Natur des angewendeten atzenden oder

kohlensauren Alkalis, neutrale Salze oder Doppelsalze der Weinsäure bilden.

Prüfung. 1) Man reibe 5,0 g des Salzes mit 100 cem Wasser an und filtrire. Das Filtrat darf nach dem Ausäuern mit Salpetersäure durch Baryumchforidlösung nicht verändert und durch Silbernitratiösung nur schwach opalisirend getrübt werden, d. h. der Weinstein muss frei sein von Schwefelsaure, dagegen darf er Sparen von Chlor enthalten. 2) Lost man 8-5 g des Weinsteins in eisenfreier (!) Ammoniakflüssigkeit, so darf diese Lösung durch Zugabe von Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert werden, andernfalls sind Metalle, z. B. Blei, Kupfer, Eisen zugegen. 3) Man übergiesst 1 g Weinstein mit 5 ccm verdünnter Essigeaure, lässt unter wiederholtem Umschütteln 1/2 Stande stehen mischt 25 eem Wasser biezu und flitzirt durch ein kalkfreies Filter. Das Filtrat darf durch 8 Tropfen Ammoniumoxalatiosnng innerhalb einer Minute nicht getrübt werden, anderenfalls ist der Kalkgehalt zu gross. Ein geringer Gehalt des Weinsteins an Calciumtartrat muss augelassen werden, weil es nahezu unmöglich ist, absolut kalkfreien Weinstein im Handel au erhalten. 4) Mit Natronlauge im Deberschuss erwärmt, darf Weinstein den Geruch nach Ammoniak nicht entwickeln.

Aufbewahrung. Dieselbe erfordert lediglich den Schutz vor ammoniakalischer Luft and vor Stanb.

Anwendung. Der Weinstein gilt als mildes Diurcticum, Purgativum und Cathartienm mit der Wirkung der Kalisalze. Seine Wirkung ist derjenigen des Kaliumacetates ähnlich; auch der Weinstein wird im Organismus zu Kallumkarbonat verbrannt. Der Weinstein wird in kleinerer Dosig als antiphlogistisches und diuretisches, in grösserer Dosis als gelinde kühlendes Abführmittel in entzündlichen und hydropischen Leiden und bei Brust- und Leberkongestionen, Hämorrholdalleiden etc. angewendet. In der Technik findet der gereinigte Weinstein Verwendung zur Wollenfärberei, zur Darstellung von Beizen in der Färberei, zum Blanksieden und Verzinnen, zur Darstellung des weissen und schwarzen Flusses (für metallurgische Arbeiten) etc., in der Pharmacio zur Darstellung verschiedener Salze bez. Doppelsaize.

	Aqua angelica.	
	Esa sogélique.	
Rp.	Tartari deparati	10,0
	Add) pitrici	2,0
	Мания	60,0
	Aquan fervidan	1001,0
	Strunt Aumottl corticis	60,0
	in the Property of the Party	

Man lifet durch Erreitemen im Dasupfbade, kihrt durch ein zu Schaum geschlegenes Elweiss und filtrirt. 3-3 Weingtherr thglich als gelinden Abliberalttel.

Aqua crystallina. 100.0 Hp. Tartari depurati 40.0 Saccharl albi Aquae destillatae 400,0. Man erhitet bis our Aufliceung und filtrirt hairs, so dans sich im Fittrat der Weinsteln in giltneenden Erystallen abscheidet

Liquor argentarioram. Silbergianzwassez Rp. Tartari depurati Salls culturate

Aluminia aa 20,0 1000,0. Aquae

Um Silbersachen und Versilberungen glanzend zu machen, werden diese mit der Flüssigkeit antsekocht oder auch mit der beissen Finnsigheit gebürstet.

Poins imperialla. Tisano impéria e 5,0 Tartari depurati 200,0 Aquae fervidae 750.0 Aquee frigidae Elaconschuri Cliri 10.0 Sirupi Bacchari 25,0 Den Tag über zu verbrau ben.

Potos tartaratus.

Rp. Tartari depurati Aquae destillatae calidae 450,0 Sirupi Itubi Idaet 45,0. Stundlich eine kleine Taus zu trinken.

Hanna Lartariante.

Rp. Tartari depurati 10.0 Manuac depuratan 90,0 0. 8.

Man formit Pastillon von 2,0 g Schwere,

† Pulvis antirobigineus. Rostflockumpulver.

Rp. Tartari deporati Oxalff AA 100,0 (Säuregrün) q. 103

Dient sum Putzen der Metalie, unter Weglassung des Farhalettes such sur Entfernung son Rost-Becken aus Wäsebe.

Pulris dentifricius acidus.

Poudre dentifrice acide (Gall.),

Rp. Tartari depurati

Sechari Lactis puly. 28 200,0 Carmini 0.4 Old Menthus piperitue 1.0. Pulvis dignetives Kanneswung.

Rp. Corticis Aurantii fructus 2,5 Ehlzomatis Ithei 5.0 Tartari depurati 20,0

Saccharl albi Thocidifelwates als geliades Abithymittel.

Pulris antihaemorrholdalis Asunterriu. ASSELETEIS's Hamorrholdpulyer

Rp. Seminia Foenegracci Follorum Sannae BH 13-73

Tartari depurati Saccharl albi-28 50,0;

Pulvis ophthalmiene Bandances. Batornum's Augenpulrer.

Rp. Tartari depurati Ball Armenna

Sacchart albi àà 5,0, Zum Einblasen in die Augen bei Hornkungsecken.

> Puirls Tartari compositus. Pulvio salinus.

Rp. Tartari depured 20,0 Kalil sulferiel 10,0, Mehrmals täglich eine Motserspitze in Zuekerwasser.

Tartalin, englisches Surrogat für Weinstein zum technischen Ge-brauche ist = Kaliumbisulfat.

Tartarette, Weinsteinersatz für Bäcker (d. h. in Backpulvern). 150 Th. krystall. Alsun wird getrocknet, bis nur noch 100 Th. übrig geblieben sind. Dann pulvert man und mischt 6 Th. Mohl dazu. (Englische Specialität.)

Tarturine, Weinsteinersatz für Bäcker. Eine Mischung von 14 Th. gebrauntem Alaun und 2 Th. Mohl. (Englische Specialität.)

Pulver von Morison in London zur gründlichen Reinigung des Blutes: 50,0 Zucker.

30,0 Cremor Tartari, 7,5 Zimmt, 4,0 Ingwer. (Butterer, Analyt.)

Tartarus depuratus venalis. Der Apotheker ist gezwungen, für den Handverkauf eine zweite, billigere Sorto Weinstein zu halten, welche durch etwas Calciumtartrat veronreinigt ist. Diese Sorte sieht zudem viel schöner weiss aus als die röllig reine. Man schafft für diese Zwecke eine schöne weisse Sorte Venedischen Weinstein an, welcher frel ist von Kupfer, Blei und Elsen. Es ist aber zu beachten, dass diese Sorte in deutlicher Weise als für technische Zwecke bestimmt signirt sein muss.

Tartarus depuratus absolutus zur Titerstellung. Man krystallisirt den kalkfreien Weinstein des Handels zwei bis dreimal aus 2 procentiger Salzsburg und hierauf noch 4-5 mal aus frisch destillirtem Wasser um.

III. Tartarus ammoniatus. Tartarus ammoniacalis. Tartarus solubilis (Germanorum). Sal ammoniacum tartarcum. Alkali volatile tartarisatum. Ammono-Kall tartaricum. Ammoniakalischer Weinstein. Ammoniakweinstein. Weinsteinsalmiak. $2[C_4K(NH_4)H_4O_6] + H_4O$. Mol. Gow. = 428.

Darstellung. 100 Th. kalkfreier Weinstein und 33 Th. reines Ammoniumkarbonat. werden zu einem Pulver gemischt, in einem porcellanenen Schälchen unter Erwärmen im Wasserbade nach und nach mit 20 Th, 10 procentigem Astzammon befeuchtet, dann unter Umrühren bei einer Wärme von ungefähr 50° C, trocken gemacht und zu Pulver zerrieben.

Zur Bereitung ex tempore von 10,0 Ammonweinstein werden in einem kleinen Glaskölbehen 8,8 kalkfreier Weinstein mit 8,0 10 procentigem Actzammon und 35,0 destillirtem Wasser übergessen und eires awei Minuten aufgekocht. Die Flüssigkeit im Gewicht von circa 50,0 enthalt 10,0 Ammonweinstein.

Eigenschaften. Der Ammonweinstein bildet entweder neutrale oder schwach saure, oder schwach alkalische, otwas durchscheinende, turblose, mit der Zeit undurchsichtig werdende, gerade rhombische Säulen oder ein weisses krystallinisches Pulver von schwachem ammoniakalischem Geruche und salzigkühlendem, hintennach stechend ammoniakalischem Geschmacke. An der Luft verwittert er unter Verlust eines Theiles seines Ammongehaltes.

Erhitzt schmilzt er unter Ammonentwicklung. Er ist in 2 Th. kaltem und 1/4 Th. heissem Wasser löslich, unlöslich in Weingeist. Beim Uebergiessen mit Actzkalilange entwickelt er Ammon; Säuren scheiden Weinstein ab.

Aufbewahrt wird der Ammonweinstein in kleinen gut verkurkten glüsernen Flaschen.

Anwendung. Der Ammonweinstein wird hente kaum noch gebraucht. Man vermuthete in ihm die kombinirte Wirkung des Salmiaks und Weinsteins. Man giobt ihn zu 2,0-3,0-4,0 drei- bis viermal täglich in Läsung.

IV. Tartarus boraxatus (Germ. Helv.). Tartrate borleo-potassique (Gzil.). Cremor Tartari solubilis. Kalium tartaricum boraxatum. Boraxweinstein. Die Darstellungsvorschriften der Germ. und Helv. stimmen miteinander überein, diejenige der Gall, welcht von den genannten etwas ab.

Darstellung. Man vermeide hierbei die Benutzung metallischer Gerathe und verwende lediglich reinste Chemikalien und destillirtes Wasser. Das Austrocknen erfordert besondere Sorgfalt. Germ und Helv.: 2 Th. Borax werden in einer Porcellanschale in 15 Th. Wasser im Dampfbade gelöst. Zu dieser Lösung setzt man unter Umrühren 5 Th. mittelfein gepalverten Weinstein. Wenn derselbe vollständig in Lösung gegangen ist, so filtrirt wan die Lösung und dampft das Flitrat sogleich in einer Porcellauschale unter Umrühren ein. - Die schliesslich erhaltene glasige, zähe Masse wird in Lamellen zerzapft, welche man auf Porcellantellern weiter trocknet. In dem Maasse, wie die Trocknung vorschreitet, werden die ursprünglich derchsichtigen Stücke undurchsichtig. Man überzeugt sich von dem Stande des Trocknens dadurch, dass man jede einzelne Lamelle durchbricht, Man anterbreche die Trecknung nicht vorzeitig, denn ein mangelhaft getrecknetes Präparat backte im Standgefässe unsehlbar zusammen. Wenn also die Stiicke durch ihre ganze Masse undurchsichtig geworden sind, so zerreibt man sie noch warm in einem warmen Mirser zu Pulver und bringt dieses sogleich in warme, trockene Flaschen, welche surgfültig zu verschliessen sind. Wesentlich abgehürzt kann die Trocknung werden, wenn man den errupdicken Abdampfrückstand nach dem Vorgange von Gene & Co. auf Glasplatten streicht und alsdann austrocknet. Ein solches Priparat heiset Tartarus boraxatus in lamellis.

Gall. schreibt vor: Kaliumbitartrat 100,0, krystall. Borsliure 25,0, Wasser 250,0 und giebt ihrem Präparat die Formel $C_4H_4O_6(BoO)K$, Mol. Gew. = 214. Das nach dieser Vorschrift hergestellte Präparat ist nicht hygroskopisch.

Eigenschaften. Der Boraxweinstein bildet, völlig ausgetrocknet und zerrieben. ein amorphes weisses (nicht ganz ausgetrocknet ein gelblich weisses) Pulver. Er ist völlig geruebles und von stark saurer Reaktion. An der Luft zieht er begierig Feuchtigkeit an. Mit gleichviel Wasser gieht er eine anfangs etwas trübe, später klar werdende Lösung. Die Lösungen setzen mit der Zeit etwas Weinstein ab und schimmeln. Die wässerige Lösung (1:5) wird durch Essigsäure, sowie durch kleine Mengen Schwefelsäure nicht veräudert, größere Mengen Schwefelsäure scheiden Borsäure aus, durch Weinsäurelösung entsteht ein Niederschlag von Kaliumbitartrat. Weingeist löst den Boraxweinstein nur zu einem sehr geringen Theile. Beim Erhitzen schmilzt er, hierauf tritt stärkes Aufblähen und dann Verkohlung ein, wobei die Weinsäure den nach gebranntem Zucker riechenden Dampf ausstösst. Der kohlige Rückstand enthält Natriumborat und Kaliumkarbonat, reagirt äher alkalisch. — Mit etwas Schwefelsäure befeuchtet, ertheilt das Salz der nicht leuchtenden Flamme die grüne Färbung der Borsäure.

Der Boraxweinstein wird nicht als chemische Verbindung aufgefasst, daher lasst sich

auch eine Formel für denselben nicht aufstellen.

Prafung. Die 10 procentige Lösung des Boraxweinsteins darf weder durch Schwefelwasserstoffwasser, noch auch, mit Ammoniak neutralisiert, durch Ammoniamoxalatlösung, ferner nach Zusatz von etwas Salpetersäure auch nicht durch Baryunnitrat getrübt werden. Fällung oder Trübung oder Fürbung würden im ersteren Falle metallische Verunreinigungen, weiseliche Trübungen in den letzteren Fällen Kalkerde und Salfate auzeigen. Silbernitrat soll die mit Salpetersäure angesäuerte 10 procentige Lösung nicht mehr als opalisirend trüben; Choride dürfen also nur in Spuren vorhanden sein.

Aufbewahrung. Man schütze den Boraxweinstein besonders vor Feuchtigkeit (Kalktrockenschrank). Bewahrt man ihn in Gläsern mit Glasstopfen auf, so achte man darauf, dass nicht Reste des Pröparates zwischen Hals und Stopfen häugen bleiben, weil diese zum Verkitten der Gefässe führen würden. Man öffnet ein solches Gefäss, nachdem man es einige Zeit umgekehrt in heisses Wasser eingetaucht hat.

Anwendung. Die Wirkung des Boraxweinsteins ist eine kombinirte, derjenigen des Weinsteins und des Borax entsprechende. Man giebt ihn zu 0,5-1,0-2,0 g alle 2-3 Stunden als gelind eröffnenden und diurotisches Mittel, als Abführmittel zu 5,0 bis 7,5-10,0 g täglich. Aeussorlich hat man ihn in wässeriger Lösung bei juckenden Hantausschlägen und als Verbandmittel carcinomatöser Geschwüre angewendet.

	Aqua laxativa Convisant. Médecine de Narondon.	
Ep.	Tartari boraxati 50.0	
	Tarteri etiblati 0,025	
	Succluri albi 60,0	
	Aques destillaine 1000,0;	

Mixtura hero-tartarica Bonon. Rp. Tartari heraxati 30,0 Aquas ilentilatas 150,0 Aquas Lauro-Cerasi 8,0 Sirupi Sacchari 30,0.

Hei Verdanungsstörungen (Verstopfung) öfters ein Zweiständlich sinen Essköffel bei Menstruntions-Weinglas voll.

Potus diareticus Skilk. Bp. Tartari boruxati 250,0 Aquae Menthan crispas 250,0 Spiritus Aetheris nitrosi 5,0 Oxymellis sellitici 500.0. Zweisthadlich einen Esslüffet.

V. Tartarus natronatus (Germ. Helv.). Kalium-Natrio-tartarieum (Austr.). Tartrate de potasse et de soude (Gall.). Soda tartarata (Brit.). Potassil et Sodii Tartras (U-St.). Kalium-Natriumtartrat. Weinsaures Kali-Natron. Sal polychrestum Selgnetti. Sal Rupellense. Seignette-Salz., Rochelle-Salz. C₄H₄KNnO₆ + 4 H₄O. Mol. Gew. = 282.

Darstellung. In einen geräumigen steinzeugenen Topf, nöthigenfalls in einen zinnernen Kessel, bringt man 4 kg krystall. Natriumkarbonat in ganzen Krystallen, dazu 5 kg gepulverten gereinigten Weinstein und übergiesst die Salze mit 25 Liter destill Wasser. Man lässt einige Stunden stehen, rührt mit einem reinen Holzstabe öfter um und stellt das Gefiss an einen warmen Ort, indem man den Inhalt bisweilen merührt. Unter allmählichem Entweichen von Kohlensäure geht die Verbindung vor sieh, langsamer, wenn man nicht stärker erwärmt, schneller beim Erhitzen. Wenn die Kohlensäureentwicklung nachlässt, erhitzt man stärker, entweder im Sandbade bis zum Aufkochen oder im Dampfbade einige Stunden hindurch bis auf 30—90° C., um die Kohlensäure möglichst zu beseltigen. Es ist in dieser Vorschrift nämlich hier ein Ueberschuss an Natriumkarbonat vorgeschrieben, um die Ausscheidung der Kalkerde, welche als Tartrat im Weinstein vortreten ist, als Karbonat zu erreichen. Da jedoch Calciumkarbonat in Wasser mit freier Kohlensäure etwas löslich ist, so ist die Erhitzung behafs Austreibung der Kohlensäure nicht zu umgehen.

Nach dem Erhitzen stellt man zwei Tage an einen kalten Ort zum Absetzenlassen des Calciumkarbenats bei Seite, filtrirt dann, dampft die klare Lösung in percellanenen oder zinnernen Geftizsen so weit ein, his ein Tropfen, auf eine kalte Glasplatte gebracht und agitirt, kleine Kryställehen absondert, und stellt zur Krystallisation bei Seite. Die Lösungen des Kaliumnatriumtartrats setzen, nebenbei bemerkt, beim Eindampfen keine Krystallhäutehen ab. Um schöne, grosse, ausgebildete Krystalle zu erlangen, treibt man die Koncentration nicht zu weit, sondern wiederholt dieselbe mit den Mutterlaugen öfter. Euthält der Weinstein Eisen, so leitet man in die letzte Mutterlauge Schwefelwasserstoff oder digerirt sie mit gereinigter thierischer Kohle. Die zuletzt auschlessenden Krystalle sind steta etwas gefärbt. Aus der letzten Mutterlauge kann man auch durch Salzsäure Weinstein ausfallen (s. S. 219).

Kamata. 225

Eigenschaften. Das officinelle Kaliumnatriumfartrat bildet grosse, klare, farbloss rhombische (dem regulären Krystalleystene augehörende), vielfach abgeflachte Krystalle von mildsalzigem, bitterlichem, kühlendem Geschmacke, welche an der Luft beständig sind und nur in warmer Luft Neigung zum Verwittern reigen, und von 1,78 spec. Gow. Beim Erwärmen (bei 70—80° C.) sehmelzen sie zuerst in ihrem Krystallwasser und hinterlassen nach dem Austrocknen beim Erhitzen bis zum Glüken, einen nuch gebranntem Zucker tlechenden Dampf ausstossend, ein Gemenge aus Natrium- und Kaliumkarbonat und Kohle. Das krystallisirts Sala ist in 1½ Th. kaltem und halb so viel heissem Wasser, kaum in Weingeist löslich. Die wässerige Lösung ist völlig neutral. Säuren füllen aus seiner Lösung Weinstein aus. Beim längeren Liegen an der Luft verwittert es nur anvollständig, im gepulverten Zustande schneller und vollständiger. Bei 100° C. werden nur 3 Mol. Wasser abgegeben. Völlig wasserfrei wird das Salz bei 130° C.

Prafung. Dieselbe erfolgt in der nämlichen Weise, wie dies für des neutrale Kaliumtartrat, a. S. 220 angegeben worden ist.

Aufbewahrung. Das krystallisirte Kaliumnatriumtstrat wird in gläsernen oder porceilanenen Gefässen aufbewahrt, in welchen ein Verwittern des Salzes so leicht nicht eintritt. Man hält es auch als Pulver vorrüthig, denn es wird zuweilen in Pulverwischungen verordnet und ist ein Bestandtheil des Pulvis aerophorus lazans. Das Pulver stellt man in der Weise dar, dass man die Krystalle in einem porceilanenen Mörser in ein grobes Pulver verwandelt, dieses auf Porceilantellern ausbreitet, in einer Wärme, welche aber 25° C. nicht erreicht, einen Tag (14—15 Stunden) austrocknen lässt und dann zu einem feinen Pulver zerreibt. Es soll nur das den Krystallen mechanisch adhärirende Wasser verdunstet werden. Ein Schmelzen des Salzes beim Trocknen soll vermieden werden.

Anwendung. Dieses Salz befördert, in Gaben zu 0,5—1,0—2,0 g einige Male des Tages gegeben, die Verdauung. Als Abführmittel giebt man es zu 5,0—10,0—15,0 g 2—3 mal den Tag über. In Mixturen vermeide man saure Beimischungen.

Pulvis aërophorus laxans (Germ.). Pulvis aërophorus Seldlitzensis (Austr.). Pulvis offervescens Iaxans (Hulv.). Poudre gazogène laxative (Gall.). Pulvis Sodae tartaratae effervescens (Brit.). Pulvis effervescens compositus (U-St.). Sämmtliche Pharmakopēen lassen eine Mischang von Kalium-Natriumtartrat und Natriumbikarbonat in eine für Papierkapsel, die vorgeschriebene Menge Weinsäure in eine weisse Papierkapsel einfüllen. Die für 1 Dosis vorgeschriebenen Mengen sind:

	Austr.	Brit	Gall,	Germ.	Helv.	U-St.
Natrii blearbunici	3,0	2,59	E,O	0,5	2,3	5,6
Tartari natronati	10,0	7,77	6,0	7,5	8,0	7,7
Acidi tartacici	5,0	2,40	2,0	2,0	2,0	3,25.
Lovey W.	dil tectaclel D	interior.		Dateta Sanata		

Aqua Kalii tartarici Ricurea.
Ricerran's well saurea Kaliwassec.
Rp. Natrii chlorati 5,3
Tartari maironati 50,0
Aquae Acide carbonice saturatas 1000,0.

Pulvis aperitivus Fonnyon.

- Rp. Tartari natronati 1,0
Rhisomatis Rhei 0,5.
Dentur doses tales X. Bei Magenbeschwarfen des
Morgens ein Pulver.

Poudre pectoral de Briton (Paris) gegen chronische Brustleiden. Eine Mischung von 75,0 Milcheucker, 20,0 Arabischem Gummi und 5 Seignettesals. Nebst ärztlichem Rath 60 g = 8 M.

Kamala.

Kamala (Austr. Germ. Helv. U-St.). Glandulae Rottlerae. — Kamala. — Rottlera.

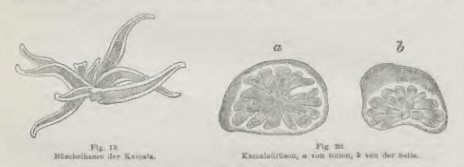
Die Droge wird gebildet von kleinen Drüsen, die sich auf den Früchten und auf der Untersalte der Blatter von Mallotus philippinensis Müll. Arg. (syn: Rottlera tinctoria Roxb.), Familie der Euphorbiaceae—Mercurlalinae, finden. Dieser immergrüne Baum oder Stranch ist heimisch von Vorderindien bis zum südöstlichen China, den Rande. A plurm. Praxis. II.

226 Kamsla.

Lin-kin Insein, Neu-Guinea und bis zum Norden und Osten von Australien. Für den Handel sammelt man die Droge in einigen Gegenden Vorderindiens, indem man die Früchte in Körben schüttelt und reibt, wobei die Drüsen auf darunter gelegte Tücher durchfallen.

Beschreibung. Die Drüsen sind unregelmässig koglig, auf einer Seite abgeflacht oder etwas vertieft, bis 100 μ gross. Sie bestehen aus einer zurten Membran (Cutionla), welche, in eine rothbraune Masse eingelagert, bis 60 keulenförmige Zellehen enthält, die vom Anheftungspunkte der Drüse divergiren (Fig. 20). Um den Ban der Drüse erkennen zu können, behandelt man sie auf dem Objektträger mit einem Tropfen verdünuter Natronauge, den man nach einiger Zeit durch Wasser ersetzt. Ein ständiger Begleiter der Drüsen sind aus dickwandigen, einzelligen Haaren bestehende Büschelhanre (Fig. 19). Die ganse Droge bildet ein lebhaft rothbraunes bis rothes Pulver, in dem bei genauer Betrachtung grane und gelbe Partikel auffallen. Geruchtes und geschmacklos.

Bestandtheile. Rottlerin (Mallotoxin), eine einbasiche Saure C₂₃H₄₃O, COOH, krystallisirt in gelben oder lachsfarbenen Nadela, die bei191—191,5° C. schmeizen. Ferner, mit dem Rottlerin anscheinend mehr oder weniger nahe verwandt: Isorottlerin, das bei 198—199° C. schmilzt und im Gegensatz zum Rottlerin in Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Benzin so gut wie ualöslich ist. Ferner einen gelben, in Nadela krystallisirenden Farbstoff, bei 192—193° C. schmelzend, ein Harz der Formel C₁₁H₁₂O₂, ein zweites Harz



der Zusammensetzung C., H12Oc. Endlich Wachs CunHa4O3, Schmelzpunkt 82° C. Signlan und Wason fanden ferner in zwei Proben: Wasser 2,42 und 3,92 Proc., Asche 5,40 und 8.76 Proc. Atherisches Extrakt 73,44 und 62,91 Proc., Asche des Extraktes 0,48 und 0,45 Proc., Asche des Rückstandes 4,92 und 8,84 Proc. - Die Asche entbillt Mangan. Den Gehalt an Asche normiren die Arzueibucher folgendermassen: Germ .: 6 Proc., Helv.: 6 Proc., Austr.: 6 Proc., U-St.: 8 Proc., FLUCKIGKE und HANDERT fanden für reine Kamala einen Aschegehalt von 1,08-2,9 Proc.; die in den Handel gelaugende Waare enthält theils infolge unsorgfältiger Einsammlung, theils infolge absichtlicher Verfälschung bis zu 83 Proc. Asche, woraus die Drogisten durch Absieben und Schlämmen aschellrmere Waare herstellen. Neuerdings wird aber in Indien dem Artikel mehr Aufmerksamkeit zugewendet, und es gelangt schon eine Rohkamala mit 5,5 Proc. Asche in den Handel, aus welcher man durch weitere Reinigung eine solche mit 2-3 Proc. gewinnen kann. Während in früherer Zeit den Klagen der Drogisten, eine hinreichende Kamala von vorgeschriebenem Aschengehalt zu annehmbarem Preise liefera zu können sei unmäglich, hier und da eine gewisse Berechtigung nicht abzusprechen war, scheinen sich, wie gesagt, die Verhältnisse neuerdings zu bessern, und dem Apotheker ist zu rathen, die gekaufte Kamala auf den Aschengehalt zu untersuchen und event, zurückzuweisen. Jedenfalls wird eine aschenarme Kamale stets verhältnissmässig theuer sein müssen, und es ist daher vorgeschlagen worden, für Veterinärzwecke, wo bei den starken zur Verwendung gelangenden Doson der Preis besonders ins Gewicht fällt, eine billige, aschenreichere (z. B. mit 10 Proc. Asche) Waare in natürlich entsprechend erhöhter Dosis zu verwenden. Eine durch Schlämmen gereinigte Kamala ist verhältnissmässig dankel gefärbt, etwa wie Caput

227 Karatinum.

mortuum. - Für die Aschenbestimmung selbst, für die man 1,0 g verwendet, ist darauf aufmerksam zu machen, dass es nothwendig ist, die Operation zuerst bei kleiner Flamme vorzunehmen, da die Kamala sich stark aufbläht und leicht über den Tiegel steigt.

Verunreinigungen und Verfülschungen: 1) An erster Stelle stehen Mineralsubstanzen: s. B. rothbrauner Quarzsand, die, wie soeben gezeigt, den Aschengebalt erhöhen.

2) Zerriebene Bluthen von Carthamus tinctorius (vergl. Bd. I S. 658), Zimmtpulver (vergi. Bd. I, S. 840), gepulverte Blatter von Mallotus. Diese und Shuliche Verfälschungen sind durch das Mikroskop leicht zu ermitteln und durch Absieben und Abschlämmen relativ leicht zu entfernen.

3) Mit Fuchsin gefürbtes Stürkemehl einer Scitaminee, ebenfalls durch dus

Mikroskop leicht zu ermitteln.

4) Warras, Wars, Wurrus; das sind die auf den Hülsen der Crotalaria etythrocarpa in Sudarabien und Nordostafrika vorkommenden ühnlichen Drüsen, die über Aden in den Handel kommen. Die Drilsen sind länglich, bis 200 µ lang, sie enthalten shenfalls zahlreiche Zellen, die aber durch Querwande mehrfach getheilt sind, so dass 3-4 Etagen übereinander stehende Zellen vorhanden sind. In der Droge finden sich steis einfache, dickwandige Haare. Warras wird beim Erhitzen auf 100° C. schwarz, Kamala nicht. An Stelle des Warras erscheint zuweilen eine Droge, die aus mehr oder weniger isolirten, rundlichen Zellen besteht, die mit ei- oder nierenförmigen Stärkekörnchen vollgestopit sind, danchen finden sich besonders Paliesadenzellen einer Samenschale. Auscheinend handelt es sich um die zerkleinerten Samen der Crotularia. Bezüglich der Bestandtheile scheint der Warras der Kamala verwandt zu sein.

Aufbewahrung. An einem trockenen Orte vor Licht geschfitzt,

Anwendung. Als gutes, von unangenehmen Nebenwirkungen ziemlich freies Mittel gegen Bandwürmer (sicher nur bei Tasnia Solium), gegen Spul- und Madenwürmer, besonders bei Kindern und schwächlichen Personen. Man giebt Erwachsenen 8-10 g in zwei Dosen, kleinen Kindern 1,5, grüsseren 2 g in Gallertkapseln, Tabletten, in Pulver oder Latwargeform, oder als Tinktur. Die Würmer werden getödtet; Abführmittel nind in der Begel unnöthig, da Kamala an und für sich abführend wirkt. Acusserlich gegen Flechten. Im Orient dient Kamala zum Färben der Seide.

In Deutschland ist Kamala dem freien Verkehr entzogen.

Tabulettae Enmalue. Kamain-Tabletten

25,0 Ep. Kamalas Specharl albi puly 0,00 Quantal ambiel puly as 10.0 Cacao decleau Aquas destillane 1,5 vel q. m.

Mun mischt und proset 100 Tabletten. Morgens nüchtern ei wehmen. Eindern bis zu 10, Erwackisenen 80-40 Tabletten.

Tinctura Kamalas (HUSEWARR). 10.0 Rp. Kamalae Spiritus dibutl 20,0, Durch Marigo Maceration su bereiten. Zu 4-10 g in aromutischen Wüsnere eder Liker.

Bell rermifugi pro equis. Vot. Wormpillen the Pferda En Kamalas 16.0 Aloës puly 80,0 Tartari atibiati 8,0 Suponia viridia 9. 4. Man formt 2 Pillen.

Pairis recuifugus pro canibas. Wurmpulver für Hnode, Rp. Kamalae Florum Cinar puly. 44.

Keratinum.

Keratinum (Germ). Hornstoff, Keratin, Kératine, Keratina.

Als "Keratin" im pharmaceutischen Sinne ist ein aus geeignetem Ausgangematerial hergestellter Hornstoff zu versichen, welcher frei ist von Fett und von Bestandtheilen. weiche durch den sauren Magensuft verlaut werden. Man benutzt Lösungen dieses Keratins sum Ueberzichen von Pillen, welche vom Magen nicht angegriffen, sondern erst im Bereiche der alkalischen Pankreas-Verdanung zur Wirkung gelaugen sollen.

Darstellung. 10 Th. kleingeschulttener Federspulen worden in einem geschlossenen Kolben mit einer Mischung von 10 Th. Aether und 50 Th. Weingeist 8 Tage lang unter öfterem Umschütteln nusgezogen. Dann giesst man die Aether-Alkohol-Mischung ab und spült die Federspulen noch 2—3 mal mit kleineren Mengen 96 procentigen Alkohols nach. Man lässt den Alkohol abtropfen, spült die Federspulen einige Male mit lauwarmenn destillirten Wasser ab, übergiesst sie mit einer Lösung von 1 Th. Pepsin und 6 Th. Salzsäure (von 25 Proc.) in 1000 Th. Wasser und lässt sie damit während 1 Tages unter hläufigem Umschütteln bei ca. 40° C. in Berührung. Nach Verlauf dieser Zeit giesst man die saure Flüssigkeit ab, wäscht die Federspulen gut aus und trocknet sie. Alsdach bringt man die getrockneten Federspulen in einen Kolben, übergiesst sie in diesem mit 100 Th. Eisessig und erhitzt das Ganze am Rückflusskühler — an dessen Stelle auch ein ca. 2 m langes Gluszohr treten kann — etwa 80 Stunden lang zum mässigen Sieden. — Man lässt darauf absetzen, filtrirt durch Glaswolle, dunstet die Lösung in einer Porcellausebale zur Sirupdieke ein, streicht den sirupösen Rückstand auf Glasplatten und trocknet ihn auf diesen bei 60—70° C., werauf man die Lamellen abstöset.

Eigenschaften. Ein bräunlichgelbes Polver oder ebenso gefärbte durchscheinende Lamellen ohne Gerach und Geschmack, beim Erhitzen unter Verbreitung des Geraches nach angesengten Federn eine schwierig verbrennende Kohle gebend, in den gewöhnlichen Lösungsmitteln unlöslich, desgleichen unlöslich in verdünnten Säuren, dagegen löslich in Eisessig, ferner in ätzenden Alkalien und in Ammoninklüssigkeit. — Es muss indessen hemerkt werden, dass das Keratin während des Eindampfens und Eintrocknens der essigsauren Lösung einer theilweisen Veränderung unterliegt, denn es löst sich, einmal getrocknet, nicht mehr klar in Essigsäure wieder auf.

Prüfung. 1) Es gebe woder an Wasser, Weingelst, Acther oder verdünnte Säuren, noch an eine mit Salzsäure angesäuerte wässerige Pepsinlösung (von der unter Darstellung vorgeschriebenen Stärke) etwas ab. Zur Prilfung auf in Wasser, Weingelst, Aether oder verdünnten Säuren lösliche Antheile werden kleinere Mengen der betreffenden Auszüge einfach in Glasschälchen eingedampft; zur Beantwortung der Frage, ob durch salzsaure Pepsinlösung etwas gelöst wurde, bedarf es einer gewichtsanalytischen Feststellung des Verdampfungsrückstandes des Filtrates. Von dem bei 100° C. getrockneten Rückstande ist die Menge des angewendeten Pepsins in Abzug zu bringen. — 2) 100 Th. Keratin dürfen beim Verbrennen nicht mehr als 1 Th. (— I Proc.) Asche hinterlassen. — 3) 1 Th. Keratin hinterlasse nach 24stündigem Digeriren (bei 25—40° C.) mit 15 Th. Essigsäure oder mit 15 Th. Ammoniakfüssigkeit nicht mehr als 3 Proc. unlöslichen Rückstand.

Aufbewahrung. Ueber diese ist etwas Besonderes nicht zu erwähnen.

Keratinlösungen. Zur Herstellung der Keratinlösungen löst man das oben erhaltene Keratin entweder in Eisessig oder Ammoniak event unter mässigem Erwärmen auf, lässt die Lösung einige Zeit absetzen und giesst sie dann klar ab oder ültrirt sie durch Glaswolle. Am zweckmässigsten wird je eine ammoniakalische und eine essigsaure Lösung vorräthig zu halten sein.

Ammoniakalische Keratinlösung: 7 Th. Keratin werden durch Digeriren, event. unter mässigem Erwärmen, in einer Mischung von je 50 Th. Liquor Ammonii caustici (10 Proc. NH₃) und 50 Th. Spiritus dilutus gelöst.

Essigsaure Keratinlösung: 7 Th. Keratin werden in 100 Th. Acidum accticum glaciale durch Digeriren event, unter schwachem Erwärmen gelöst.

Mit diesen Lösungen sind die zu kerntinirenden Pillen zu überziehen. Ob das verwendete Keratin brauchbar war, lässt sich durch den unten angegebenen Versuch mit Schwefelcalciumpillen feststellen.

Keratiniren der Pillen. Zur Bildung der Pillenmassen vermeidet man die Verwendung von Wasser oder wässerigen Substanzen, bedient sich hierzu vielmehr eines geschmolzenen Gemisches von 1 Th. Cera flaca und 10 Th. Sebum oder Oleum Cacao. Zusätze von pflanzlichen oder quellungsfähigen Substanzen sind nach Möglichkeit auszuschließen, dagegen lassen sich als Constituens Kaolin, Bolus, Kohlepulver verwenden.

Kino. 229

Hat man mit Hilfe der Fettmischung und einer der angegebenen Substanzen das Medikament in Form von Pillen gebracht, so werden diese mit einer Hille von Fett überzogen, indem man sie in geschmolzene Cacaobatter taucht, hierauf werden sie, um ihnen ein gefälligeres Acussers zu verleihen, in Graphitpulver gerollt und schließlich mit einem Keratin-überzuge versehen. Die letztere Operation geschiebt in der Weise, dass man die Pillen mit der für sie geeigneten (s. unten) Keratinlösung besuchtet und sodann in fortwithrender Bewegung erhält, bis das Lösungsmittel verdanstet ist. Ihns Beseuchten muss so oft (bis zu 10 Malen) gescheben, bis der Ueberzug erfahrungsmüssig stark genug ist. Die Pillen hierbei auf Nadeln aufzuspiessen, ist unzulässig, da der Ueberzug auch nicht die geringste Lücke haben darf.

Flüssigkeiten nicht wüsseriger Natur können durch Zusammenschmelzen mit Wachs mit oder ohne Fettzasatz zur Pillenmasse geformt werden, wüsserige Flüssigkeiten oder dünnflüssige Extrakte werden mit Gummipulver oder Traganth verdicht und dann mit möglichst wenig quellbaren Pfianzenpulvern zur Masse verarbeitet. Unter Umständen lässt sich anch eine beträchtliche Menge der eben angegebenen Fettmischung unter die Masse verarbeiten. Indessen insen sich ganz allgemein gültige Vorschriften nicht aufstellen. Jeder Prakziker wird nach den erörterten allgemeinen Gesichtspunkten das Richtige zu treffen im Stande sein. Bezüglich der Frage, in welchen Fällen zum Keratiniren die essigsanre, in welchen die ammoniakalische Lösung zu benutzen ist, wird die Entscheidung natürlich so ausfallen, dass man stets diejenige Lösung wählt, welche den medikamentösen Bestandtheil der Pillen möglichst nicht verändert.

Es wird sich daber empfehlen, die essigsaure Lösung zu benutzen bei Pillen, welche enthalten: Silbersalze, Goldsalze, Quecksilbersalze, Eisenchlorid, Arsen, Alaun, Kreesot, Salicylsture, Salzsaure, Gerbsaure etc.,

die ammoniakalische Lösung dagegen bei solchen, welche Paukreatin, Trypsin,

Galle, Ferrum sulfaratum, Alkalien einschliessen.

Ausserdem giebt es auch eine Anzahl chemisch neutraler Körper, bei denen es gleichgültig ist, welche Keratiulösung zur Anwendung kommt. Hierher gehört z. B. das Naphtalin.

Bevor eine Keratinlösung praktisch in Gebrauch genommen wird, ist es nothwendig festzustellen, ob dieselbe im Stande ist, Pillen mit einem gentigend schützenden Ueberzuge zu versehen. Zu diesem Zwecke fertigt man nach den oben gegebenen allgemeinen Anweisungen Probepillen an, deren jede 0,05 g Calciumsulful (Calcium sulfuratum) enthält. Erzengt eine solche Pille im Verlaufe einiger Standen nach dem Einnehmen keinen "ructus" (Aufstessen) von Schwefelwasserstoff, so ist der Keratinüberzug als ein probemässiger anzusehen.

Anwendung finden die Keratinpillen in allen jenen Fällen, in deaen man eine medikamentöse Wirkung nicht im Magen, sondern erst im Darm zur Entfaltung bringen will, also bei allen Medikamenten, welche die Magenschleimhaut reizen, wie Salicylsäure, Quecksilberpräparate, solche, welche die Verdauungsthätigkeit des Magens beeinträchtigen, wie Tannin. Alaun, Bismutnitrat, welche vom Magensaft zu unwirksamen Verbindungen zersetzt werden, wie Silbernitrat, Eisensulfid, Quecksilberjodide, ferner solche, welche man möglichst koncentrirt in den Dänndarm gelangen lassen will, z. B. Alkalien, Seife, Galle und alle Wurmunittel.

Als Ersatz der keratinirten Pillen sind neuerdings Pillen mit einem Ueberauge von

Salol vorgeschlagen worden. Diese scheinen sich nicht bewührt zu haben.

Kino.

Mit diesem Namen bezeichnet man eine Anzahl adstringirender, rother oder rothbrauner Pflanzensekrete. — Pharmaceutische Verwendung findet im wesentlichen nur das folgende: Kino (Brit. Ergänzb. Helv. U-St.). Kino indicum. Malabar-Kino. Cochin-Kino. Gummi adstringens Fothergilli. Gummi gambiense s. rubrum. Gummi s. Resina Kino. — Kino. — Kino de l'Inde (Gall.). Gomme Kino. — Kino. Kino-gum.

Beschreibung. Es stammt von Pterocarpus Marsupium Roxb. (Familio der Papillonacene—Dalbergicae—Pterocarplune), einem in Vorderindien verbreiteten, bis 25 m hoben Baum. Das Kino ist im Weichbast der Rinde in zahlreichen Sekretschläusben, die zu axialen Reihen über einander gestellt sind, enthalten. Man gewinnt es durch Einschnitte in den Baum und fängt den ausiliessenden Saft, der bald erstarrt, auf. — Es bildet dann dunkelbraumrethe bis schwärzliche, gläuzende, eckige Stückehen, deren kleinste, seharfkantige Fragmente rubinreth durchscheinend sind. En ist amorph, bart, spröde, mit kleinmuschligem Bruch, geruchlos, von stark zusammenziehendem Geschmack, den Speichel rothfärbend und beim Kauen etwes erweichend.

In kaltem Wasser wenig, in heissem Wasser grösstentheils, ebenso in Alkohol Isslich. Die Lösungen reagiren sauer, geben mit Eisenchlorid auch bei starker Verdünnung einen grünen Niederschlag, mit Alkalien werden sie violett. Kaliumdichromat und Mineralsäuren geben eine Fällung.

Bestandtheile. Kinoroth C₁₂H₁₂O₁₃, in Salzsäure unlöslich, mit Eisenchlorid schmutzig-grün, fullt Leimlösung. Ferner enthält es Brenzkatechin, beim Schmelzen mit Kali liefert es Phloroglucin und Protocatechusäure; es ist daher seinem Hauptbestandtheil nach als Phloroglucinäther der Protocatechusäure zu betrachten; beim Kochen mit Salzsäure liefert es Kinoin C₁₄H₁₂O₆, das farblose Prismen bildet, die sich mit Eisenchlorid roth fürben.

Anwendung. Innerlich zu 0,3-1,2 (Brit.) bei Durchfüllen und Blutungen, als gusammenziehendes Mittel in Mund- und Zahnwässern — überhaupt wie Catechn, doch seltener als dieses verwendet. In ziemlichem Umfangs benutzt man es zum Färben von Portwein und Burgunder.

Tinciura Kino. Kinotinktur. (Ergänzb. Helv. Gall.), Aus 1 Th. grob gepulvertem Kino und 5 Th. Weingeist (Ergänzb. 87 proc., Helv. 94 proc., Gall. 60 proc.) durch Maceration zu bereiten. — U-St.: Aus 100 g Kino und einer Mischung von 150 com Glycerin, 200 com Wasser und 650 com Weingeist (91 proc.). Man reibt das Kino mit der Mischung an, bringt nach 24 stündiger Maceration auf ein Filter und wäscht dieses mit q. z. Weingeist nach, so dass man 1000 com Tinktur erhält. Brit. schreibt 250 com Wasser und 12 stündige Maceration vor, sonst ebenso. — Es empfiehlt sich, um das Zusammenbacken des Kino zu verhindern und die Lösung zu beschleunigen, es mit grobem Glaspulver oder gewaschenem Quarzsand zu mischen. Die Tinktur gelatinirt leicht; man halt sie deshalb nor in kleiner Menge in gelben, ganz gefällten Flischchen vorrättig. Die mit einem Zusatz von Glycerin bereitete Tinktur soll diesen Uebelstand nicht zeigen. Wird bisweilen, mit Arnikatinktur vermischt, gegen Frostbeulen augewendet.

Idquor Rino atuninates.
Injectic adstringens e Eina.
Rp. Kino pulvend 10.0
Aluminis 2,0
Aques ferridas 1000.0.
Nanh 1, Stande zu fitriren. Bei Kernrührensot-

Pilulae antidiarchoicea. kp. Kino 5,5 Opfi 0,3 Trapacanthae 1,0 Glycerial 1,0

Q: Ai

Anune

Zu 50 Pitlen.

Pulvis Kino compositus (firiz).
Pulvis Kino cum Opio.
Gompound Powder of Kino.
Rp. Kino pulver.
Opil pulver.
Cort. Cinnamona. zeyl, pulver. 20,0.
Enthält 5 Fron. Opilum. Gabe 0,5-1,2 g.

Slrupus Kino.

Rp., Tincturae Kino 19,0 Strupt Socchart 80,0,

Tinciara Kino composita (Not. form.). Compound Tincture of Kino.

1. Tineturus Kino (U-St.) 100,0 cem 2. Tineturus Opii (U-St.) 100,0 . 8. Epitrius Camphorne (U-St.) 65,0 . 4. Obel Caryophyllorum 1.5 . 5. Coccloueline 9,0 g.

Man vermit: 5 mit 6 und fügt mich und nach 700 cem von 7 hinzu, vermischt mit 1-4, bringt auf ein Filter und Wäscht dieses mit q. a. von 7 mait, so dass man 1000 cem Turktur erhält

Malländer Zahntinktur von Dr. Rau ist ein weingeistiger, mit Pfesserminzel versetzter Auszug aus Kino und Zimmt.

Andere Elnosorten:

1. Von Pterocarpus erinaceus Poir-, von Senegambien und Angola bis zu den ostafrikanischen Seen, liefert Gambla-Kino. Es soll hinter dem Malabar-Kino nicht zurücksteben, ja nach einigen Angaben dasselbe übertreffen. Die mit demselben bereitete Tinktur soll nicht gelatiniren.

2. Von Butea monesperma (Lam.) Taub. (syn. B. frondosa) (Papillonaceae -Phaseolene - Erythrininae) in Ostindien, liefert bengallsches oder Palasa-Kluo, in flachen Stücken oder Körnern, oder stalaktitenartigen Massen von fast schwarzer Farba. Enthält stets anhaftende Rindenstfloke. Diese beiden Sorten werden gegenwärtig, wo grosser Mangel an Malabar-Kino herrscht, vielfach angewendet.

8. Angophora intermedia DC. (Myrtaceno-Leptospermoideae-Eucalyptinae) in Australien. Diese und anscheinend auch andere Arten liefern ein mehr brannes oder

gelbbraunes Kino.

4. Dagegen scheint ein ebenfalls aus Australien stammendes Kino von Milletia megasperma F. v. M. (Papillenaceae - Galegeae - Tephrosilinae) von guter Beschaffenheit zu sein.

5. Ueber Eucalyptus-Kino vergl. Band I, S. 1065.

6. Von guter Beschaffenheit scheint ferner das afrikanische Kino von Brachystogia spicaeformis Benth. (Caesalpiniacene) zu sein.

7. Achnliche Produkte liefern noch Coccoloba uvifera Jacq. (Polygonnesae) in Westindian (Jamaika-Kino) und verschiedene Arten von Myristica.

Koso.

Flores Koso (Austr. Germ.). Flos Kosso (Helv.). Cueso (Brit. U-St.). Flores Brayerae s. Hageniae. - Koso-, Kosso- oder Kussoblüthe. Bandwurmblüthe. Brayerablüthe. - Fleur de cousso (Gall.). - Kousso. Brayera.

Abstammung und Beschreibung. Hagenia abyssinica Willdenow (syn. Brayera anthelmintica Kunth), Familie der Rosaceae - Rosaldeae - Sangnisorbeae, beimisch in der Gebirgsregion Abyssinieus, auch in Deutsch-Südostafrika, vielleicht auch in Madagaskar. Ein bis 20 m hoher Baum mit unterbrochen gestederten Blättern. Blüthen in achselständigen, bis 30 cm langen, rispigen, herabhängenden Blüthenständen, polygam-



diöclsch. Den 7-8 mm im Durchmesser haltenden Blüthen gehen 2 grosse, rundliche, netzadrige Vorblätter voraus. Dem 4-5 blättrigen Kelch der weiblichen Blüthen, der sich tellerförmig ansbreitet, gehen 4-5 anfangs gleichgestaltete, d. b. ovale Blätter eines Nebenkelches vorher. Die Kronblätter sind hinfallig, weiss, ihnen folgen rudimentäre Stanbblätter und 2 Fruchtblätter mit je einer dicken Narbe. Nach der Befruchtung (Fig. 21) fallen die

Kronblätter bald ab, die Bilitter des Nebenkelches vergrössern sich erheblich (bis 1 cm) und werden roth, die etwa 3 mm langen Blätter des inneren Kelches sind nach aussen umgeschlagen. In diesem Zustande werden die weiblichen Blüthenstände gesammelt, getrocknet und in Bündeln, mit Stengeln von Cyperus-Arten oder mit Lianen umwickelt, oder auch abgestreift und lose nach Aden in den Handel gebracht. Es sollen nur diese weiblichen Bisthen verwendet werden. - Das Gewebe der Kelchblätter wird zwischen den Epidorinen, die kurze, einzellige, dickwandige Haure und mehrzeilige, von einem kurzen Stielchen getragene Drilsen und kleine Spaltöffnungen haben, von einem lockeren Mesophyll gebildet. Im feinen Pulver der Droge fallen die genannten einzelligen Haure, stark verdickte, dünne Bastfasern und Bruchstücke von en gen Spiralgefassen anf; weitere Gefüsse würden auf eine Verunreinigung mit Stielen des Blüthenstandes schliessen lassen. Von den Pharmakopben 232 Kosa.

wird mehrfach betont, dass in dem Pulver Pollenkörner fehlen sollen, wail andernfalls auf eine Mitverarbeitung männlicher Blüthen geschlossen werden dürfte. Man wird aber ein Pulver, in dem sich ganz vereinzelt Pollenkörner aufünden lassen, nicht zurückweisen, da die Anwessnheit solcher in befruchteten Blüthen nicht Wunder nehmen darf. Die Pollenkörner sind 33-35 μ gross, kugelförmig, mit 3 Spalten für den Austritt des Pollenschlauches, auf der Mitte jeder Spalte eine erhabene Leiste. Die Exine ist körnig (Fig. 22). Dagegen lässt das Vorhandensein der charakteristischen Faserzellenschieht der Antheren und von Bruchstücken der sehr stark behaarten Kelchblätter der männlichen Blüthen sieher auf das Vorhandensein solcher schliessen. Die im Handel jetzt meist vorkommende, von den Stielen abgestreifte Waare soll übrigens nach Arrnum Mayan fast durchweg mit männlichen Blüthen vermengt sein, walche letzteren in der nicht gepulverten Droge leicht dadurch erkannt werden können, dass sie rundlich und nicht ausgebreitet sind.

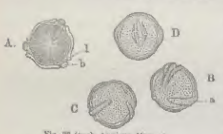


Fig. 23 (auch Aurista Murni). Pollenkörner der infinnlichen Kasobläthe. A im Durchschnitt.

Bestandtheile. Bezüglich der wirksamen Bestandtheile geheu die Ansichten auseinander: nach Daccomo und Malagman (1897) enthält das käufliche Kosinum crystallisatum (Merck) mehrere Körper, die Hauptmasse bildet gelbe Nadeln, die bei 160 bis 161°C, schmelzen, Formel Cyally Oy. Dieser Körper ähnelt in vielen Bezielungen der Filixsäure (Band I, S. 1159), ist aber nicht mit ihr völlig identisch. Er enthält 3 OH und einen Ketonkern, an den ein Isopropylradikal gebunden ist. — Letouszwars (1894) bezeichnet den wirksamen Be-

standtheil als Kosotoxin C₂₈H₂₄O₁₀. Es schmilzt bei 80°C., ist amorph und löst sich in Alkohol, Acther. Chloroform. Benzol, Schwefelkohlenstoff, Aceton und den wässerigen Lösungen der Alkalkarbenate, worin Kosin unlöslich ist. Durch Kochen des Kosotoxins mit Barythydratlösung entsteht Kosinum Menca.

Aufbewahrung. Pulverung. Die ganze Droge wird in Biechbüchsen, das Pulver in braunen, gut verschlossenen Hasengläsera aufbewahrt. Man bereitet letzteres aus den von den Stielen und Aesten befreiten Blüthen, die man auch als Flores Koso in folisis von den Drogisten beziehen kann, nach sorgfältigem Trocknen über Aetzkalk oder bei höchstens 40° C. (Gall.). Es ist rathsam, Kosoblüthen nicht über ein Jahr aufzubewahren.

Anwendung. Koso ist ein vorzügliches Mittel gegen Bandwarm und Spulwürmer, das um so sicherer wirkt, je frischer es ist und je sorgfältiger die unwirksamen Stiele entfernt werden. Die Anwendung ist frei von Nebenwirkungen, höchstens tritt Uebelkeit oder Brechneigung ein. Man giebt es als feines Pulver in Form einer Schüttelmirtur, in Latwergen, gepressten Tabletten oder als Species compressae (Aufgüsse oder Abkochungen sind unwirksam!) bei Erwachsenen zu 15-20 g auf einmal oder in zwei Theilen mit einstündiger Pause, in welcher, falls sich Uebelkeit einstellt, Citronensaft, Rum, Pfefferminzgeist oder Kügelchen genommen werden. Eine geeignete Vorkar ist zweckmässig. Als Abführmittel eignet sich Riciansöl oder Natriumsulfat, falls nach 3-4 Stunden keine freiwillige Entleerung erfolgt.

Kosoblüthen sind in Deutschland dem freien Verkehr entzogen (vgl. Bd. I. S. 1157).

Das Kosotoxin ist ein heftiges Muskelgift, während es auf das Centralnervensystem wenig einwirkt, wogegen Filizeäure vorwiegend centrale Lähmungen hervorruft. — Der Honig von Bienen, die aus Kosoblüthen gesammelt haben, soll ebenfalls anthelmintisch wirken.

Extractum Cusso fluidum (U-St.). Extr. Brayerae fluidum (U-St. 1880). Kozo-Fluidextrakt. Fluid Extract of Kozsso. Aus 1000 g Kosoblüthen (Pulver No. 40) und q. s. 91 proc. Weingeist im Verdrängungswege. Man hefeuchtet mit 400 ccm, fangt die ersten 900 ccm Perkolat für sich auf, destillirt vom zweiten Auszuge den Wein-

233 Kosc

geist ab und stellt L a. 1900 com Fluidextrakt ber. Zur Erschöpfung sind etwa 5000 g

Weiegeist nöthig. Extractum Koso aethereum. Resins s. Oleoresina Koso wird aus grob gepulverten Kosobluthen wie Extr. Cinac aethereum (Band I, S. 888) bereitet. Ausbenta etwa 5 Procent

		White and a second second		
	HP	Florum Koso pulv.	100	0,0
	argr .	Esmalas	10	1,0
		Entrocti Filicia acther.	1	1,5
		Mellin depurati	q.	III.,
mel	Spirat	a 60 Roll and bestreat	mit	Zim

Ro.	Florum Koso palv.		
	Meills depurati Isperballs I Stroden	Q. II.	Gegen

Infusum Brayeras (Nat. form.).

	Infusion of Brayers.	
	Flor. Kosa gross. pulv. 60,0 Aquae ebblicatis 1000,0,	
Man Lines	erkalten und giebt als Schütteltrank- urchrusethetil).	ab

	Mixtura tacolfuga Count.		
Ep.	Otel Ridel kecinati Aques Menther piperine Simpl Changeoni	80,0 100,0 50,0	
	Vitolium ovi unius Antheris	1,0.	

	Olden Highly Rosinste	Hite.
	Eosso-Oci	
Rn.	1. Flor. Koso gross, puly.	100,0
and a	a Filet Thiefyel	900.0

- 0	. Aquae ferrida	g q, g	T.
	Alcohol almoly		
Man dire	rici 1 mit 2 24	Stunden lang,	behandelt.
Im You	delineumentrichte	er mit 5. mincht	1.Th. den
IN A SERVICE	nelten Oales mi	1 1 Th. von 4 u	nd filteles
daneli	Banmwolle, G	asseoldnesse 10	and you
	cochirist aufaul		

Panta taenffugus 2	ENDNEE.
Bandwarmkou	tok L
Rp. Flue. Koro pair,	95,0
Tragamushae puty.	6,0
Panis allel gr. pastv. (Sto	esbred) 50,0
Spechari albi-	90,0
Semin. Cacao puly,	10,0
Cort. Auruntil puly	5,0
Gircerial	50,0
Ammonii enzbonici	5,0
Agune toplikag	q. a.
Man formt 2 Brodchen und ba	ekt nin bei höchnte.
which it Manuscon 4 Gilbelt or	rem Sint form

Rp. Flor. Econ puly. 5,0	
Saccharl albi puly. 2,0	
Gungal arabici palv.	
Cacao deel puly. at 1,0	
Aquae destillat. gits IV.	
an preset to Tabletten.	

	Tabulettas lioso et	Kamalae.
Hp.	Flor. Kose puly. Kamalau Sacuhari albi	an 4,0
Man me	Gummi arable! Cacao deol. pulv. Aquao destill.	85 1,5 gua. V.

Bandwurmmittel 1. des Apothekers Bezurmans besteht aus Koso, Riginusol und Zucker.

2. der Brüder des heil. Franciscus ist Kosopulver.

3. von Jacoby in Berlin ebenfalls (20 g = 6 M.). 4. des Direktor Mix. a) eine Chininlosung 0,8:200. b) 12,0 Kosopulver (4 M.)

5. des Dr. Sros in Wien. Für 15 M. erhält man eine briefliche Empfehlung von

6. von Paschier. 23 Stück gelatinirte Pillen, die angeblich Kosoextrakt enthalten. Eine Genfer Vorschrift für Pilules de Paschina lautet: Gummi arabici, Sapon. medicat., Calomel. vap. parat. ää 2,0 Olei Filicis aether. 7,5, Rhizom. Filicis 15,0, Stanni pulver. 3,75, F. pilul. 60. Abends und morgens 10 Stück, hinterher 60 g Ricinusel.

KOSIA. Koussin. Kussein. Kosein. Ein aus den Kosoblüthen isolirter Bitteratoff. In der Praxis bezeichnet man in der Regel das krystallisirte Produkt als Kosinum crystallisatum, das amorpho als Kusselnum amorphum.

† Kussinum amorphum. Koussin-Bedall. Koussein-Menck. Cun HatOs (7). Zur Darstellung werden die zerkleinerten Kosoblüthen mit Kalkmileh elagetrocknet und alsdann mit stürkstem Weingeist wiederholt heiss extrabirt. Man filtrirt die Auszüge und destillirt den Alkohol zum grössten Theile ab. Alsdann filtrirt man die rückständige Flüssigkeit nochmals und silvert sie mit Essigsaure an. Der ausfallende Niederschlag bildet gunächst weisse Flocken. Er wird gesammelt, gewaschen und getrocknet, wobei er ein bräunliches Aussehen annimmt, achliesslich gerrieben.

Ein amorphes oder undeutlich krystallinisches bräunliches oder gelbliches Pulver, von kratzend hitterem Geschmacke und saurer Reaktion. Wenig löslich in Wasser, leicht toslich in Alkohol, Aether und ätzenden Alkalien. Der Schmelzpunkt wird zu 1930 C. (?)

angegeben, doch ist die Substanz keinesfalls eine einheitliche Verbindung. Mit konc. Schwefelsäure, sowie mit einer alkoholischen Lösung von Ferrichlorid giebt das amorphe Präparat eine rothe Lösung.

Man gicht dieses amorphe Kussin in Dosen von 1-2 g als Bandwarmmittel.

† Kosinum (Ergänzb.). Kosinum crystallisatum (Menck). Krystallisirtes Kosin (Kussin, Koussin).

Dieses Präparat scheidet sich aus der heiss gesättigten Lösung des amorphen Kussins (s. vorber) in Alkohol oder Eisessig ab. Citronengelbe, geruch- und geschmacklose, bei 148°C. (Ergänzb. == 142°C.) schmelzende, nadelförmige, feuchtes Lackmuspapier nicht verändernde Krystalle, welche in Wasser, selbst in heissem, nahezu unföslich sind. In Weingeist sind sie schwer löslich, leichter löslich in Aether, Benzol und in Chloroform.

Mit kone. Schwefelsäure giebt das Kosin eine gelbe Lösung, die nach längerem Stehen zunächst tiefgelb, dann bräunlich und nach mehreren Tagen scharlachroth wird. Die scharlachrothe Färbung tritt bald auf, wenn die Lösung in kone. Schwefelsäure schwach erwärmt wird. — Die weingeistige, kalt gesättigte Lösung des Kosins giebt mit alkoholischer Ferrichloridieung nach einiger Zeit eine rothe Färbung. Die Lösung des Kosins in Natronlauge nimmt gleichfalls rothe Färbung au, wenn sie längere Zeit der Einwirkung der Luft überlassen wird. Die alkalische Lösung reducirt wohl Silbernitrat, nicht aber Franzeo'sche Lösung. — Bei Luftzutritt verbrannt, hinterlässt das kryst. Kosin keine oder nur Spuren von Asche.

Das krystallisirte Kosin gilt zur Zeit als der wirksame Bestandtheil der Kosoblüthen, obgleich diese Ansicht nicht unwidersprochen dasteht. Es scheint in den Kosoblüthen nicht präformirt zu sein, sondern erst aus dem in diesen enthaltenen Kosotoxin C₂₈H₂₄O₁₀ zu entstehen. Die Formel ist bestritten. Nach Flückigen und Buni C₂₁H₂₄O₁₀, nach Luicusenning (1894) C₂₈H₂₀O₂, nach Daccomo und Malagnen (1897) wird die Hauptmenge gebildet durch einen bei 160—161°C, schmelzenden Körper C₂₄H₂₆O₂.

Man giebt das krystall. Kosin zn 1,5-2,0 g und zwar diese Menge in 2-3 Dosen vertheilt in Zwischenräumen von 1/2-1/1. Stunde in Oblaten oder Gelatinekapseln, auch in Pillen, als Bandwurmmittel.

Kreosotum.

† Kreosotum (Anstr. Germ. Helv.). Creosotum (Brit. U-St.). Creosote du goudron de bois. (Gall.) Kreosotum faginum. Buchenholztheerkreosot.

Unter dem Namen Steinkohlenkreosot verstand man früher und versteht man gelegentlich auch noch heute ein Gemisch von Kresolen mit Karbolsäure, welches bei der Aufurbeitung des Steinkohlentheers gewonnen wird. Dieses ist nicht das Kreosot der Pharmakopöen. Ebensowenig ist das eog. "englische Kreosot" darunter zu verstehen, welches gewöhnlich aus Fichtentheer gewonnen wird und nur Spuren von Guajakol, dagegen Karbolsfure enthält. Das Kreosot der Pharmakopöen ist vielmehr lediglich dan Buchenholztheerkreosot.

Darstellung. Die Gewinnung des Kreosotes erfolgt aus dem Buchenholztheer in Abnlicher Weise wie diejenige der Karbolskure (s. Band I, S. 24) aus dem Steinkohlentheer:

Buchenholztheer, welcher etwa 5 Proc. Kreosot enthält, wird destillirt. Die libergehenden Oele werden fraktionirt aufgefangen, und die spec. schwereren als Wasser (Schwerst) mit Natronlauge behandelt. Letztere nimmt die sauren Bestandtheile (Phenole und Säuren) des Theeröls auf. Aus der geklärten Lösung worden die Säuren und Phonole durch Schwefelsäure wieder abgeschieden. Dieses Auflösen in Natronlauge und Wiederausfällen durch Schwefelsäure wird so oft wiederholt, bis die abgeschiedenen Antheile in Natronlauge völtig klar löslich sind. Alsdann werden sie, um Säuren und gewöhnliches Phenol (Karbolsäure) möglichst zu entfernen, mit sehr dünner Natronlauge gewaschen und

einer sorgfültigen fraktionirten Destillation unterworfen. Die zwischen 200-220° C übergehenden Antheile werden als Kreosot aufgefungen.

Zusammensetzung. Des Krosset ist keine einheitliche Substanz, sondern ein Gemenge verschiedener Phenole, und zwar: Guajakol C₆H₄(OCH₄)(OH) 1:2, Krossel and Methylkrossel C₆H₅(CH₅)(OCH₅)(OH) 1:3:4, her. C₆H₄. CH₃(CH₆)(OCH₅)(OH) 1:3:4, Kresselen C₆H₄(CH₆)(OH) und Kylenolen C₆H₅(CH₆). OH. Die zu 50—60 Precim Krosset enthaltenen Hampthestandtheile eind Guajakol und Krossel, die Kressele, Kylenole und etwa verhaudene Karbolsäure stellen unerwähschte Reimengungen dar.

Elgenschaften. Das Kreeset bildet eine schwach gelbliche, im Sonnenlicht sich brännende, das Licht stark brechende, blartig fliessende, neutrale, beim Erhitzen völlig füchtigs Flüssigkeit, schwerer als Wasser, von durchdringend rauchartigem Geruche and stark brennend atzendem Geschmacke, in allen Verhältnissen mit Weingeist, Aether, Benzel, Petrolbenzin, Petroläther, Schwefelkohlenstoff, Eisessig klar mischbar. Gegen Wasser verhalten sich die verschiedenen Kreesotsorten bezüglich der Löslichkeit verschieden. Meist löst sich das Kreosot in 120-150 Th. Wasser von 15°C, zu einer trüben Flüssigkeit; mit etwa 120 Th. siedendem Wasser giebt es eine klare Lösung, welche beim Erkalten sich unter Abscheidung von Oeltröpfehen trübt. In der von den letzteren getrennten Plüssigkeit erzeugt Bromwasser eine rothbraune Fällung (mit Karbolsäure erzeugt Bromwasser einen weissen krystallinischen Niederschlag von Tribromphenol, s. Bund I, S. 25). Tropft man ferner in die vorerwähnte klare Lösung 1 Tropfen stark (1+4) verdünnte Eisenchloridlösung, so zeigt sich an der Einfallestelle zunächst eine Tribung und schnell vorübergebende Blaufärbung, die Flüssigkeit nimmt sehr hald ein grangflines und schlieselich schmutzig-brännliches Aussehen an unter Abscheidung ebensolcher Flocken (Karbolsäure giebt mit Eisenchlorid beständige blauviolette Farbung). - Löst man 10 Tropfen Kreosot in 10 ccm Weingeist, so nimmt diese Lösung auf Zusatz von sehr wenig Eisenchlorid eine durch Violeit hindurchgehende Blaufürbung an, welche durch mehr Eisenehlerid in ein schmutziges Grün übergeht. (Diese Reaktion kommt dem Guajakol zu.) An der Luft bräunt es sich allmühlich und brennt, entzündet, mit leuchtender, stark russender Flamme. Von verdünnter Actzkalilauge wird es aufgelöst, weil es aus Phenolen besteht. Es fällt Gummi und Eiweiss, nicht aber Leim. Mit konc. Gummilösung bildet es unter Schütteln eine bleibend milchige Mischung. In der Wärme reducirt es Lösungen der edlen Metalle. Sein spec. Gewicht schwankt je nach der Zusammensetzung zwischen 1,030-1,090, es siedet zwischen 204 und 220° C. In der Kälte bis zu -20° C. wird es zwar diekflüssiger, erstarrt aber nicht. Seine Lösungen in Astzkalilauge werden an der Luft bald braun, endlich dunkel und theerartig dick.

Hely. 10-84 Gall Germ. BHL Amstr. D 1,07 >:1,067 > 1,07 5 1,07 > 1,079 Spec. Gew. bel 15 C. 1,03-1,08 205-220 200-250 100-220 200-210 Societemperatur * C.

Prüfung. Diese hat sich vorwiegend darauf zu erstrecken, ob das Kreosot anzulässiga Mengen der weniger erwänschten Phonole (z. oben) enthält. In dieser Beziehung
hat man auf folgende Punkta Werth zu legen: 1) Gutes Kreosot ist gelblich gefärbt, von
kräftig rauchartigem Geruch und Geschmack, welche auch noch in starker Verdännung
sich gleich bleiben. Steinkohlentheerkreosot ist farblos oder röthlich, unreines Buchenholztheerkreosot nimmt rasch dunkle Färbung an. — 2) Es löst sich in 120 Th. Wasser von
15° C. noch nicht klar auf. Die mit 120 Th. heissem Wasser bereitete Lösung ist ganz
klar, sie trübt sich aber beim Erkalten wieder milchig. Ein erheblicher Gehalt von Phonolen des Steinkohlentheurs würde die Löslichkeit des Kreosots in Wasser erhöhen. — 3) Die
Hauptmenge des Kreosots destillire zwischen 205° C. und 220° C. über. Karbolsäure
siedet schon bei 183° C. — 4) Das spec. Gewicht liege bei 15° C. nicht unter 1,070. Ein
Kroosot, dessen spec. Gewicht zwischen 1,07 und 1,08 liegt, ist reich an Gusjakol und
Kreosot, während ein Kreosot vom spec. Gewicht 1,03 viel werthlose Phenole, z. B. Kylenole
und Phlorol enthält. — 5) Ein Tröpfehen Kreosot, auf nicht allzu empfindliches Lackmuspapier gebracht, darf dieses nicht röthen, such wenn das Papier mit ausgekochtem, destil-

lirtem Wasser beseuchtet wird (anorganische Säuren von der Darstellung ber, organische Sturen, aus dom Theer stammend). - 6) 1 ccm Kreeset muss mit 2,5 ccm Natronlauge eine klaze Läsnug geben, die auch durch Verdünnung mit 50 eem Wasser nicht getrübt wird. Eine Trübung würde durch Kohlenwasserstoffe oder durch Basen verursacht werden. -7) Man mische 1 ccm Kreosot mit 10 ccm einer mit absolutem Alkohol dargestellten Kaliumhydrooxydlösung (1 = 5). Beide Flässigkeiten mischen sich unter Selbsterwärmung. Nach dem Erkalten gesteht die Flüssigkeit zu einer festen krystallinischen Masse (Krystallmagma). Die Krystalle bestehen aus Guajakol- und Kreosolkalium, welche in absolutem Alkohol so gut wie unlöslich sind, während die Kalisalze der vernareinigenden Phenole darin löslich sind, bez. nicht erstarren. Das Eintreten dieser Erscheinung ist also ein Beweis für die Gegenwart erheblicher Mengen des therapeutisch werthvollen Guajakels und Kreesels. - S) Man schüttelt 3 cem Kreeset in einem trockenen Glase mit 3 cem Kolledium. Gutes Kreeset giebt unter diesen Umständen eine klare dicklicke Flüssigkeit; Karbolkäure bewirkt unter den nämlichen Verhältnissen Ausscheidung von Cellulosenitrat aus der Mischaug und damit Gelatiniren des letzteren. Das Mischgefäss muss trocken, das Kollodium darf nicht sauer sein. - 9) In 3 Raumtheilen einer Mischung aus 1 Th. Wasser und 3 Th. Glycerin sei Kreosot fast unlöslich, während Karbolsaure in Lösung gehen wärle. Die Probe ist am besten in einem graduirten Cylinder unter Einhaltung einer mittleren Temperatur anzustellen. - 10) Man löst 1 com Kroosot in 2 com Petrolbenzin, filgt 2 com Barytwasser hinzu und schüttelt durch; man erhält eine Emulsion, welche sich bald in 2 Schichten trenat. Bei gutem Kreeset ist die untere, das Kreeset und Barytwaaser enthaltende, olivenfarbig, die Benzinschieht ungefärbt. Würde die Benzinschieht schmutzige Färbung annehmen, so würde dies hochsiedende Theerbestandtheile anzeigen. Wurde die Benzinschicht blau, des Barytwasser aber roth gefürbt erscheinen, so würde dies auf das Vorhandensein des relativ giftigen Coerulignon C, III, O, schliessen lassen. Man wird finden, dass sich die Mischung entweder in drei Schichten: Astzbarytlösung, Kreosot und Benzin, oder nur in zwei Schichten: Aetzbarytlösung und in eine Lösung von Kreosot in Benzin scheidet. Dieses verschiedene Verhalten erklärt sich aus folgendem: In Benzin ist reines Guajakol unlöslich, reines Kreosol löslich. Bei dem im Kreosot vorhandenen Gemenge beider kann die Lösung durch das Kreesel bis zu einem gewissen Grade vermittelt werden. Die Lösung tritt nicht mehr ein, wenn entwoder ein an Guajakol bezonders reiches, oder ein phenolbezw. kresolhaltendes Kreosot vorliegt, da Phonol, bezw. Kresol, sowohl für sich als beigemengt im Benzin unlöslich sind. Hat man sich durch die Glycerin-Probe von der Abwesenbeit des Phenols und des Kresols überzeugt, so ist durch die Unlöslichkeit ein Guajakol-Reichthum bewiesen.

Aufbewahrung. Vorsichtig, größere Vorräthe zweckmissig auch vor Licht geschützt

Anwendung. Kreosot hat stark gährungs- und fänlnisswidrige Eigenschaften und übertrifft hierin die Karbolskure bei weitem. Es coagulirt Eiweiss nud Schleim und wirkt auf Haut und Schleimhaut reizend, aber nicht so stark ätzend wie Karbolsaure.

Man giebt es innerlich bei abnormen Gährungserscheinungen im Magen und Darm, insbesondere bei Typhus und Tuberkulose, doch ist bei letzterer Krankheit langdauernde Anwendung erforderlich. Zu Inhalationen bei Kehlkopfleiden. Aeusserlich zur Desinfektion carioser Zahne. Unna schreibt dem Kreosot eine schmerzstillende Wirkung auf die Haut zu und nennt es das "Morphium der Haut".

Höchstgaben: pro dosi Austr. und Germ.: 0,2, Helv.: 0,5. pro die Austr. und Germ.: 1,0, Helv.: 3,0. Doch werden bei langsamer Steigerung sehr viel grössere Gaben gut vertragen.

Anti-Bacillare. Eine Mischung aus Kreosot, Tolubalsam, Glycerin, Codeta und Natriumarsonit.

Bräunetinktur von Nersch in Rauschau, zum Einreihen des Kehlkopfes ist ein Gemisch von 3 Th. Nelkenöl und 1 Th. Kreosot.

Kreosot-Magnesol. 20,0 g Kaliumhydroxyd werden in 10 ccm Wasser gelöst. Mit

dieser Lösung werden 800,0 g Kreosot emulgirt, worant man der Emulsion 170,0 g Mag-

237 Kreesotum.

nesiumoxyd sumischt. Nach einigem Stehen ist die Masse so hart, dass sie sich pulvera lasst. - Ein 80 Proc. Kreosot enthaltendes Pulver, welches meist in Pillenform angewendet wird. Man giebt es an Stelle des Kreosois. Es schmeckt night brennend und wirkt night reizend auf den Magen.

Kreosotpillen asch Borrena. 3 Th. Kreosot werden mit 2 Th. Natriumkarbonat so lange verrieben, bis eine zilhs Masso entstanden ist, welche man mit Süssholspulver

rur Pill ninamo ancidest.

Mildiel. Eine Mischang ans Kreesot und Mineralblen,

Aqua Krepanti (Gorm. 1 Hamb. V. U-St.). Liquor Kreozuti Kreozutum solutum. Ep. Kuonoti 1,0 Aquas dentillaras 100,0

Capualan Kremeti nach Souvenneor.

Ru. Krooneti 5,0 Balanni telatani 20,0

Ice Mischung worde in 100 Gelatinekspenin abgestätt.

Collemplastram Kroonoti salkeylatam. Kronset-Salicyl-Kautschukpflaster 5 Prots. E. Digramett,

Rp. Manuse Collemplantel 600,0 Rhipognatia Iridia puls. 75,0 20,0 Sandaratis puly. Achil salleyild puir. 15.0 Old Regions 360,0 15.0 Eremod 150,0. Acthoris

Bernitung slobe unter Collemphastrum,

Creavote Bunnium,

lip. Kremeti 10,0 Old Caryophyllurus: 2,0 Old Calepan 1,0 Spiritus (90 Proc.) 57,0

Zahnschmerzenlittel. Elulgo Troplen auf Watte in den hohien Zahn zu bringen.

> Ellair eréasoté (Gall.). Errosot-Elixir.

Rp. Kremuti Spiritus Vini Rum 985,0. Lie Essicifel enticilt etwa 0,2 g Kreesot.

> Emplastrum ad clarus polum Rathor, Baccor's Hibbneraugaspilacter.

Up. Cernil resinae Plui Empleatel Galbant 40,0 Acrugana 5.0 Tereblathing 3,0. Kreumai

Goldtina Kreesoti. Krooset-Gelatine (Manch. V.) 11,0 Rp 1. Gelatinas albae 1. Saochari 5.0

5 Aquie 4ce Hillatan 24,0 4. Erecand \$0,0,

Man that I and 2 in 3 unter Erwärmen und schüttott die noch warme Filianigkeit mit 4,

Guitae edontalgless Brounn.

Rp. Kreensti Spiritus (00 Free.) 1,0 Tinctorae Corelonellas Olei Mentine pip. get. Ht. Auf Watte in den hohlen Zahn zu bringen.

Kreesetum chloroformiatum,

Rp. Kryosoti Chloroformil Spiritus (80 Proc.) AJ 5,0. Auf Watte in dan hoblen Zahn zu bringen + Kreosotum diletam. Kreasotum renale. Rp Errosetl Spiritus 55.

in kleinen Mengen mit der gehörigen Vorsicht abragebon

> + Liquor Kalli kroosutati. Kreenot-Kail

Rp. Kalli enuatici fusi 20,0 Erecepti 60,0 Aquae destillatas

> Mixtura Kreconti. Creonose Mixture (Bett).

Ep. Spiritun Juniperl Erecault Erecanti III 1,0 cem. Sirupi Sasebari 10,0 cem. Aquise q. s. ad 450,0 com.

Oleum Jacorle krecootatum Borchand. Rp. Kreonoti 1,0-2,0 Olsi Jecoria 150,0.

Olean Jecorie kreosotatum et dutelficatum

SELECT. Rp. Kreenoti Saccharini Olel Jecuria q. a ad 200,0

Plining antiphthisless Worrs. Rp. Erecroth Sucel Liquirities Radicis Althaese & A. f. O. Aquie, 9. 1.

Fiant pilche No. 170, conspergendes radice Liquiritine. Dreimal täglich 2 Pillen bei Phibisis.

> Plinias Buddil. Bupp'sche Pillen.

Rp. Krobsott Micae panis 5,0 Muchisginia Onsumi arabici q. s. Fight pilulae No. 40 obducondas fielatina.

Plinian Erecapti.

I. Gurm. Rp. Kreeseti 60.01 Radicia Liquiritias 10,0 Giveerini 1,0,

Fiant pilulas No. 200 conspergendas cortice Cinnamomi, Jede Pille enthalt 0,05 g Krouset.

H. Nach Görrens.

Rp. 1. Benzode Siam in lacrymis pulverati 5,0 10,01 2. Kretaoti 3. Horacla pulverati -5.5 git. XX 4. Olycerial purl 5. Radicis Liquirities 10,0-15,0.

Man verreibt i mit 2 bis zur Aufthaung, fügt # unit 4 dazu, attest mit 5 zur Masso und formt 100 Pillen von je 0,1 g Kreenot.

III. Nach Janzan.

Rp 1. Gunund arabici R. Aquae 10,0 & Kreunoti 4. Radicis Liquiritino q. s. (18,0).

Man lost I in 9, emulgirt damit 3, filgt 4 binen, sthest cur written Masse an und relit diese polory num.

Pilaias Ersosoti fortiores (Münch. V.). Rp. Gelatinus Ersosoti 11.0 Itadicia Liquiritias q. a. Fiant pilaias No. 100. Pasta Ersosoti num Aeido salleylica, Salleyl-Ersosoti Pasta nuch Unixa. Itp. Acidi salleylici 40.0 Ersosoti 20.0 Cerati simplicia 60.0 Cerati simplicia 20.0 Cerati sinaleza 20.0	S. Sirupi Sacchari 70,0 4. Aquae Mendhae pip. 10,0. Man reibt I und R susemmen und arbeitet die Mischung mehrere Tage stündlich durch, bis die Masse sich werelben Best. Dann reibt man sie mit 3 und 4 an. (Vulletus) Spiritus Kreusett. (Form. Berol. Münch. V.). Bp. Kreusett Spiritus Vint Galliel 88,0.		
Ceras albas 20,0. Gegen Lupus. Pilulae edontalgicas. Rp Krensoti Cerae albas tasse at 1,0 Opti 0,2 Carrophyllorum 2,0 Mucilaginie Gummi arabici q a Fiant pilulae No. 30 compergendae Pulvere Caryophyllorum.	Tipetara Kreesoli (Form. Beroi.). Rp. Kreesoli 5.0 Tipeturas Gentianas 34,0. Dreitaal täglich 5 Tropfen in Mitch. Rei Skrephn. lose der Kinder. 5 Tropfen enthalten 0,05 g Kreesol. Unguentum Creesoli (Brit.). Rp. Kreesoli 20,0 Paraffini solidi 121,0 Paraffini mollis 150,0.		
Sape kreesetatus. Rp. Sapealla coccini 100,0 Erosetti 5,0 In Stheke zu formen. Sape kreesetatus Atsritz Rp. Sahi bevini Olei Coccis 5 15,0 Liquoris Kalli mansilei 22,5 Lapidis Punicis pulv. 15,0 Kreeseti 4,0 Olei Cinnamomi 1,3 Olei Citri 2,5 Bei Hautkrankheisen.	Vinum Breosett Gimbery & Bouchand Rp. Kreusoll 13,5 Tinctorms Gentlanae 30,0 Spiritus (90 Proc.) 250,0 Vini Malacensis q a. ad 100,0. Zwel- bis decimal tiglich I Essioffal mit Wasser bei Phthia. Vinum Kreosott Brayer. Rp. Kreosott 7,3 Spiritus (90 Proc.) 100,0 Elrupt Aurustil corticis 200,0 Vini Malacensis q. a. ad 1600,0. Dreimst tiglich I Essioffel.		
Sirepus Eroccott cam Magnesia. Kreccotsfrup (Münch. V.). Rp. 1. Magnesiae neme 3,6	Vinum Kreenett Frankreet. Rp. Kreenett 10,0 Tincturie Gentlanus 25,0 Spiritus (90 Proc.) 25,0		

a Kreosot ist ein künstliches Gemisch der wesentlichen Bestandtheile des Kreosots, welches auf einen Gehalt von 25 Proc. Guajakol eingestellt ist.

Viul Xerensis

q. n. ad 1000,0.

10,0

† Kreosotum carbonicum. (Ergünzb.). Kreosotal. Kreosotkarbonat. D.R.P. 58129.

Zur Darstellung bringt man Kreosot durch eine entsprechende Menge von Natronlange in Lösung und leitet in diese Chlorkohlenoxyd (Phosgen) ein. Das sich ausscheidende Oel wird annächst mit stark verdünnter Sodalösung, schliesslich mit Wasser gewaschen; es stellt das Kreosotkarbonat dar.

Das Praparat ist keine einheitliche Verbindung, sondera je nach dem verwendeten Kressot ein Gemenge der Karbonate der Kressole, des Guajakols und des Kressols.

Ein bernsteingelbes Oel von der Konsistenz des Honigs, von sehr geringem Geruch und Geschmack nach Kreosot. In Wasser ist es unlöslich, in Alkohol löslich, mit fetten Oelen mischbar, durch Alkalien wird es leicht verseift. Erhitzt man 2 Th. Kreosotkarbonat mit 1 Th. Kalifauge, so tritt der Kreosotgeruch auf, weil der Ester gespalten wird. — Kocht man Kreosotkarbonat mehrere Minuten lang mit frisch bereiteter, vollkommen klarer (karbonatfreier) alkoholischer Kalifauge, so scheidet sich ein krystallinischer Niederschlag aus, der nach dem Waschen mit absolutem Alkohol und nachherigem Trocknen beim Uebergiessen mit Salzsäure reichlich Kohlensäure antwickelt, also aus Kaliumkarbonat besteht. An der Luft erhitzt, verbrenne es, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. Bei längerem Stehen (namentlich in der Kälto) scheiden sich Krystalle von Guajakolkarbonat ab, welche in der Wärme wieder verschwinden. Es enthält 91 Proc. bestes Buchenholztheerkreosot und ist vorsichtig aufzubewahren.

Anwendung. In denselben Fällen wie reines Kreeset, da es im Organismus in Kreeset gespalten wird. Es hat vor letzterem folgende Vorzüge: Es riecht und schmeckt

Kreosotum. 239

nur schwach, wirkt nicht ätzend und wird schnell resorbirt. Es dürfte die Form werden, in welcher Kreosot künftig am meisten genommen wird. Man glebt es Kindern 0,2 bis 1,0 g pro die, Erwachsenen 2 bis 5 g pro die. (Charamen-Tours.)

Ep. Kroset carbonic 5,0 Vitellum ovi unius Aquae Cumamousi 70,0 g.

Rp. Kreccoti carboniel 14 g Olei Jecoria Ascili 160 g. Fasiofiel notbilit 1 g. beler Kinderii

Jeder Essidfel hiervon entbals 1 g, jeder Kinderlöffel 0,25 g Kreesotcarbonat Jeder Essibilel anticilt 1 g, jeder Kindertorra. 0,25 g Kreenstearbûnst.

† Kreosotum phosphoricum. Phosphorsaure - Kreosotester. Kreosotphos-

phat. Phosot.

Zur Darstellung lässt man Kreosot und Phosphorasurennhydrid hei Gegenwart von Natrium aufeinander einwirken. Es resultirt eine sirupöse, dieke Masse, die mit Wasser gewaschen und dann der fraktionirten Destillation unterworfen wird. Die zwischen 190 bis 203° C. übergebenden Antheile werden besonders gesammelt und durch Auflösen in

Alkohol und Fällen mit Wasser gereinigt.

Ein dickes Oel, welches auf Papier ölartige Fleeke macht, kann nach Kresol riechend, von adstringfrendem, etwas bitterem Geschmack, ohne Schärfe. Es ist unlöslich in Wasser, Giycerin und Oelan, föslich in Alkohel und in jeder Mischung von Alkohel und Aether. Die alkohelische Lösung glebt beim Vermischen mit Wasser eine milchige Flüssigkeit ohne Geruch und Geschmack. Von ätzenden Alkalien wird der Ester schr leicht verseift unter Rückbildung von Phosphorsäure und von Kressot. Der Ester enthält ca. 25 Proc. Phosphorsäure und 75 Proc. Kressot, ist als Trikressot-Phosphorsäureester aufzufassen, als Po₄Kr₄, wann es gestattet ist, das Kressot mit Kr zu bezeichnen und als einwerthiges Radikal einzusetzen.

Das Kreosotphosphat wird unter den gleichen Indikationen wie das Kreosot selbst

gegeben. Es zeichnet sich durch das Fehlen von Nebenwirkungen aus,

Phosphatel. Phosphotal. Mit diesen Namen werden Ester des Kreosots mit der phosphorigen Säure bezeichnet, welche eine kurze Zeit hindurch einmal zum therapeutischen Gebrauche empfehlen worden sind.

† Kreosotum valerianicum. Eoset. Baldriansaures Kreosot.

Zur Darstellung wird ein Gemisch von 15 Th. Kreeset, 20 Th. Baldriansäure and 7 Th. Phosphoroxychlorid so lauge erhitzt, bis Chlorwasserstoff nicht mehr entweicht. Man wäscht das Reaktionsprodukt alsdana mit 3procentiger Natronlauge, schüttelt mit Benzol ans, verjagt dieses und trocknet.

Eine hellgelbe, ölige, bei etwa 240° C. siedende Flüssigkeit, welche deutlich nach Baldriansäure und etwas nach Kreeset riecht. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alko-

hol und in Aether, mischbar mit fetten Oelen. Sie wirkt nicht ätzend.

Man giebt das Eosot in Kapseln von 0,2 g Inhalt und zwar 3-6-9 Kapseln täglich unter den gleichen Indikationen wie das Kreosot.

† Kreosotum oleinicum. Oelsaures Kreosot. Oleokreosot. D.R.P. 70488.

Zur Darstellung mischt man gleiche Gewichtsmengen reiner Oelsäure und Kreosot mit einander und lässt auf die Mischung Phosphortrichlorid bei etwa 135° C. einwirken. Das sieh ausscheidende Estergemisch wird zunächst mit Wasser gewaschen, dann mit Natriumsulfat entwässert. Schwach gelblich gefürbtes Oel, unlöslich in Wasser, nahezu geruchlos und von nur geringem Kreosotgeschmack. Wenig löslich in 90 procentigem Alkohol, leicht löslich in absolutem Alkohol, in allen Verhältnissen mischbar mit fetten Oelen, Asther, Benzol, Chleroform, Terpentinöl. Mit Hilfe von Gummi oder Eigelb leicht emulgirbar. Es enthält 25 Proc. bestes Buchanholztheerkreosot.

Anwendung. In Gaben von 8-10 g pro die für Erwachsene und 0,5 bis 3,0 g pro die für Kinder wie Kreeset. Man verwendet es unvermischt, oder in Eigelbemulaion

oder in Leberthran gelöst genau wie das Kroosotkarbonat (s. dieses).

Tanosal. Kreosottannat. Creosal. Gerbsäureester des Kreosots. Wird durch Einwirkung von Kohlenoxychlorid (Phosgen) auf ein Gemisch von Gerbsäure und Kreosot dargestellt. 240

Braunes, amorphes, schwach nach Kreosot riechendes, zehr hygroskopisches und in Wasser, Alkohol und Glyccrin leicht lösliches Pulver. Dasselbe enthalt 60 Proc. Kreosot und 40 Proc. Gerbslure, wirkt auf die Schleimhäute nicht reizend, passirt den Magen unzersetzt und wird erst im Danndarm in seine Komponenten gespalten.

Im Handel ist das Tancsal in Form einer 6,6 procentigen Lösung, von welcher 15.0 g = 1 g Tancsal = 0.6 Kreeset sind, ferner in Form von Pillen, von welchen jede = 0.33 Tancsal = 0.2 g Kreeset enthält.

Es wird unter den gleichen Indikationen wie das Kroesot selbst gegen Phthisis angewendet und ist, weil es den Magen nicht belästigt, namentlich für lange Zeit andanernden Gebrauch bestimmt.

Kresolum.

Als "Kresol" im Siene der Therapie bezeichnet man ein Gemisch der im Steinkohlentheer vorkommenden drei isomeren Methylphenole C₆H₄(CH₄)OH, d. h. der nächst höheren Homologen der Karbolsäure.

Gewinnung. Wie unter Acidum carbolienm Bd. I S. 24 angegeben, werden durch Behandlang der zwischen 140 und 220° C. siedenden Fraktionen des Steinkohlenthoers mit Natronlange die "Phenole" als Phenol-Natriumsalze (Phenolate) in Lösung gebracht. In den alkalischen Lösungen dieser Phenolate werden aber auch noch sonst unlösliche Kohlenwasserstoffe (Benzol, Tolnol, besonders aber Naphthalin), ferner Theerharze gelöst. Man verdünnt zunlichst mit Wasser und fügt so viel Salzsäure oder Schwefelsäure hinzu, dass nur die Kohlenwasserstoffe, sowie die Theerharze ausfallen.

Die von diesen abgehobene und geklärte Lösung wird mit etwas grösseren, aber zur völligen Zersetzung der Phenolate durchaus nicht hinreichenden Säuremengen versetzt. Hierdurch fallen zunächst die Kresole aus, während die Karbolsäure der Hauptsache nach gelöst bleibt und erst durch weiteren Zusatz von Säure abgeschieden wird.

Die Kresolfraktion enthält natürlich immer noch größere oder kleinere Mengen von Kohleuwasserstoffen sowie von Karbolsäure. Man brachte sie bisher unter dem Namen "rohe Karbolsäure" in den Handel, obwohl sie der Hauptsache nach aus Kresolen bestand. Will man die Abscheidung der Kohlenwasserstoffe und der Karbolsäure vollständiger ausführen, so wird die Kresolfraktion nochmals in Natronlauge gelöst und abermals der sehen beschriebenen fraktionirten Fällung unterworfen. Schliesslich unterwirft man sie der fraktionirten Destillation, wobei es durch Anwendung der sehr vervollkommneten Kolonnenapparate (Coupersische Apparate) gelingt, die werthvolle Karbolsäure bis auf Spuren zurückzubalten. Die bei 180—200° C. übergehanden Antheile bilden das rohe Kresol.

Eigenschäften. Frisch destillirt ist das "Rohkresol" eine farblose, ölartige, lichtbrecheade Flüssigkeit von durchdringendem Geruch, welcher zugleich an Karbolsäure und an Kresol erinnert. Im Verlauf der Aufbewahrung nimmt das Kresol infolge der Einwirkung von Luft und Licht allmählich dunklere Fürbung an. Dies ist der Grund dafür, weshalb das Rohkresol, welches man aus dem Grosshandel bezieht, alle Nuancen von Farblos bis zu gesättigtem Dunkelbraun aufweisen kaun. Es wäre vortheilhaft, wenn man immer Rohkresol mit einem bestimmten, mittleren Farbeuten verwenden könnte, indessen ist das bei diesem in grossen Mengen gebandelten Rohmaterial, das überdies der Konjunktur stark unterworfen ist, schwierig und auch nicht lohnend. Man muss also die Abnehmer an die Thatsache der wechseladen Fürbung gewöhnen.

In Wasser ist das Kresol sehr viel schwerer löslich als die ihm ähnliche Karbolsäure. Es löst sich erst in etwa 200 Th. Wasser von 15° C. Die Lüsung ist in der Regel schwach getrübt, weil das Kresol immer noch kleine Mongon von Kohlenwasserstoffen enthült. Das Kresoel selbst ist gegen Luckmus neutral; seine wisserige Lösung

ist gegen Lackmus nur selten neutral, in der Regel reagirt sie schwach sauer. In Alkohol sowie in Aether 1st dus Kresol leicht und klar löslich, weil diese Lösungsmittel auch die vorhandenen Kohlenwasserstoffe in Lösung überführen. Das specifische Gewicht werhselt, da es sich ja keineswegs um ein Produkt von stets gleicher Zusammensetzung handelt: in der Regel ist es bei 15 ° C. etwa = 1,055. Ebensowenig zeigt das Robkresol einen bestimmten Siedepunkt, vielmohr gehen die Handelspräparate zwischen 180 und 2000 C. liber.

In seinen chemischen Eigenschaften zeigt das Kresol grosse Achalichkeit mit der Karbolsäure. Zunächst wird die wässerige Lösung durch biseachlorid ebenfalls blauviolett gefärbt, ferner entsteht auch durch Bromwasser eine Fällung von Tribromkresol. Es löst sich weiter in Natronlange auf zu dem in Wasser löslichen Kresolnstrium, C.H.ONa, Dieses Salz hat die Eigenschaft, einen Ueberschuss von Kresol in wässeriger Lösung au erhalten (Solutol).

Das Kresol ist zwar nicht leicht entsündlich; wird es jedoch an der Luft erhitzt, so entzündet es sich und verbrennt alsdann mit leuchtender, stark russender Flamme. Bringt man unverdanntes Kresol auf die Haut, so atzt es diese, aber nicht ganz so stark, wie unverdilante Karbolsaure. Es empüchlt sich, in solchem Falle das Kresol mit Fliesspapier abzuwischen und die betroffenen Stellen alsdaun noch mit Weingeist abzuwaschen.

Bei der Oxydation giebt das Rohkresol ein Gemenge o-Oxybenzoesäure (Salioylsaure), m-Oxybenzoësfiare and p-Oxybenzoësfiare.

Frafung. Das Rohkresol habe bei 15 °C. etwa das spec. Gewicht von 1,055. Es sei annaherad neutral, beim Erhitzen verbrenne es und hinterlasse nur Spuren unverbreunlicher Bestandtheile.

Werthbestimmung. 1) Man anterwerfo 100 com des Rohkresols der fraktionirten Destillation. Man soll nur 1—2 Proc. Wasser erhalten. Ein Gehalt von 8—10 Proc. Wasser, wie er bisweilen vorkommt, ist schon nicht mehr als zufüllig anzuseben. Bis 180° C. steigt das Thermometer sehr rasch, wobei nur etwa 3—5 cem überzugehen pliegen. Die Hauptnenge, etwa 90 Proc. des Rohkresols, destillirt von 180—230° C., ohne dass das Thermometer an irgend einer Stelle längere Zeit konstant bliebe. Diese Destillation ist niemals zu unterlassen, wenn man sich über den Werth eines Kresols unterrichten will. Sie giebt dem Untersucher sofort ein Bild von dem, was er unter den Händen hat. Man achte auch darauf, ob im Kühlrohr erhebliche Mengen des Destillates erstarren.

2) Man bringt in einen graduirten Messcylinder mit Glasstopfen 10 ccm Rohkresol,

50 com Natronlauge, sowie 50 com Wasser und schüttelt gut durch. Die Flüssigkeit wird infolge der stattfindenden chemischen Reaktion eine wahrnehmbare Selbsterwärmung zeigen und in den meisten Fällen klar sein. Man lässt die Mischung nun ca. 12 Stunden seigen und in den meisten Fallen kint sein. Alan lasst die Rusellung nur en 12 Standen stehen, um etwa abgeschiedenen Kohlonwasserstoffen Zeit zu gebon, sich ordentlich abzuscheiden. Wenn es erforderlich ist, so treunt man die akkalische Kresollösung mit Hille eines Scheidetrichters von den Kohlenwasserstoffen. Zu der alkalischen Flüssigkeit fügt man vorsichtig und unter Bewegen des betr. Gefässes 30 com Salzslure von 1,123 spec. Gew. und 10 g Natriumchlorid, schüttelt zum Schluss kräftig um (Vorsicht, damit der Stopfen nicht herausgeschleudert wird) und stellt nus dem Messoylinder unter Lüftung des Stopfen nicht herausgeschleudert wird) und stellt nus den Messoylinder unter Lüftung des Stopfens in ein Geffas mit Wasser von Zimmertemperatur. Nachdem sich in der Rulie die Kresolschicht von der wässerigen Flüssigkeit völlig getrennt hat, stellt man die Menge der abgeschiedenen Kresole fest. Dieselbe soll 8,5 bis 9 ccm betragen. Damit ist die Forderung gestellt, dass das Rohkresol etwa 80 Proc. Kresole enthalten soll. 1)

Schüttelt man von den abgeschiedenen Kresolen 0,5 ccm mit 300 ccm Wasser und fügt dann 0,5 ccm Eisenchloridlösung hinzu, so nimmt die Phissigkeit, wie unter Eigenschaften beschrieben ist, blauviolette Färbung an.

Handelt es sich um die einwandfreie Benrtheilung grösserer Posten, z. B. um Lieferungen für Eisenbahnbehörden, so wird man etwas gründlicher vorzugehen haben.

Man wagt (I) 100 g Rohlæssol ab, schüttelt sie mit 500 ccm Natroulauge (von 15 Proc.), nach dem Absetzen nochmals mit 250 ccm Natronlange durch. Die natron-

¹⁾ Die U-St. schreibt vor: Werden 50 com der rohen Karbolature mit 950 com Wasser geachfittelt, so sollen nur 5 com (== 10 Vol. Proc.) ungelöst bleiben. Diese Forderung ist heute, wo eben Kresole an die Stelle der rohen Karbolsaure getreten sind, unerfallbar.

baltigen Flüssigkeiten schüttelt man mit Aether aus. Nach dem Abbeben der atherischen Schicht lasst man den Aether freiwillig abdunsten und vereinigt den Rückstand mit den vorher abgetreunten Kohlenwasserstoffen, wägt und unterwirft, wenn die Menge gross genug ist, die Kohlenwasserstoffe der Destillation und sieht das übergehende Wasser von dem notirten Gewicht ab. — Die alkalische Flüssigkeit zerlegt man mit Sakssaure im Ueberschuss, löst in der wässerigen Schicht noch 50 g Kochsalz auf und trennt die Kresole nach 12 ständigem Stehen mittels Scheidetrichters ab. Die saure, wässerige Flüssigkeit schättelt man zwei- bis dreimal mit Aether aus und vereinigt den nach dem Abdunsten des Aethers hinterbleibenden Rückstand mit den vorher abgetrennten Kresolen. Nach Feststellung das Gesammtgewichtes unterwirft man die Kresole der Destillation und zieht das Gewicht des übergehenden Wassers vom vorher ermittelten Gesammtgewicht ab.

Man erhält nach diesem Verfahren Werthe, welche den wirklichen Roh-Kreseigehalt bis auf 1-2 Proc. genau angelieu.

Aufbewahrung. Eine Verwechselung des Rohkresols mit anderen Substanzen ist zwar nicht gut möglich, immerhin wird man gut thun, dem Kresol seinen Standort mit einer gewissen Vorsicht anzuweisen, auch Rücksicht darauf zu nehmen, dass Arzueimittel, welche Gerliche leicht anzuehen, nicht gerade in dessen Nähe aufbewahrt werden. Grössere Vorräthe werden in Füssern oder Glasballons vorrüthig gehalten.

Anwendung. Das rohe Kresol ist diejenige Substanz, welche ble vor etwa 10 Jahren als grohe Karbolsäure 100 procentig" in den Preislisten der Drogisten geführt wurde.

Wie durch Koch, Laplace und C. Fränkel festgestellt wurde, sind die Kresole ausserordentlich wirksame Desinfektionsmittel, welche nicht blos weniger giftig sind als die Karbolsfure, sondern diese an Wirksamkeit noch übertreffen. Die Technik war dieser Erkenniniss instinktiv vorausgeeilt, indem sie das Kresol, welches zu sehr niedrigen Preisen abgegeben werden kann, zu einer Reihe von Desinfektionsmitteln verarbeitete, über welche sich welter unten nähere Angaben finden.

Usber den Wirkungswerth der rohen Kresole lässt sich nur so viel sagen, dass sie denjenigen der reinen Karbolsäure mindestens erreichen. Die 1-Sprocentige Lösung tödtet binnen kurzer Zeit die vegetativen Formen aller Mikroorganismen. Genauere Angaben lassen sich schwer machen, da die von den Bakteriologen publicirten Ergebnisse nicht hinreichend erkennen lassen, mit welchen Präparaten sie arbeiteten, und welchen Kresolgehalt ihre Lösungen hatten.

Robe Karbolsaure. Acidum carbolleum crudum. Crude carbolle acid (U-St.). Zu Mitte der sechziger Jahre verstand man unter rober Karbelsäure ein Destillationsprodukt des Steinkohlentheers, welches neben Kohlenwasserstoffen die Gesammtmenge der im Theerole vorkommenden Phenole enthielt, im übrigen von stark wechselnder Zusammensetzung war. Später lernte man die Kohlenwasserstoffe abscheiden. Der Name rohe Kurbolshure blieb einem Rohprodukt, welches ziemlich frei war von Kohlenwasserstoffen und als ein Gemisch lediglich der Phenole aufzufassen war: Karbelsäure, Kresole, Kylenole u. a. Durch Verbesserung der Fabrikationsmethoden (Kolounen-Destillimpparate) wurde es möglich, aus diesem Gemisch den werthvollsten Antheil, d. h. die Karbolslure C.H.O so gut wie quantitativ abzuscheiden. Es hinterblieb ein im wesentlichen aus Kresolen und Nylenolen bestebendes Phenolgemisch, welches lange Zeit als "Robe Karbolsaure 100 procentig" im Handel bezeichnet wurde, obgleich es bekannt war, dass in diesem Produkte Karbolsaure nicht mehr enthalten ist. Diese sogenannte 100 procentige robe Karbolsäure ist von Germ. III. Nachtrag unter dem richtigen Namen Rohkresol aufgenommen worden. Im Handel werden heute die Namen "Rohe Karbolslure 100 proc." und _Rohkresol" für die nämliche Substanz angewendet.

Ausserdem unterscheidet man im Handel noch 30-, 45-, 50-, 60-, 80 procentige rohe Karbolsäure, d. h. Rohprodukte, welche neben einem entsprachenden Betrage von neutralen Theerdien (Kohlenwasserstoffen) noch die augegebenen Procentgehalte an Kresolen und Kylanolen enthalten. Die Feststellung dieser Procentgehalte erfolgt nach den oben angegebenen Methoden.

Liquor Kresoli saponatus (Germ.), Kresolselfenlösung, Sapokresol, Crelium. Liquor desinfectans. Phenolin. Lysol. Phenolin-Prailie & Reese. Kresapol. Kresol-RASCRIG.

Die Einführung dieser Zubereitung beruhte auf der Erkenntniss, dass das in Wasser an sich ziemlich schwerlösliche Kresol von Kaliseife gelöst wird, und dass eine solche Lösung mit Wasser in fedem Verhältniss klar gemischt werden kann, ohne dass die Phenole sich wieder abscheiden. - Wichtig ist, dass man zur Bereitung eine unverfalschte Leinel-Kaliseile (Sapo kulimus der Germ.) verwendet, nicht etwa eine mit Wasserglas gefüllte Seife.

Darstellung. Man erhitzt im Wasserbade 1 Th. Kaliseife und rührt mittels eines Rührscheltes oder einer Keule aus Holz in kleinen Antheilen allmählich I Th. Krezol darunter, bis man eine gleichmässige von ungelösten Seifenbrocken freie Mischung hat. Man soll eine neue Menge Rohkresol erst dann dazu geben, wenn die verhar zugegossene

Menge gleichmässig unterrührt worden ist.

Eigenschaften. Eine gelbbräunliche bis braune, später nachdankelnde, ölige Flüssigkeit, schlüpfrig anzufühlen, vom Gorpch des Rohkresols. Das spec. Gewicht ist bei 15º C. etwa = 1,055. Mit destillirtem Wasser giebt sie eine klare gelbliche Lösung; mit Brunnenwasser bereitet, wird diese Lösung etwas trüblich. Die wasserigen Lösungen schlumen stark und reagiren alkalisch.

Aqua Kresolica (Germ.). Kresolwasser. Eine Mischnug aus 1 Th. Kresolseifenlösung und 9 Th. Wasser. Mit gewöhnlichem Wasser bereitet, ist die Lösung etwas tribe, mit destillirtem Wasser bereitet ist sie klar. Für Heilzwecke ist sie mit destillirtem Wasser heraustellen, für Desinfektionszwecke kann gewöhnliches Wasser benntzt werden. Sie enthält 5 Proc. Robbresol. - Man benutzt das mit destillirtem Wasser bereitete Präparat zum Desinficiren der Hände und Instrumente, mit 2-5 Th. Wasser verdünnt zum Auswaschen der Wunden. Das mit gemeinem Wasser bereitete dient zur groben Desinfektion von Wäsche, Wohnräumen, Stallungen, auch in der Veterinärpraxis. Vom Kalserlichen Gesundheitsamt ist es unter die zur Abwehr gegen die Cholera empfohlenen Desinfektionsmittel aufgenommen worden (s. Bd. I S. 1022).

Creolin. Man versieht hierunter Praparate, in welchen Theerole mit verhältnissmassig geringem Gehalt an Kresolen (nicht Karbolsäure) durch geeignete Hilfsmittel derart in Lösung gebracht worden sind, dass die Lösung beim Verdünnen mit Wasser eine Emulsion giebt. Diese Hilfsmittel sind entweder Harzseife oder die Behandlung der Theerole bez. Kresolo mit konc. Schwefelsaure.

Antiseptic powder von SEINNER. Besteht aus 100 Th. Actabalk und 1 Th. Theoret. Bavarol. Lit ein der Kreolseifenlösung (also dem Lysol) Abuliches Desinfektionsmittel

Calcium cresolicum. Falschlich von Fopon Calcium cresotinicum gennant. Vergl. Band I, S. 46. Zur Darstellung löscht man I Th. Actzkalk mit 4 Th. Wasser und setzt der so gewonnenen Kaltmitch altmäthich 5 Th. Robbresol zu. Man crhait eine sarupdicke, 50 Proc. Robbresol enthaltende Flüssigkeit, welche in jedem Verhältniss mit Wasser mischbar ist. Präparat zur Desinfektion. 50 g. entsprechend 25,0 g. Robbresol, genügten, um 1 l Kanaljauche nach 4 Stunden vollständig zu sterilisiren. Auch Typhusund Cholera-Reinkulturen werden ebenso raseh und wirksam sterilisirt.

Crealbin. Creolaibin. Creolin-Eiwelss. Man lose 100 Th. trockenes Hähnereiweiss in 900 Th. Wasser und schüttelt die Lösung mit einer Mischung von 100 Th. Creolin und 1000 Th. Wasser krüftig durch. Dann sügert man mit einer 2,5 procentigen Salzsäure an, filtrirt den Niederschlag ab, wüscht ihn etwas aus und trocknet ihn zuerst auf dem Wasserbade, dann bei 115—120° C.

Zur inneren Anwendung des Creolins.

Zur inneren Anwendung des Creolins.

Creolin-Pearson. Desinfectol. Izal. Sind Gemenge von Harzseifen mit kresolbaltigen Theerolen oder mit Rohkresol. Ein von B. Fishnung analysirtes Greolin von Washurn hatte folgende Zusammensetzung: Das spec. Gewicht bei 15°C. = 1,050. Das Creolin bestand aus Theerol 56 Proc., trockner Kolophonium-Natronseife 17 Proc., Wasser 27 Proc. Das verwendete Theerol war sog. 30 proc. Karbolsäure. Ein anderes von B. Finchen abalysirtes Creolin von Paarta & Russa hatte das spec. Gewicht 1,041 und bestand aus 57 Proc. Theerol (sog. 80 proc. Karbolsäure), 21 Proc. Kolophonium-Kaliszife und 22 Proc. Wasser und 22 Proc. Wasser. 16*

Desinfectol von Lówenstein-Rostock. Ist ein Gemisch von Harzseifen, Theerolen und Natriumkresolen, also dem Creolin etwa gleichstehend. Spec. Gew. 1,088.

Desinfektionspulver von Walten, vertrieben durch Voeulen & Kesslen in Hom-

burg v. d. Höhe. Besteht aus Gips, Kieserit, Eisenoxyd und Theerolen.

Enterokresol von A. Hales. Ein Praparat, bestehend aus zwischen 185—205° C. siedenden Theorolen, durch Kali-Oelseife und Harzseife löslich bez. emulgirbar gemacht. Also dem Creelin abnlich.

Germol. Ein aus Roh-Kresolen bestehendes Desinfektionsmittel. Dunkle Flüssig-

heit, spec. Gewicht bei 15° C. = 1,045, Siedetemperatur etwa 180-200° C.

Karbolkalk, 85 Th. pulverförmiger Astskalk werden mit 15 Th. roher und zwar 30-40 procentiger Karbolsaurs (Kresof) gemischt. Durch Einwirkung der Luft nimmt diese Mischung rothe Farbung an.

Kresolin. Ist ein Gemisch von Kresol mit Harzseife, also ein Mittelding zwischen

Creolin und Lysol.

Lysitol von J. L. Rössen in Prag. Ein dem Lysol ähnliches Praparat, welches in Besug auf seine Bakterien und Sporen tödtenden Eigenschaften vom enterreichischen Ministerium des Innern als gleichwerthig mit dem Lysol begutachtet worden ist. Also wahrscheinlich gleich dem Liquor Kresoli saponatus.

Lysosolveol Rossslan. Braune Flüssigkeit vom spec. Gewicht 1,023. Enthalt

22,5 Vol. Wasser, 44,5 Vol. Kresol und 33 Vol. Leinolkaliseife.

LITTLE'S Desinfektionsflüssigkeit, ein Waschmittel, um Schafe, Rinder etc. von Ungeziefer zu befreien, ist verdünnte rohe Karbolsaure mit einem Zusatz von Seife und Terpentinel.

Mariol. Dunkelbraunschwarze, dem Creolin analoge Flüssigkeit, unter Benutzung

von Holztheer bereitet.

Sapokarbol 00, 0 und I sind Gemenge von Seifenlösungen mit mehr oder minder

reinem bez. theerolhaltigem Rohkresol.

Sapokarbol II. Iat ein Gemenge von Harzseife mit kresolhaltigem Theerel.
Vapo-Cresolene von Georo Suspono Pags in New-York, zum Verdampfen und
Inhaliren gegen Diphtherie, Bronchitis, Asthma u. dergl. Eine rothbraune, stark nach
Karbolsäure riechende Flüssigkeit, ist wasserhaltige, roth gefürbte Karbolsäure.

	Collemplasteum	Cres	Hai.
Rp.	Mossae Collemplast	tri.	800,0
	Shinomatic Iridic)	puly.	RB,O
	Sandaracia		20,0
	Olel Realman		25,0
	Creolini		18,0
	Autheria		150,0.
	olbi das Creclin n		
tral seasons	mend wastifier win	For T	4 See Harrison in

Man verreibt das Creciin mit den gemischten Fulvern und verfährt wie bei Collempiastrum Arnicue.

Rp. Crecifei
Saponis viridis 24 100,0

50,0.

Spiritus Gegen chronische Ekzeme. Pilolas Solveell (Münch. Ap.-V.).

Solveolpitten.

Rp. 1. Solveoli 25,0 9. Tragacanthae 0,1 h. Radicia Liquiridae (19,0).

Man dampft 1 bis and 20,0 im Wasserbade ein, fügt 2 und q. s. von 5 hinzu und formitt eine Pülenmasse. Diese giebt 100 Pillen von je 0,35 Solveol oder 125 Pillen von je 0,3 Solveol oder 350 Pillen von je 0,1 Solveol.

Solutio Solveoli (Münch, Ap.-V.) 1 pros. Rp. Solveoli 49,0

Rp. Solveoli 42,0 Aquae destillatae 958,0,

Toggentum Creolini antieczematicum

NEUDÖRFER. Rp. Acidi salicylici

Creolini & 1,0
Zinci exydati 5,0
Vaselini 20,0
Adipis Lanas cum squa 10,0.

Kresol-Schwefelsäure. Karbolschwefelsäure. Die Kresole können, worauf Laphace hingewiesen hat, durch Behandeln mit Schwefelsäure löslich gemacht werden. Die so entstandenen Sulfosäuren des Kresols sind imstande, nicht sulfonirtes Kresol in Lösung oder Suspension zu halten.

Rohe Schwefel-Karbolsture nach Larlacz. Man mischt gleiche Gewichtstheile rohe kone. Schwefelsäure und 25 proc. rohe Karbolsture gut durch, erhitzt kurze Zeit und lässt dann erkalten. Das Reaktionsprodukt löst sich leicht und klar in Wasser. Mikhrandsporen werden nach 48 ständiger Einwirkung der 4 procentigen und nach 72 stündiger Einwirkung der 2 procentigen Lösung getödtet. — Diese Karbol-Schwefelsäuremischung ist durch Erlass des Proussischen Ministeriums der Medicinal-Angelegenheiten zur Desinfektion überschwemmt geweiener Wohnungen vorgeschrieben worden. Nach dem angezogenen Erlass sollen 10 1 rohe Karbolsture mit 5,5 1 roher Schwefelsäure gemischt, 2—3 Tage stehen gelassen und alsdann erst zur Verwendung genommen werden.

Roти's Karbolschwefelsäure-Desinfektionspulver wird durch Vermischen von Karbolschwefelsäure mit Kieselguhr dargestellt und enthält etwa 15 Proc. Kresolsulfoskuren.

Sanatol ist eine viel freie Schwefelsaure enthaltende rohe Kresolsulfosaure, also

ziemlich identisch mit dem Laplace'schen Praparat,

Creolin-ARTHANN. Sanatol. Sind Praparate, in denen Rohkresol durch Kresolschwefelsaure in Lösung gehalten wird. Die Mischungen mit Wasser sind emulsionsartige

Flüsnigkeiten. + Kresolum purum (Erganzb.) Trikresol, Enterol. Trikresol mennt die Chem. Fabrik auf Aktien, vorm. E. Schnatno, das von Beimengungen bez. Verunreinigungen befreite natürliche Kresolgemisch (der drei isomeren Kresole) aus dem Steinkohlentheerol. Nach Beseitigung der Verunreinigungen ist die Löslichkeit der Kresole in Wasser erhöht. Sie lösen sich zu 2,2-2,55 Proc. in Wasser von gewöhnlicher Temperatur. Das spec. Gew. ist bei 20° C. = 1,042-1,049. Es siedet bei 185-205° C. Das Trikresel soll die dreifsche antiseptische Wirkung der Karbolsäure besitzen. Die 1 procentige Lösung dient zur Wundbehandlung. I cem Trikresol löse sich in einem Gemische von 2,5 cem Natronlauge und 50 ccm Wasser ohne Trabung auf (Tribung = Kohlenwasserstoffe und Basen). - Beim Erhitzen verflüchtige es sieh, ohne einen Rückstand zu hinterlassen (Unterschied vom Solved and Solutel). Versichtig aufzubewahren!

+ Ortho-Krasolum, o.Kresol. Kresolum (Austr. add). C.H. (CH.) OH (1:2). Mol. Gew. = 108. Dieses Praparat ist von dem Nachtrag der Pharm. Austr. unter dem Namen "Kresol" schlechthin aufgenommen worden. Es wird fabrikmässig durch Einwirkung von salpetriger Saure auf e-Toluidin oder durch Schmelzen von e-Toluolsulfosaure

mit Kalihydrat dargestellt.

Eigenschaften. Eine farblose Krystallmasse, aus nadelförmigen Krystallen bestehend, mit der Zeit gelblich und brünnlich werdend, von durchdringendem, eigenthümlichem Geruch, welcher zugleich an Karbolsäure und an Kreosot erinnert. Es nimmt aus der Luft Feuchtigkeit auf und zerfliesst alsdann zu einer Flüssigkeit, welche neutral gegen Lackmus ist. Es schmilzt im trockenen Zustande, (!) d. h. nachdem es im Exsiccator getrocknet worden ist, bei 28-30°C, siedet bei 187-189°C und verbrennt entzündet mit leuchtender, russender Flamme, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Es ist löslich in 38 Th. kaltem Wasser, leicht löslich in Weingeist, Aether oder Glycerin. Von Kali- oder Natronlauge wird es unter Bildung der entsprechenden Ortho-Kresolate gelöst. Die wässerige Lösung des o-Kresols nimmt auf Zusatz von Ferrichlorid zunüchst blaue Fürbung an, welche aledann in Grün übergeht. Bromwasser erzeugt in der wässerigen Lösung einen weissen, flockigen Niederschlag. - Von der ihm Ahnlichen Karbolsäure unterscheidet sich das o-Kresol dadurch, dass es 1) erheblich niedriger schmilzt and 2) in Wasser wesentlich schwieriger löslich ist,

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren.

Anwendung. Nach Babums wirkt o-Kresol stärker baktericid als die Karbolsaure und ist dabei nicht in gleichem Maasse ützend als diese, greift auch die Iastrumente nicht an. Man benutzt die 1-2 procentige wässerige Lösung genau in der nämlichen Weise wie das Sprocentige Karbolwasser.

+ Ortho-Kresolum liquefactum. Kresolum liquefactum (Austr. add.). Verflüssigies Orthe-Kresol. Zu 100 Th. geschmolzenem Orthe-Kresol mischt man 10 Th. destillirtes Wasser. — Eine farblose, flige Flüssigkeit, nach o-Kresol riechend und sich gegen Reagentien wie dieses verbaltend. Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzu-

bewaltren.

Dieses Praparat ist ungeführ identisch mit dem Krosolum purum liquefnetum

Aqua kresollea (Austr. add.) Orthokresol-Wasser. Man mischt 22 Th. verlüssigtes Ortho-Kresol der Austr. add. (a. vorher) mit 978 Th. destillirtem Wasser. Das Praparat ist eine 2 proc. wasserige Losung von o-Kresol und wird genau in der namlichen Weise

benntzt wie das 3 procentige Karbolwasser.

Kresolum purum liquefactum — Nõndlingun C₈H₁ (CH₅) OH (1:2) + H₂O. Ist
durch Wasser verlüssigtes Ortho-Kresol. Farblose, stark riechande Flüssigkeit. Als Antiseptieum in der Wundbehandlung wie Karbolsäure. 100 Th. Wasser lösen etwa 2,5 Th.

† Meta-Kresolum, Kresolum purum, Kresylel, Kresyleäure, Acidum cresyleum, Meta-Kresol C₄H₄ (CH₂) 0H, (1:3). Wird durch fraktionirte Destillation aus den Kresolen des Steinkohlentheers abgeschieden.

Farblose, bei 203° C. siedende, leicht ützende, kresolartig riechende Flüszigkeit, schwerlöslich in Wasser (etwa 0,6 g in 100 g Wasser), leicht löslich in Alkohol.

Wird als Antisepticum angewendet, wirkt krüfziger antiseptisch wie Karbolsaure und ist dabei weniger giftig als diese.

Lysol aus Trikresol. Wird bereitet aus 50,0 Th. Trikresol, 35,0 Th. Katiseife (Sapo Kalima Germ.) und 15,0 Th. Wasser. Hiervon werden zur Bereitung des entsprechenden Wundwassers 20 ccm mit Wasser zu 11 verfühnt.

Trikresolamin. Kresamin. Aethylendiamin-Trikresol. Eine Mischung von 10 Th. Trikresol, 10 Th. Aethylendiamin und 500 Th. Wasser. Klare, farblose Flüssigkeit, mit 2 Th. Wasser klar mischbar. Die 0,1 bis 1 procentige Lösung dient in der Wundbehandlung, namentlich bei Extremitäten-Lupus.

Benzoparakresol. Benzoyl-para-Kresol. p-Kresolum benzoylicum. CallaCO... CollicHa. Mol. Gew. = 212. Wird erhalten durch Einwirkung von Benzoylehlorid auf p-Kresolnatrium.

Farbloso, bei 70-71° C. schmelzende Krystalle, unläslich in Wasser, leicht löslich in Aether, Chloroform und in heissem Alkohol. 95 procentiger Alkohol löst bei 20° C. etwa 4 Proc., 60 procentiger Alkahol löst etwa 0,15 Proc.

Von Perre in Gaben von 0,25 g dreimal täglich als Darmantisepticum empfohlen.

+ Solveol. Solveole nennt Hunnen klare, koncentriste, neutrale Lösungen von Kresolen C.H.(CH.)OH. Die Kresole sind in Wasser sehr sehwer löslich, geben aber bei Gegenwart von salicylsaurem Natrium, kresotinsaurem Natrium oder benzoesaurem Natrium mit Wasser klare, koncentrirte, neutrale, auch bei weiterem Vermischen mit Wasser klar bleibende Lösungen.

Als "Solveolum purum" bringt die Chem. Fabrik Dr. von Heronn Nachf. eine Lösung von Kresolen in kresotinsaurem Natrium in den Hundel.

Braune, durchsichtige, klare ölige Flüssigkeit von neutraler Reaktion und mildem theerartigem Geruch, der beim Verdinnen fast verschwindet. Mit Wasser mischbar ohne Krosolabscheidung, löslich in Alkohol. Spec. Gew. 1,153-1,158.

In 37 ccm (= 42,4 g) Solveol sind 10 g freie Kresole enthalten.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, vorsichtig.

Anwendung. Zur medicinischen und chlrargischen Desinfection wie Karbolsäure. ausserdem in der Thierheilkunde. Die chirurgische Solveol-Lösung wird dargestellt, indem man zn 2-3 Liter Wasser 37 ccm (= 40 g Kresol) giesst und kräftig umschüttelt. Diese Lösung entspricht der 2-5 procentigen Karbolsture, ist aber für Menschen weniger giftig als diese. Vor Supokarbol, Creelin und Lysol hat das Solveel den Vorzug, dass es neutral ist, keine stinkenden Bestandtheile enthält und zu jeder Zeit von konstantem Gehalt au Kresolen erhalten werden kann.

† Solutol. Solutol ist darch Kresolnatrium löslich gemachtes Kresol, eingeführt durch Dr. von HEYDEN'S Nachf.

Braune, durchsichtige, klare, stark atzende, ölige Flüssigkeit von stark alkalischer Reaktion and theerartigem Geruch; mit Wasser mischbar. Spec. Gew. = 1.17.

Solutol enthilit in 100 ccm konstant 60,4 g Kresole, davon 1,4 als Kresol-Natrium, 1/4 als Kresol.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Lieht geschützt.

Anwendung. An Stelle von Roh-Karbolshure, Karbolshik, Karbolschwefelshure, Creolin, Chlorkalk als Desinfektionsmittel. Die Wirkung ist die kombinirte der Kresole und der Natronlauge (Hammen, Hunppe); für die grobe Desinfektionspraxis genügt ein aus Robkresolen hergestelltes Solutol.

Kresla. Ist eine Auflösung von Kresolen in einer Lösung von kresoxylessigsaurem Natrium mit einem Gehalte von 25 Proc. Kresolen. Braune, klare Flässigkeit, mit Wasser and mit Alkohol kiar mischbar

Es soll viermal starker antiseptisch wirken als Karbolanure und wird in ein- bis mehrprocentiger Lüsung zur Desinfektion von Nachtgeschirren und Instrumenten, in 0,5 bis Iprocentiger Lösung zur Wundbehandlung verwendet.

Theerol-Praparate. Bei der Verarbeitung des Theers und der Theerole auf Benzin. Toluol, Karbolsäure, Kresoie, Naphthalin, Authracen hinterbleiben flüssige Oele, welche man als Theoroic bezeichnet und die im wesentlichen aus Kohlenwasserstoffen bestehen, aber ausserdent noch wechselnde Mengen von Phenolen und Basen enthalten. Diese Abfalloder Nabenprodukte der Theerdestillationen werden nun zu bestimmten Zwecken unter bestimmten Namen in den Handel gebracht. Es liegt in der Natur dieser Abfallprodukte, dass thre Zusammensetzung nicht immer die gleiche ist.

Carbolineum-Avexanius. Dieses in grossen Mengen zum Imprägniren von Hols und Mauerwerk, z. B. zur Beseitigung oder Verhütung des Hausschwammes verwendete Produkt stellt gewisse Fraktionen von der Destillation des Steinkohlentheers dar. Ein von Produkt stellt gewisse Fraktionen von der Destillation des Steinkohlentheers dar. Ein von B. Fischen untersuchtes Carbolineum-Avanance gab folgende Daton: Spec. Gewicht bei 15° C. = 1,123. Es giebt mit Wasser keine Emalsion und ist mit Alkahol nicht mischbar. Gehalt an Phenolen 33 Proc., an Asche 0,12 Proc. Bei der fraktionirtea Destillation wurden erhalten: bis 200° C. = 0 Proc., von 200-250° C. = 5 Proc., von 250 bis 300° C. = 35 Proc., über 300 = 50 Proc. Destillationarückstand = 10 Proc. Saprol. Gemisch von Rohkresolen mit Kohlenwasserstoffen, welche letzteren vermathlich der Potroleumdestillation entstammen. Durch letztere ist das spec. Gewicht ac weit erniedrigt, dass die Mischung auf Wasser schwinnen. Dunkelbraune, auf Wasser schwinnende Plassigkeit mit einem Gehalte von etwa 40 Proc. Kresolen. Zur Desinfektion von Aborten, Latrinen u. dergl. Giesst man es auf den flassigen Inhalt der Grube, ob bildet es eine gleichmitssige danne Haut, welche den betr. Inhalt von der Luft absechliesst.

schliesst.

† Orthodinitrokresolkalium. Antinonnin. C,H, (OK) (1) (NO,); (4,6) CH, (2). Mol. Gew. = 236. Dieser auch unter dem Namen "Saffransurrogat" bekannte Farbstoff wird zur Zeit in grossen Mengen zum Vertilgen von Ungeziefer verwendet.

Die Darstellung erfolgt nach dem Verfahren von Nörring und De Salis, indem man Nitro-o-Toluidin in salpetersaurer Lüsung mit Natriumaitrit behandelt (diazotirt) und das hierbei entstandene Diazotolnolnitrat tropienweise in siedende Salpetersäure fliessen lässt. Es scheidet sich Dinitrokresol aus, walches man durch Neutralisiren mit Kallumkarbonat in das Kaliamsalz umwandelt.

Day Praparat kommt in Form einer rothbraunen, 50 Proc. Orthodinitrokresolkalium, ausserdem Seife und Glycerin enthaltenden Paste in den Handel. Die letztgenannten Zusätze erfolgen, um das Austrocknen der Verbindung zu verhindern, welche in trockenem Zustande explosiv lst.

Man verwendet das Antinounia, indem man seine Lösung in 750-1000 Th. Wasser rum Bespritzen der von den Nonnenraupen (Liparis monacha) befallenen Bäume benutzt. Die Nouneuraupen sterben entweder infolge der direkten Benetzung mit der Lösung, oder indem sie die mit der Substanz überzogenen Nadeln der Bäume fressen.

Die gleiche Lösung wird auch angewendet zur Vertilgung der Schildläuse, Blattläuse, Pflanzenmilben. Zur Imprägnirung des Holzes, um dieses vor dem Hausschwamm und vor Bohrkafern zu schützen, dient die wässerige Lösung 1:300.

Antiparasitia. Unter diesem Namen wird eine 1 procentige Lösung des o-Dinitrokresolkaliums in den Handel gebracht.

Pilawehr von Carl Pranntt-München ist eine 5 procentige Lösung von o-Dinitrokresolkolium mit Zusatz von Seife und Glycerin. Besonders für Brauereien in Aussicht

Losophan. Trijodmetakresol CaH(J1)OHCH1. Mol. Gew. = 458. Die Verbindung wird durch Einwirkung von Jod-Jodkalium auf o-Oxy-p-toluylsaures Natrium dar-

gestellt. Eigenschaften. Fathlase, geruchlese Krystallnadeln von schwach saurer Reaktion, welche in Wasser so gut wie unlöslich sind. Sie lösen sich, aber immerhin etwas schwierig, in Alkohol, leicht in Aether, Benzel, Chioroform. Bei 60° C. werden sie auch von fetten Oelen aufgenommen. In verdünnter Natronlauge lösen sie sich ohne Veränderung auf, durch kone. Natronlange werden sie in einen grünlich schwarzen amorphen Körper verwandelt, der in Alkohol unlöslich ist. Der Jodgehalt beträgt 78,32 Proc.; der Schmelspunkt liegt bei 121,5°C.

Prüfung. 1) Das Lesophan sei geruchlos und ungefürbt. — Der Schmelzpunkt liege bei 121,5°C. — 2) Beim Verbrennen im Porcellantiegel hinterlasse es keinen feuerbeständigen Rückstand. — 3) Werden 0,2 g mit 20 ccm Wasser ausgezogen, so werde das Filtrat durch Eiseneblorid nicht blau oder violett gefürbt (freie Phenole).

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Armeimitteln.

Anwendung. Acusseriich bei den durch Pilze bedingten Hautkraukheiten, wie Herpes tonsurans, ferner bei Pityrissis versicoler, Prurigo, Acne vulgaris und rosaces in 1-2 proc. alkoholischer Lösung zum Pinseln oder in 1-10 procentiger Salba. Gegen Scabies die 10 proc. Salba. Bei syphilitischen Schankern in Pulverform. Kontraindicht bei allen akut entzündlichen Erkrankungen der Haut, da es hier reizend wirkt.

Traumatol. Wird in England ein Ersatz des Jodoforms genannt, welches erhalten werden soll durch Einwirkung von Jodjodkalium auf Kresol in wässeriger Flüssigkeit, Rothlichviolettes Pulver, zweifelhaftes Präparat.

Lac.

Lac. Lait. Milk. Milch. Unter "Milch" im physiologischen Sinne ist die von der Brustdrüse der weiblichen Säuger abgesonderte, emulsionsartige Ffüssigkeit (Sekret) zu verstehen. Unter "Milch schlechthin" ist in den folgenden Ausführungen in Uobereinstimmung mit dem praktischen Leben stets die Kuhmilch zu verstehen.

Bestandtheile. Die Milch stellt eine wisserige Auflösung von Mineralsaken und Milchzucker dar, in welcher Eiweiss-Substanzen im Zustande starker Quellung (Auflösung?) und Fett im Zustande feiner, emulsionsartiger Verthellung: in Form sehr feiner Kügelchen vorhanden sind. Die frühere Vorstellung, dass die einzelnen Fettkügelchen mit einer Eiweiss-Hülle (Haptogen-Membran) umgeben seien und durch diese an ihrer Vereinigung zu grösseren Fettmassen verhindert würden, wird zur Zeit nicht mehr aufrecht erhalten. Man nimmt vielmahr gegenwärtig an, dass die einzelnen Milchkügelchen im Zustande der Uebersehmelzung sieh befinden.

Die Eiweissstoffe der Milch sind nicht einheitlich, übrigens auch noch wenig genan erforscht. Die Hauptmenge derselben besteht aus dem Kasefin, welches durch einfaches Erbitzen nicht, wohl aber durch Einwirkung von Lab oder Säuren koagulirt wird. In geringerer Menge ist zugegen ein Eiweisskörper (Milcheiweiss oder Lactalbumin), welcher nicht durch Lab oder Säuren, dagegen durch Erhitzen seiner wässerigen Auflösung koagulirt wird.

Ausser den hier aufgeführten wesentlichen Bestandtheilen sind in der Milch noch andere, z. Th. weniger gut gekannte, oder weniger leicht zu isolirende Substanzen nachgewiesen worden: Kleine Mengen Harnstoff, Citronensäure, Kreatin, Kreatinin, Cholesterin, Lecithin, gelber Farlstoff (Lipochrom). Von Gasen sind Sauerstoff, Stickstoff und Kohlensäure in der Milch enthalten.

Qualitativ ist die Zusammensetzung aller Milcharten die gleiche, quantitativ dagegen sind bei den verschiedenen Milcharten wesentliche Unterschiede vorhanden, welche abhängig sind von der Art der Thiere. Indessen kommen auch bei gleicher Art Verschiedenheiten der Milch vor, welche alsdann bedingt werden durch die Rasse, durch die Eruhhrung, durch das Alter und durch den Gesundheitszustand. Nach König ist die mittlere Zusammensetzung verschiedener Milchsorten die folgende:

			h	-	9	삼숙성		chor		In der 7	Prockensal	betama
			Wasse	Epacin	Albamia	Gennums- Salehsteff- mibatana	A STATE OF	Milehraeker	40 100 100 100	Stick- atoff- arb- starr	Fett	Stick- stoff
Frauenmileh Kuhtmileh Ziegenmileh Sebafmileh Stutenmileh Eselsmileh	 	* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *	87,41 87,17 85,71 80,82 90,78 89,64	1,03 3,02 3,20 4,97 1,24 0,67	1,26 0,58 1,09 1,55 0,75 1,55	2,29 3,55 4,29 6,52 1,99 2,22	3,78 8,69 4,78 6,86 1,21 1,64	6,21 4,88 4,46 4,91 5,67 5,99	0,31 0,71 0,76 0,89 0,35 0,51	18,15 27,66 30,0 58,98 21,62 21,22	80,02 28,75 88,46 35,78 13,16 15,49	2,9 4,42 4,80 5,48 3,46 3,99

Lac vaccinum. Kuhmileh. Mileh. Unter dem Namen "Mileh" schlechthin let stete die Kuhmileh zu verstehen. Sie dient als Nahrungsmittel, zur Herstellung von Molken und zahlreicher diätetischer Specialitäten.

Das unmittelbar nach dem Kalben von den Brustdrissen abgesonderte Sekret ist gelblich bis bräunlichgelb, von dickflüssiger schleimiger Beschaffenbeit, enthält die charakteristischen Colostrumkörperchen und gerinnt beim Kochen. Dieses Sekret beisst Colostrum oder Biestmilch. Nach etwa 8-14 Tagen (nach dem Kalben) verändert das Sekret sich soweit, dass es nunmehr Milch genannt wird. Colostrum darf nicht als Milch verkauft werden.

Die Milch wird durch zogelmässiges und zwar jedesmal vollständiges Ausmelken der Kühe gewonnen. Die beim jedesmaligen Melken zuerst gewonnene Milch ist
relativ fettarm. Mit der Dauer des Melkens nimmt der Fettgehalt zu. Man melkt die
Kühe entweder nur zweimal (Morgens und Abends), oder dreimal (Morgens, Mittags und
Abends) am Tage und unterscheidet danach Morgen-, Mittag- und Abendmilch. Je grösser
der zwischen zwei Melkzeiten liegende Zeitraum ist, deste grösser ist zwar die Milchmenge,
dagegen deste geringer der Fettgehalt. Deshalb ist bei dreimaligem Melken die Morgenmilch gewöhnlich weniger fettreich als die Mittag- und Abendmilch.

Die von mehreren oder zahlreichen Kühen ermolkene Milch wird unmittelbar nach dem Melken durch Tücher oder Siebe kolirt und in Sammelgefüssen gemischt. Dann wird sie in besonderen Kühlapparaten mittels kalten Wassers gekühlt und in die Verkaufsgefüsse gefüllt, welche thunlichst bald an die Verkaufsstellen geschaft werden. Das Abkühlen gewährleistet eine längere Haltbarkeit der Milch. Ausserdem wird die Milch in besonders rationellen Betrieben auch dem Pasteurisiren genannten Verfahren unterworfen (n. w. unten). In den Molkereien grösserer Städte wird die eingeführte Milch, bevor sie in den Verkehr gebracht wird, auch noch durch Kiesülter filtrirt.

Man unterscheidet im Verkehr: 1) Vollmilch oder unabgerahmte Milch, d. h. die Milch, wie sie nach vollständigem Ausmelken der Kühe ohne jede Veränderung erhalten wird. — 2) Magermilch, d. h. Vollmilch, welcher der Rahm mehr oder weniger vollständig durch Abrahmen oder Centifugiren entzogen ist. — 3) Halbmilch, d. h. theilweise cutrahmte Milch oder ein Gemisch von abgerahmter Abenduilch und nicht abgerahmter Morgenmilch. (Diese Milch sollte im Verkehr nicht geduldet werden.) — 4) Saure Milch, d. i. gesüuerte Vollmilch. — 5) Buttermilch, das beim Buttern abfallende Produkt. — 6) Sahne, die durch Abrahmen oder Centrifugiren erhaltenen fettreichen Antheile der Milch.

Milch-Konserven. Kondensirte Milch. Milchextrakt. Kondensirte Vollmilch. Dieses Präparst wird durch Eindampfen von Milch im Vacuum mit oder ohne Zusatz von Robrzucker dargsstellt. Die mit Robrzucker eingedampfte Milch hat die Konsistenz eines dieken Extraktes und ist ohne übertrieben ängstliche Aufbewahrung verhältnissmässig gut haltbar. Die ohne Zusatz von Robrzucker eingedampfte Milch hat die Beschaffenheit eines Honigs und ist nur dann haltbar, wenn sie sehr sorgfältig sterilisirt worden ist.

Die Zusammensetzung solcher Milchextrakte zeigen folgende Beispiele:

(Ohne Zusatz	von Zucker	Mit Zusatz von Zocker,
Wasser	48,6	63,8	25.7
Fett	15,7	9,8	11,0
Stickstoffsubstanz	17,8	10,4	12,3
Milchzucker Kohrzucker	15,4	13,7	16,3
Rohasche	2.5	2.3	32,4
Spec. Gew. bei 15° C.		1,100	2,3 1,282,

Die Untersachung der eingedickten Milchsorten erfolgt nach den unter Milch angegebenen Methoden, nachdem man Lösungen derselben etwa vom spec. Gewicht 1.032 bereitet hat. Der Gehalt einer Milch an Rohrzucker und Milchzucker ist nur mit annähernder Genauigkeit zu bestimmen. Ist nur Milchzucker zugegen, so verfährt man, wie weiter unten angegeben ist. Ist dagegen neben Milchzucker noch Rohrzucker zugegen, so berechnet man die Menge des Milchzuckers aus der des Fettes (für 3,5 Th. Fett nimmt man die Anwesenheit von 4,5 Th. Milchzucker an) und ermittelt dann die Summe des Rohrzuckers aus der Differenz von 100 und der Summe der übrigen Bestandtheile) in Procenten ausgedrückt.

Kondensirte Magermilch. Wird durch Eindicken von Centrifugen-Magermilch mit Rohrzucker dargestellt und enthält z. B. Wasser 26,67, Trockenrückstand 73,33, Mineralstoffe 2,23, Eiweissstoffe 11,63, Fett Spuren, Milchzucker 13,77, Rohrzucker 45,28, Milchsaure 0,47 (Наукиманя).

Milchpulver und Milchtafein. Werden durch Eintrocknen von Vollmilch mit Zusatz von Rohrzucker dargestellt und enthalten etwa noch 6 Proc. Wasser. Ihre Unternichung erfolgt, nachdem man sich durch das Mikroskop von der Abwesenheit fremder Stoffe überzeugt hat, wie diejenige der kondensirten Milch.

Sterilisirte Milch. Unter dieser Bezeichnung ist nur eine solche Milch zu verstehen, welche in Gefässen, die vor dem Erhitzen oder während des Erhitzens keimdicht verschlossen sind, in einem anerkannt wirksamen Sterilisir-Apparat mindestens ³/₄, Standen auf 100° oder entsprechend kürzere Zeit auf höhere Temperatur durchhitzt ist. Der Verschluss der Gefässe muss bis zum Verkauf der Milch unversehrt bleiben. — Als der beste Apparat gilt zur Zeit der Gronzwald'sche, bei welchem der Verschluss der Flaschen während des Erhitzens durch automatische Vorrichtungen erfolgt. Sterilisirte Milch muss wirklich keimfrei sein.

Pasteuristrie Milch. Als pasteurisirt darf nur solche Milch bezeichnet werden, welche in einem von der zuständigen Behörde als wirksam anerkannten Pasteurisir-Apparat auf die für diesen Apparat vorgeschriebene Temperatur während der für den betreffenden Apparat vorgeschriebenen Zeitdauer erhitzt und dann sofort auf 15—20° C. abgekühlt worden ist. — Durch das Pasteurisiren werden nicht alle, sondern nur die meisten pathogenen Keime und die die Sänerung der Milch befordereden Keime getödtet. Die Milch wird also keimärmer, aber nicht keimfrei.

Abgekochte Milch. Als "abgekocht" gilt diejenige Milch, welche auf freiem Feuer bis zum lebiaften Aufwallen erhitzt worden ist oder welche, falls die Milch im Wasserbade erwärmt wird, in diesem mindestens 5 Minuten, vom Sieden des Wassers ab gerechnet, verblieben war.

Serum Lactis. Molken. Petit-lait (Gall.). Behandelt man die Milch mit gewissen Fermenten, z. B. mit Lab oder auch mit Säuren, so wird dus Kaseïn als Käse (Caseum) unlöslich abgeschieden. Ist in der Milch Fett enthalten, so wird dieses von dem Käse eingeschlossen und ebenfalls abgeschieden. Durch Koliren lässt sich von dem Käse eine Flüssigkeit abtrennen, welche Molke genannt wird und augesehen werden kann als eine Auflösung des Milchzuckers und der Salze, ferner des Lactalbumins der Milch, in welcher noch Spuren von Fett und kleine Mengen von Kaseïn vertheilt sind. Die so gewonnene Molke ist in der Regel trübe; will man sie klar und blank haben, so versetzt man sie mit zu Schnee geschlagenem Eiweiss, kocht auf und filtrirt. Durch diese Operation erhält man zwar eine klare Molke, indessen ist aus dieser nunmehr auch das Lactalbumin entfernt. Die mit Hilfe von Lab gewonnenen Molken sind süsse Molken. Verwendet man als Koagulationsmittel des Kaseïns eine Säure, so ist zur Ausfällung des Kaseïns nur eine bestimmte Menge derselben erforderlich. Da man diese Menge nicht genau kennt, so verwendet man in der Regel einen Ueberschuss an Säure. Lässt man diesen Ueberschuss

251

in den Molken, so erhalt man saure Molken. Stumpft man ihn aber mit einem Alkali ab, so kann man auch bei Anwendung von Süuren die sog, stesen Molken erhalten.

Lac.

Serum Lactis dulca. Serum Lactis (Austr. Erganzb.). 1. Erganzb. Man mischt 1 Th. Labessenz (Liquor seriperus Erganzb.) mit 200 Th. frischer Kuhmilch bei gewöhnlicher Temperatur. Diese Mischung füllt man in ein zu bedeckendes Gefäss und hängt dieses in ein zweites Gefüss mit kaltem Wasser ein. Das letztere wird nun bis auf 40° C. erwarmt und einige Zeit bei dieser Temperatur gehalten. - Die Milch in dem inneren Gefässe ist alsdann in eine ausammenhängende Käsemasse verwandelt. Man bringt diese auf ein Kolatorium oder in einen Spitzbeutel und lässt die Molken ablaufen. Will man sie klären (s. vorber), so nimmt man auf I Liter Molken das zu Schnes geschlagene Eiweiss von 2 Eiern.

Austr. Man kocht 800,0 g frische Kuhmilch auf. Bei Beginn des Siedens fügt man binzu S₂0 g Essig (von 6 Proc.). Nach erfolgter Gerinnung wird die halb erkaltete Flüssigkeit abgeseiht und mit dem zu Schaum geschlagenen Eiweiss eines Eines wieder auf-

gekocht. Nach abermaligem Abseiben ist Magnesiumkarbonat q. z. bis zur Neutralisation zurzusetzen und sind die erkalteten Molken zu filterren.

Serum Lactis acidum (Erganzb.). 100 Th. frische Kuhmileh werden nach Zusatz von 1 Th. Weinstein (Tartarus depuratus) zum Kochen erhitzt. Nach erfolgter Gerinang werden die erkalteten und mittels Durchseihens vom Käsentoff getrennten Molken filtrirt.

Austr. Sind wie die gewöhnlichen Molken, aber unter Weglassung der Noutralisation.

sation mittels Magnesiumkarbonat zu bereiten.

Serum Lactis aluminatum (Ergünzb.) Alaunmolken. 100 Th. frische Kuhmileh werden nach Zusatz von 1 Th. Kalislaun zum Kochen erhitzt. Nach erfolgter Gerinnung worden die erkalteten und mittels Durchseihens vom Küsestoff getrenuten Molken filtrirt. Sie sind etwas trübe und schmecken säuerlich und zusammenziehend.

Serum Lactis carbonico-acidulum. Kohlensaure Molken. Brausemolken. 1000,0 Th. kulte süsse Molken werden in eine Champagner-Finsche gegossen, welche 7,0 Th. Natriumbikarbonat in Stücken enthält. Man giebt hierzu 5,8 krystall. Weinsäure, verschlieset die Flasche alsbaid, stellt sie an einen kühlen Ort und schwenkt sie bisweilen um.

Serum Lactis ferratum seu martiatum. Stahlmolken. Eisenmolken. Zur Bereitung von 1/2 Liter derselben werden 1) 700 com frischer Kuhmilch zum Koehen er-hitzt, mit 5,0 g Liquor Ferri subacetici (Germ.) versetzt und nach dem Erkalten kolirt, oder 2) man löst in 1/2 Liter süsser Molken 1,5 g Ferricitrat.

Serum Lactis sinapisatum. Senfmolken. 1500,0 g Kuhmileh werden mit 75.0 g grobgepulvertem schwarzen Senf gemischt und hierauf im Dampfbade erwürmt, bis Ge-rinnung eingetreten ist. Nach dem Erkalten werde kolirt. Die Kolatur betrage — 1000 g.

Serum Lactis tamarludinatum (Ergönzb.), Tamarludenmolken. 100 Th. frische Kuhmilch werden nach Zusetz von 4 Th. Tamarindenmus (Pulpa Tamarindenum cruda) zum Kochen erhitzt. Nach erfolgter Gerinnung werden die erkalteten und mittels Durchseihens vom Käsestoff getrennten Molken filtrirt. Tamarindenmolken sind etwas trübe, bräunlich und schmecken atuerlich.

Serum Lactis vinosum. 1000 Th. desselben werden bereitet aus 1000 Th. Kuhmileb, welche bis auf 90°C. erhitzt ist, und 250 Th. eines sauren Weissweines (Moselweines). Die Kolstur wird filtrirt.

Scrum Lactis vitriolatum. 1000 Th. desselben werden bereitet aus 1400 Th. kochend heisser Kuhmilch und 3,5 Th. verdünnter Schwefelagure. Nach dem Erkalten wird kolirt und filtrirt.

Liquor seriparus. Labessenz. Die Schleimhaut des vierten Magens der Kälber (des sog. Labmagens) enthält ein Enzym oder Ferment, welches nicht identisch ist mit dem Pepsin und welches die Eigenschaft hat, das Kaseln der Milch bei etwa 40° C. zu fällen. Man nennt dieses Enzym "Lab" und mit dem wissenschaftlichen Namen "Chymosin". In reinem Zustande ist die Substanz noch nicht dagestellt worden, doch weiss man, dass sie durch Glycerin konservirt wird, durch verdügnte Salzsäure extrahirt werden kann, dass ihre Wirkung durch Alkalien beeinträchtigt wird, und dass die Labwirkung vernichtet wird, wenn die Lösungen zum Sieden erhitzt werden. Da man die reine Substanz nicht kennt, so benutzt man Auszuge des Labmagens in flüssiger Form, auch Praparate in trockener Form.

Liquor seriparus. Labessenz. Liquid Rennet. Der Zweck der Vorschriften ist, das Enzym des Labinagens der Kalber in Lösung zu bringen und diese Lösung haltbar zu machen. 1) Erghnzb.: 10 Th. Labinagen vom Kalbe werden gewaschen, zerkleinert und mit einer Lösung von 3 Th. Natriumchlorid und 2 Th. Borsaure in 50 Th. Wasser übergossen. Man zehützelt um, giebt noch 10 Th. Spiritus von 90 Proc. hinzu und mace252 LEC.

rirt unter bisweiligem Umschütteln 8 Tage bei 15° C. Dann wird kolirt und die Kolatur nach dem Absetzen filtrirt. — 2) Nat. form.: Man löst 40,0 g Kochsalz in 800,0 ccm Wasser, fügt 200 ccm Alkohol von 96 Vol. Proc. hinzu und bringt zu der Mischung 100,0 g frischen gereinigten Labmagen in gehöriger Zerkleinerung (oder die von diesem abgetrennte und gewaschene Schleimhaut). Man macerirt 3 Tage unter öfterem Umschütteln, kolirt und filtrirt.

Andere bewährte Vorschriften, welche namentlich die konservirenden Eigenschaften

des Glycerins gegenüber dem Chymosin berücksichtigen, sind folgende:
3) Labpulver (Grus & Co.) 4,0 g Wasser 800,0, Kochsalz 80,0, Glycerin 40,0, Spiritas 100,0. Man macerirt 8 Tage und filtrirt. I Theeloffel genügt zur Koagulation von 1 Liter Milch. 4) Frische Kälbermagen werden sehr sauber gewaschen, aufgeblasen und getrocknet. Alsdann schneidet man Blut- und Fettstreifen aus und beseitigt diese, den Rückstand schneidet man in kleine Stücke. 100,0 g zerkleinerten Labmagen übergiesst man mit einer Mischung von 850,0 g Wasser, 50,0 g Glycerin und 100 g Alkohol von 95 Proc., likst 1 Nacht im Eisschrank stehen, kolirt ohne zu pressen, wäscht mit einer Mischung von 1 Th. Alkohol + 2 Th. Wasser nach und bringt die Kolatur auf 1000,0 g. Man lässt im Eisschranke absetzen und filtrirt. 5,0 g dieses Auszuges verkasen bei 44°C. = 1 Liter Milch

Labkonserve von Ermsos & Rupert. Labmagen von Kälbern wird mit Wasser, welches 0,3-0,4 Proc. Salzsäure enthält, 6-48 Stunden bei 40° C. extrahirt. Man filtrirt, neutralisirt mit Natronlauge und bestimmt den Wirkungswerth des Auszuges gegenüber Milob. Man löst alsdann in 1 Liter des Auszuges — 25 g Gelatine, fügt einige Tropfen Glycerin binzu, streicht auf Glasplatten und trocknet bei 40° C.

Labpulver von Grim & Co. (und auch von anderen Firmes) ist ein auf ähnliche Weise gewonnenes Präparat. Es ist längere Zeit haltbar. 1 Th. koagulirt in 30-49 Mi-

nuten bei 35-40° C. = 250000 Th. Milch.

Trochisci seripari. Molkenpastillen. Pastilli seripari. Zur Bereitung der Molkenpastillen werden die betreffenden Koagulationsmittel mit Milehzueker gemischt, worauf man die Mischung mittels Gummischleim, der mit der gleichen Menge Wasser verdünnt ist, zu Pastillen formt.

Pastilli seripari acidi. Tartari depurati 50,0, Sacchari Lactis 100,0. Zu 100 Patillen. Oder: Acidi tartarici 25,0, Sacchari Lactis 75,0. (Hamb. Verschr.).
Pastilli seripari aluminati. Aluminis 200,0, Sacchari Lactis 100,0. Zu 100 Pastillen.
Pastilli seripari ferruginosi seu martiati. Ferri subaccici sicci, Acidi tartarici 5a 20,0, Sacchari Lactis 75,0, Sacchari albi 50,0. Zu 100 Pastillen.
Pastilli seripari tartarici 100,0. Sacchari Lactis 80,0. Pat

Pastilli seripari tamarindinati. Acidi tartarici 20,0, Sacchari Lactis 80,0, Pul-pac Tamarindorum depuratae 5,0. Zu 100 Pastillen. Man verreibt das Tamarindenmus mit dem Milchzucker, trocknet an der Luft, fügt die Weinsaure hinzu und stösst mit Gummischleim zur Masse an.

Pastilli seripari ad serum dulce. 0,5 g Labpulver von Gene & Co. werden mit

120 g Milehzucker zu 100 Pastillen geformt.

Von den vorstehend aufgeführten Fastillen rechnet man zur Verkäsung von 1 Liter Milch etwa 4-5 Stück.

Getränke aus gegohrener Milch.

Kefir (Erganzb.). Kephir. Kapir. Dieses Getrank wurde ursprünglich von den nomadisirenden Bewohnern der Steppen Russlands aus Stutenmilch mit Hilfe eines besenderen als "Kefirferment" oder "Kefirkbruer" bezeichneten Fermentes gewonnen. Da sich wohl das Ferment bei uns einführen, nicht aber die Stutenmilch bei uns beschaffen lässt, so wird der bei uns konsumirts Kehr aus dem genannten Ferment und Kuhmilch bereitet.

Darstellung. Unter Milch ist im Nachstehenden Kuhmilch zu ver-

stehen, welche abgekocht und wieder auf etwa 20° C. erkaltet ist.

Die lufttrockenen Kefirkörner werden mit Wasser von 30° C. übergossen und 4-5 Stunden stehen gelassen. Man giesst das Wasser ab, wäscht die Körner mehrmals mit frischem Wasser, übergiesst sie mit der zehnfachen Menge ihres ursprünglichen Gewichten an Milch und schüttelt diese Mischung stündlich um. - Täglich zweimal giesst man die Milch ab, wäscht die aufgequollenen Kefirkörner mehrmals mit Wasser, übergiesst sie mit einer neuen Menge Milch und führt in dieser Weise fort, bis nach etwa 5-7 Tagen die Milch einen rein sauermilchartigen Geruch angenommen hat, die Kefirkörner vollkommen aufgequoller sind und sich an der Oberfläche der Flüssigkeit ansammeln.

253

Die in dieser Weise verbereiteten Kefirkörner übergiesst man wiederum mit der zehnfachen Menge fares ursprünglichen Gewichtes an Milch, lässt unter öfterem Unischütteln 6-12 Stunden stehen and seiht durch Gaze.

Lac.

75 ccm der durchgeseihten Flüssigkeit giesst man in eine wohlgereinigte, starkwandige Flasche von ca. 700 ccm Fassungsraum, mit Patentverschluss, füllt diese mit Milch nahezu voilständig an und verschliesst sie fest.

Unter öfterem Umschütteln lässt man die Mischung bei 15° C. stehen, wobei das

Getrank innerhalb 1-3 Tagen sum Genuss fertig wird.

Eigenschaften. Kefir ist eine stark schlumende, rahmartige Flüssigkeit von angenehm sturrlichem Geschmacke und buttermilehartigem Geruche. Das gefällte Kassin muss sich in demselben in ausserst feiner Vertheilung befinden. Man bewahre ihn liegend an einem kühlen Orte (im Keller) auf. Haben sich in der Rube zwei Schichten gebildet, so muss durch sanftes Neigen der Flasche die ursprlingliche Vertheilung vor dem Genuss wieder hergestellt werden.

Das Kefirferment. Will man im Gebrauche gewesene Kefirkorner aufbewahren, so niramt man sie aus der Milch heraus, wisscht sie mit Wasser, bis dieses völlig klar abläuft und breitet sie alsdann auf Filtrispapier an einem zugigen warmen Orte (in der Sonne) zum Trocknen aus. Sorglältig getrocknet behält das Keilrierment seine Wirksum-

keit etwa 2 Jahre lang.

Das Kefirferment besteht nach von Freudenausen aus einer besonderen Hefe (Saccharomyces Kefir), ferner grossen, in Kettenform angeordneten Kokken (Streptococcus a), kleineren Kokken (Streptococcus b), endlich einem geraden Bacillus mit abgerundeten Enden (Bacillus coucasicus). Von diesen spultet der Streptococcus b den Milchaueker, worauf dann die Spaltprodukte von der Hefe vergohren werden.

Arzneikefir. Man versteht hierunter Kefir, welchem Arzneisubstanzen, z. B. Kreosotal, Liener Kelli zernienst Ganitablischen Vergohren.

Liquor Kalii arsenicesi, Guajakolkarbonat, Natriumjodid u. a. m. zugesetzt worden sind, um neben der ernährenden noch sine specifische Wirkung zu erzielen.

Kephir-Pastillen von Hzunknorn in Merlingen. Bestehen aus Kefirferment, Zucker and Milehaucker. I Pastille soll etwa 1/4 Liter gekochter Milch in Kefir verwandeln.

Kumyss. Kumiss. Galazyma. Lac fermentatum (Nat. Form). Man versteht unter Kumyss in unseren Gegenden ein Praparat aus Kuhmilch und Rohrzucker, walches durch Bierhefe in Gährung versetzt worden ist.

Zur Bereitung löst man nach Nat. Form. 35 g Zucker in 1 Liter frischer Kuhmilch, setzt 5 ccm gewaschene Bierhefe zu und füllt diese Mischung auf Champagnerflaschen, welche gut verschlossen werden. Diese Flaschen hält man zunächst etwa 6 Stunden bei 25 ° C. und lässt sie dann an einem kühlen Orte reifen.

Nach einer auderen Vorschrift nimmt man nur 10 g Zucker auf 1 Liter Milch, und nach noch anderen Vorschriften wird die Milch vorher mit dem gleichen Volumen Wasser vordünnt.

Mazun. Man versteht hierunter eine der sauren Milch abnliche, in Armenien aus Milch (Buffelmilch) mit Hilfe eines besonderen Fermentes (Mazun, Mazoni, Katyoh) bereitste Milch von sehr lieblich aromatischem Geschmack, die aber in unseren Breiten noch nicht eingefährt ist.

Milchpräparate, Kinderernährung. Die natürliche Nahrung des Kindes ist die Muttermilch. Wo diese nicht zu beschaffen ist, muss man sieh mit Surregaten behelfen. Das am leichtesten zuglängliche Sarrogat ist die Kuhmilch. Der gesunde Magen und Darm verdauen auch die Kuhmilch soweit, dass das Kind sich wohl befindet, sohald aber Störungen der Magen- oder Darmthätigkeit bei dem Sängling auftreten, bekommt ihm die Kuhmilch nicht mehr, alsdann ist eine Genesung, bezw. eine genügende Entwickelung nur bei Darreichung von Muttermilch zu erwarten. Es besteht also eine Verschiedenheit zwischen Kuh- und Menschenmilch.

Ueber die Ursachen der Verschiedenheit zwischen Kahmilch und Menschenmilch sind die Meinungen noch gethallt. Eine Minderzahl nimmt an, dass in Kuhmilch und Menschenmilch von einauder verschiedene Eiweissstoffe enthalten sind, d. h. also dass es ain Kuh-Kasein und Kuh-Lactalbumin und ein davon verschiedenes Menschen-Kasein und Manachen-Albumin giebt. Die Vertreter dieser Ansicht müssen folgerichtig leuguen, dass es möglich ist, durch die Kuhmilch einen vollen Ersatz der Menschenmilch zu geben, so lange es nicht gelungen ist, diese verschiedenen Eilweissenbstanzen ineinander überzuführen. Die Mehrzahl dagegen nimmt gegenwärtig an, dass zwar die Bestandiheile von Kuhmilch und Menschenmilch die nämlichen sind, dass dagegen ihre quantitative Vertheilung eine verschiedene ist. Diese werden es für möglich halten müssen, aus der Kuhmilch einen vollen Ersatz der Muttersich herzustellen. Eine Mittelstellung nehmen die ein, welche der Meinung sind, dass die Eiweissstoffe beider Milcharten doch in einem verschiedenen Zustande vorhanden sind, dass namentlich das Eiweiss der Frauenmilch mehr im Zustande der Albumosen vorhanden ist, und dass auch das Kasein der Frauenmilch — weil es in feineren Flocken gerinnt — wohl in einem anderen Hydratationszustande zugegen sein mag.

Lässt man die Frage der Verschiedenartigkeit der Eiweissstoffe der Frauen- und Kuhmilch auf sich beruhen, so unterscheiden sieh beide wesentlich in folgenden Punkten (vgl. die Tubelle):

Frauenmilch enthält weniger Gesammt-Eiweisssubstanzen, weniger Salse, etwa die gleiche Menge Fett, dagegen mehr Milchzucker. Unter den Eiweissstoffen überwiegt das Albumin über das Kasein.

Kuhmilch enthält im Gegensatz mehr Gesammt-Eiweisssubstanzen, mehr Salze, etwa die gleiche Menge Fett, weniger Milchzucker. Unter den Eiweissstoffen überwiegt das Kasom.

Will man also die Kuhmilch der Frauenmilch ähnlicher machen, so muss man sie mit Wasser verdünnen, das entstehende Manco an Fett und Milchzucker durch Zugabe dieser Substanzen decken und das Verhältniss zwischen Kasein und Albumin aufbessern. Ausserdem ist zu beachten, dass die Frauenmilch bei der Ernährung des Kindes direkt durch die Brust in den kindlichen Magen keimfrei oder doch keimarm gelangt, wilhrend bei der Kuhmilch das Hineingelangen von Kuhkoth kaum zu vermeiden ist, wodurch in den Magen und Darm des Säuglings eine Masse Mikroorgunismen eingeführt werden, die zu unerwünschten Processen (d. h. Störungen) führen. Diese Momento spiegeln alch in den nachfolgend besprochenen Ernährungspräparaten wieder.

SOXHLEY'S sterilishte Kindermilch. Soxhley ist der Ansicht, dass die bisweilen schlechte Bekömmlichkeit der Kuhmitch nicht sowahl durch Verschiedenheiten der Eiweissubstanzen, sondern durch die Mikroorganismen verursacht wird, welche durch den Kuhkoth in die Milch gelangen. Er talt es daher für wesentlich, diese Mikroorganismen durch Sterilisation zu tödten. Zu diesem Zwecke hat er einen bandlichen Sterilisationsapparat susammengestellt, in welchem die passend mit Wasser verdinnte und mit Milchzucker versetzte Milch mit Leichtigkeit in jedem Haushalt sterilisirt werden kann. Der Apparat ist so allgemein bekannt, dass eine Beschreibung unterbleiben kann.

Verdlinnung der Kuhmilch zur Säuglingsernährung. Im 1. Monat: 1/2 gute Kuhmilch, 1/2 Wasser. Im 2. und 3. Monat: 1/2 Kuhmilch, 1/2 Wasser. Im 4. Monat: 1/2 Mitch, 1/4 Wasser. Vom 5. Monat ab: Unverdünnte Kuhmilch. Das zuzusetzende Wasser soll in 1 Liter = 70 g Milchzueker enthalten.

Albumose Milch von Dr. Riern. Charakteristisch ist die Anwesenheit eines löslichen, beim Kochen nicht mehr fällbaren Alkalialbuminats der Albumose. Durch diese wird der Milch das im Verhältniss zur Frauen-Milch fehlende Eiweiss zugeführt.

No. I. 120,0 Kuhmileh, 195,0 Sahne, 8,0 Hühnereiweiss, 45,0 Milchsucker, 0,16 Natriumkarbonat (Na₂CO₃), 0,07 Natriumchlorid. Wasser q. s. ad 1 Liter.

No. IA. 120,0 Kuhmilch, 195,0 Sahne, 14,0 Hühnereiweiss (etwa = 2 Eiern), 48,5 Milch-sucker, 0,42 Alkalisalz, wovon 0,14 NaCl und 0,28 Na₃ CO₈, Wasser q. s. ad 1 Liter. Zum vorübergehenden Gebrauch für kranke Kinder.

Albumose Milch von Dr. Schnemer und Dr. Waldvogel. Ist ein dem Rietn'schen ähnliches Präparat, doch ist die Albumose durch Caseose ersetzt. No. 1: Abgendimte Milch 350,0, Rahm 300,0, Wasser 350,0, Milchzucker 20,0, Caseose 3,2. Für Kinder im 1—3 Monat.

Ammenpulver, Milchpulver, bei mangelhafter Milchsekretion. Fructus Anisi pulverati, Fructus Foeniculi pulverati aa 50,0, Calcii phosphorici 20,0, Sacchari albi 100,0.

BACKHAUS' Kindermilch. Vollmilch wird durch Centrifugiren in Rahm und Magermilch geschieden. Die Magermilch wird bei 40° C. mit Trypsin und Aikali behandelt.

Lac. 255

Hierdurch wird das Kasein zum Theil peptonisirt, zum Theil zum Gerinnen gebracht. Nach 30 Minuten werden die Enzyma durch Erhitzen auf 80° C. getödtet, alsdam wird die Mischung centrifegert und durch Zusatz von Rahm auf den erforderlichen Gehalt von Fett und Kassin gebracht, schliesslich mit 1 Proc. Milehaucker versotzt, auf Flaschen gefüllt und sterilisirt. Eine Ideal-Milch soll die Zusammensetzung haben: Wasser 83,25, Trockenrückstand 11,75, Eiweiss 1,75, Fett 3,5, Milchaucker 6,25, Aschs 0,25.

Bieneur's Rahmgemenge. Zur Bereitung desselben wird durch Centrifugiren ein Rahm mit 12,5 Proc. Fett und eine Magermilch von 0,3 Proc. Fett dargestellt. Diese

dienen in folgender Weise zur Herstellung der Biedent'schen Praparate.

0 0		wenten	renwend	let i		Dur	in stad	entlinit			
Summer d	jishm	mlunte	Abge- kocht Watter	MUch- sucker			F	oli	Milehzocker		Dua Gemisch ist bestimmt für:
200	ottor.	ento	çem.	en E	E	Proc.	g	Proc.	16	l'roc.	
III III IV IV	200 210 220 220 230 250	100 200 300 350 500	700 590 480 420 250	35 30 24 21 13	10,5 14,3 18,0 20,0 26,0	1,05 1,4 1,8 2,0 2,6	25,8 26,8 28,0 30,0 33,0	2,5 2,6 2,8 8,0 3,3	50 50 50 50 50	5,0 5,0 5,0 5,0 5,0	Neugeborene oder sehr kranke Kinder bis it. Ablant des 3, Mun. Für das weitern Lebenzsiter } Für filtere und kräftige Kinder

Diabetes-Milch von Prof. von Noonnes. Enthält 6,65 Proc. Fett und nur 0,9 Proc. Zucker. Darstellung unbekannt. (Vielleicht durch Centrifugiren verdünnter Vollmilch?)

Extractum Lactis — Marphann. Nach Angabe des Fahrikanten die von Eiweiss, Fett und Zucker befreite und eingedampfte Milch. Darstellung unbekannt. Das Praparat enthält die anorganischen Salze der Milch und nuclemartigen Verbindungen und soll besonders zur Darreichung von Kalk geeignet sein. 1 g entspricht = 2 Liter Milch.

Garther'sche Fettmileh. Kuhmilch wird mit Wasser verdünnt, alsdann centrifagirt. Hierdurch wird die Milch in einen fettreichen und einen fettamen Antheil geschieden. Der fettreiche Antheil ist die Garthursche Fettmilch. Die Verdünnung mit Wasser und die Geschwindigkeit der Centrifage werden so gewählt, dass nach Zusstz von 30—35,0 g Milchzucker pro Liter die Milch folgende Zusammensetzung hat: Spec. Gew. 1,016—1,024, Trockenrückstand 9,6—11,4, Fett 2,73—3,90, Kasein 1,2—1,68, Milchzucker 4,5—6,0, Ascho 0,3—0,4.

Glacialin. Englisches Konservirungsmittel für Milch etc. v. Band I, S. 21.

Hyglama. Ein Produkt aus kondensirter Milch, Cerealien und Kakao, welches in äfilch wie Kakao genommen wird.

Konservirungssalz für Milch nach Toklanen. 50,0 g Ammoniumborat, 200,0 g Zucker, 300,0 Wasser werden zu Sirup gekocht, dann fügt man 200 g Borsäure, 25,0 Borax, 75,0 Milchmoker zu, trocknet und pulvert. 0,6 g konserviren 1 Liter Milch 24—36 Stunden. Es ist nicht einzusehen, warum die Bestandtheile nicht einzacher gemischt werden sollen.

Kraftmilch von Jaworski. Zur Ueberernährung. Durch Verdünnen von Vollmilch mit Wasser und Versetzen mit Rahm und Milebzucker darzustellen. Lac triplex enthält in Procenten: Fett 10,0, Eiweiss 1,8, Milebzucker 6,0, Asche 0,3. Lac duplex Fett 7,0, Eiweiss 1,8, Milebzucker 6,0, Asche 0,3.

Künstliche Milch von Dr. Ross. Hergestellt von den rheinischen Nährmittelwerken in Köln a/Rh. Aus Kuhmilchkasem, Butterfett, Milchzucker, Salzen und Wasser. Das Kasem gerinnt auf Säurezusatz in sehr feinflockiger Form und wird durch Pankrens innerhalb 2—3 Stunden verdaut. Die Zusammensetzung ist der der Frauenmilch ähnlich. Für Diabetileer wird das Praparat mit Saccharin dargestellt.

Prun's Sänglingsnahrung. Besteht aus zwei Substanzen. I. Verdünnter und sterilisirter Rahm. II. Mit Ferrum lactossecharatum versetzte Mischung von Eieralbumin und Milchzucker.

Plasmon- Sunold. Ist eine Verbindung von Kasein aus Magermilch mit Natriumbükarbonat. Ein schwach gelbliches, griesartiges, geruch- und geschmackloses Pulver. In genügender Menge warmen oder siedenden Wassers löslich, in weniger Wasser zu einer Gallerte quellbar. — Es wird in Form von Brot genommen, welches aus i Th. Plasmon und 4 Th. Weizenmehl gebacken ist.

Kasemenleium 2,0 g, Milebracker 5,4 g, Kryst. Dinatriumphosphat 0,125 g, Monokaliumphosphat 0,045 g, Calciumchlorid 0,013 g, Kaliumchlorid 0,075 g, Magnesiumcitrat 0,082 g, Rp

Ferricitrat 0,0018 g. In 100 ccm Wasser gelöst erhält man eine fettfreie Frauenmilch. Das Fett muss als Rahm oder als Butter sugesetzt werden. Zugesetzte Butter vertbeilt sich leicht emulsionsartig.

Rönnann's Milchpulver zur künstlichen Darstellung von Kuhmilch. Saures Caseincalcium 3,0, Milchzucker 4,5, Kryst. Dinstriumphosphat 0,375, Monokaliumphosphat 0,135, Calciumehlorid 0,04, Kaliumehlorid 0,3, Magnesiumcitrat 0,01. In 100 ccm Wasser gelöst erhält man eine fettfreie Kuhmilch. Das Fett muss als Rahm oder Butter augesetzt werden. Zugesetzte Butter vertheilt sich leicht emulsionsartig.

VOLTRER'S Muttermilch. Kuhmilch wird mit Wasser verdünnt, alsdann mit Pankreas vorverdaut und mit Rahm und Milchzucker versetzt. Es giebt 3 Stufen mit steigendem Gehalt an Eiweise und an Fett.

Zymine, Präparat zur Peptonisirung der Milch. Englische Specialität. Besteht aus 3 Th. Pankreasextrakt und 3 Th. Natriumbikarbonat. 1,2 g der Mischung peptonisiren = 0,75 L. Milch.

Gelatina Lactia.

Milch-Gelde mich Slowgap-Liebenteur.

58.	Lactia vaccini Sacchari	1000,0 500,0	Man both 1 mit 2 and 1900,0 sin, 16st 3 in 4 and mischt dieses sur eingehochten Fiftssirkeit von
	Sacchari Gelatione albae	500,0 20,0	mischt dieses zur eingekochten Flüssigkeit von
4	Vint-albi	200,0	1 u. 2 su, giebt kurz vor dem Erkalten (alcht eber!) 5 su und Bast in Gläser von 100,0 com
ħ,	Succi fractaum Citri	No. 3-4	gelatiniren.

Untersuchung der Milleh. Diese erfolgt in den weitaus meisten Fällen im Dienste der Markt-Kontrole und kann eine eingehendere oder eine vorläufige sein. Eine eingehendere Untersuchung erstreckt sich etwa auf folgende Bestimmungen:

- 1) Acusseres Aussehen. Eine gute Milch von normalem Fettgehalt sieht gelblich, abgerahmte Milch sieht bläulich aus. In normaler Milch schwimmen keine festen Substanzen, sie lässt auch beim Sedimentiren nur wenige Partikelchen von Milch-Schmutzerkennen. Der Geruch ist eigenthämlich, angenehm, der Geschmack säss und angenehm. Die Milch gerinnt beim Aufkochen nicht. Milch, welche auffallende Färbung, auffallenden Geruch und Geschmak besitzt, ist unter allen Umständen verdächtig.
- 2) Reaktion. Man prüft zweckmässig in der Weise, dass man zu gleicher Zeit je einen Streifen rothes und blaues Lackmuspapier (am besten Lackmuspostpapier von E. Dietenich) in die fragliche Milch eintaucht und einige Sekunden darin belässt. Hierauf hebt man die Streifen heraus, spritzt sie mit destillirtem Wasser ab und betrachtet sie im hellen Tageslichte.

Unmittelbar nach dem Melken reagirt die Milch neutral oder schwach alkalisch. Zweckmässig behandelte Marktmilch reagirt in der Regel amphoter, d. h. es wird gleichseitig das rothe Lackmuspapier gehläut, das blane geröthet. — Bei unzweckmässiger Aufbewahrung nimmt die Milch rasch deutlich saure Keaktion an,

3) Specifisches Gewicht. Man bestimmt dasselbe am einfachsten durch Spindeln, sog. Lactodensimeter. Am meisten zu empfehlen sind die von Johannes Greiner im München fabricirten Lactodensimeter mit Thermometer im Bauch, in ½ Grade getheilt, von Prof. Soxmer kontrolirt. — Man sollte keine Spindel in Gebrauch nehmen, welche man nicht vorher selbst und zwar durch Salzlösungen von bekanntem spec. Gewicht an mehreren Punkten der Skalz kontrolirt hat. — Die Lactodensimeter geben sogenannte "Grade" an. d. h. sie geben die 2. und 3. Decimale des spec. Gewichtes als ganza und die 4. Decimale des spec. Gewichtes als Zehntel-Grade an. Ex bedeuten daher die Anzeigen eines Lactodensimeters:

32,8 Grado = ein spec. Gewicht von 1,0328, 29,6 Grade = ein spec. Gewicht von 1,0396.

Am zweckmassigsten ist es natürlich, wenn die zu prüfende Milch gerade die Beobschtungstemperatur von 15° C. hat. Weicht ihre Temperatur nur mässig hiervon ab, zo kann man sich der Umrechnungstabellen bedienen.

Der Gebrauch der nachstehenden Tabellen ergiebt sich leicht aus folgendem Beispiel:
Angenommen, man hatte 31 Lactodensimetergrade und eine Temperatur der Milch von 11° C. beobachtet. Alsdann sucht man in der mit "Lactodensimetergrade" bezeichneten ganz links stehenden Spalte die Zahl 31 auf und verfolgt die von dieser Zahl ausgehonden Horizontal-Zahlenreihe, bis sie sich mit der von 11 ausgehenden Vertikalreihe schneidet. Man findet die Zahl 30,2. D. h.: Eine Milch, welche bei 11° C. — 31 Lactodensimetergrade anseigt, würde bei 15° C. nur 30,2 Grade anseigen.

Korrektionstabelle zur Umrechnung des spec. Gewichtes der Milch auf 15°C.1) a) Vollmilch

	1				W	ārmegt	ade de	er Mile	sh,				
Lactor Tept.	1.0	11	19	18	14	15	16	17	18	10	20	21	22
20 21 22 23 24 25 25 27 29 20 21 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28	19,8 20,9 21,8 22,8 23,8 24,2 25,2 26,2 27,1 28,1 29,0 81,0 82,0 32,8 33,8	19,6 20,4 21,4 22,4 23,4 24,3 25,8 26,9 27,2 28,2 29,2 80,2 81,2 82,4 83,1 84,0	19,5 20,5 21,5 22,5 24,5 25,5 25,5 27,4 28,4 30,4 31,4 81,4 83,8 84,2	19,6 20,6 21,6 22,6 24,6 25,6 26,6 27,6 28,6 29,6 80,6 81,6 83,5 83,5 84,4	19,8 20,3 21,8 22,8 23,8 24,8 25,8 26,8 27,8 28,8 80,8 81,8 83,8 84,7	20 21 22 23 24 25 26 27 28 29 30 81 82 83 84 85	20,1 21,9 22,2 25,2 24,2 25,2 26,2 27,9 28,2 29,2 30,2 31,9 32,2 34,2 35,2	20,3 21,4 22,4 25,4 25,4 25,4 26,4 27,4 29,4 30,4 31,4 32,4 33,4 34,4 85,4	20,5 21,6 22,6 23,6 24,6 25,6 27,6 29,6 30,6 31,7 32,7 34,7 35,7	20,7 21,9 22,8 23,8 24,6 25,8 26,9 27,9 28,9 29,9 32,0 34,0 35,0 36,0	20,9 22,0 23,0 24,0 25,0 27,1 29,2 29,2 80,3 31,3 33,3 34,3 35,3 36,3	21,1 22,2 23,2 24,2 25,2 27,3 23,4 29,4 80,4 81,4 81,4 83,6 35,6 86,6	21,8 23,4 23,4 25,4 25,4 27,5 28,6 29,6 30,0 31,6 32,9 83,8 84,9 86,9
	1	1	1 major	Lanja	b)		rahm t	4					
2012234 2587299 201223 201229 20123	19,5 20,5 21,5 22,4 24,8 25,8 26,8 27,9 28,8 49,3 81,8 82,8 84,2 86,2 86,2 87,2 88,2 88,2 88,2 88,2 88,2 88,2 88	19,6 20,6 21,6 23,5 24,4 25,4 26,4 27,4 28,4 20,4 80,4 81,4 82,4 84,3 85,3 85,3 87,3 87,3 39,2	19,7 20,7 21,7 22,6 24,5 25,5 26,5 27,5 20,5 31,5 32,6 31,5 32,6 34,5 35,4 36,4 37,4 38,4	19,8 20,8 21,8 22,7 24,6 25,6 27,6 28,6 29,6 31,6 82,6 83,6 83,6 85,6 85,6 85,6 85,6 85,6 85,6 85,6 85	10,9 20,9 21,9 22,9 24,8 25,8 26,8 27,8 28,8 31,8 32,8 34,8 35,8 36,8 37,8 38,8 38,8	20 21 22 23 24 25 26 27 28 29 30 31 82 33 34 85 86 97 38 40	20,1 21,1 22,1 22,1 24,1 25,1 25,1 25,1 27,1 23,1 30,1 31,1 32,2 34,2 35,2 36,2 37,2 38,2 40,2	20,2 21,2 22,2 23,2 24,2 25,3 27,8 29,3 80,3 81,3 82,4 35,4 85,4 86,4 37,4 38,4 40,4	20,4 21,4 22,4 23,4 24,4 26,5 27,5,5 29,5 30,5 81,5 83,6 83,6 85,6 87,6 85,6 87,6 88,6 87,6 88,6	20,6 21,6 22,6 23,6 24,6 25,6 25,7 29,7 29,7 30,7 31,7 32,8 33,8 35,8 35,8 36,9 37,9 38,9 40,9	20,8 21,8 22,8 23,8 25,8 25,8 27,9 29,9 31,9 33,0 34,0 35,0 35,0 37,1 38,2 40,2 41,3	20,9 21,9 22,9 23,9 25,9 27,0 28,1 30,1 31,1 32,1 35,2 35,2 35,2 35,2 35,4 40,4 41,4	21,1 22,1 23,1 24,1 25,1 26,1 27,2 28,3 29,8 80,3 81,3 81,3 81,3 81,4 81,4 81,4 81,4 81,4 81,4 81,4 81,4

Es mag noch darauf aufmerksam gemacht werden, dass die Milch nach dem Melken einer Kontraktion unterliegt, d. h.: Bestimmt man das spec. Gewicht unmittelbar nach dem Melken und einige Stunden später, so ergiebt die zweite Ablesung einen etwas hoheren Werth. Es können so Differenzen von 0,5-1,5 Lactodensimetergraden erhalten werden. Nach 12 Stunden kann dieser Kontraktionsvorgang als beendet angesehen werden.

Ist die eingelieferte Menge der Milch für die Bestimmung mittels der Spindel zu

gering, so woodet man die Westrman'sche Wage oder das Pyknometer an.

Trockenrückstand. Man tarirt ein völlig trockenes Wägegläschen mit Glasstopien genan, fülit in dasselbe mittels einer Pipette 10 ccm Milch, setzt den Deckel auf und wägt genau (f). Den Inhalt des Gläschens giesst man ohne Verlust (l) in eine ausgeglähte und gewegene Platinschale und spritzt die in dem Gläschen und an dem Stopfen altzenden Milchreste mit lauwarmem Wasser gleichfalle in die Platinschale. Dann fügt man zum Inhalt der Platinschale 1-2 Tropfen Essigsaure und dampft auf dem Wasser hade ein. Die den Abdamofrückstand entheltende Schola trackent man hierauf im Damnthade ein. Die den Abdampfrückstand enthaltende Schale trocknet man hierauf im Dampftrockenschranke his zom gleichbleibenden Gewichte. Erste Wagung nach 5 Stunden, dann

²) In grösserer Ausfährlichkeit geben diese Umrechnung die Tabellen von Eigenborg, Bremen, Verlag von M. Hersstes Nachfolger, da sie die Temperatur in Abständen von 1/10 Graden berücksichtigen. Handb. d. pharm, Praxis. II.

258 Lac.

in 1-2 ständigen Zwischenräumen. Gleichbleibendes Gewicht ist anzunehmen, wenn zwei aufeinander folgende Wilgungen nicht um mehr als 0,001 g von einander abweichen.

Hat man einen auf 102° C. eingestellten Soxmar'schen Glycerintrockenschrank auf

Verfügung, so ist die Austrocknung innerhalb zwei Stunden sicher beendet.

Die Trockensubstanz kann auch berechnet werden aus dem spec. Gewicht und dem Fettgehalt nach der Fleisumass'schen Formel t = 1,2.F+ 2,665. 100 S = 100 welcher t den Trockeurückstand, F den Gehalt an Fott und S das spec. Gewicht bei 15° C.

Beispiel. S = 1,0320. F = 3,16 (das Beispiel ist Milch I auf einer der folgenden

Sciten), so berechnet sich t zu 12.05. Gefunden wurde 11,57 s. weiter unten.

Mineralatoffe. Der bei der Bestimmung des Trockenrückstandes erhaltene trockene Rückstand wird — nachdem er definitiv gewogen ist — über sehr kleiner Flamme (Pilzbrenner!) orhitzt. Wenn die Verbrennung der schlieselich gebildeten Kohle nicht mehr versehreitet, lässt man erkalten, zieht die Kohle auf dem Wasserbade mit etwas Wasseraus, filtrirt durch ein aschefreies Filter und wäscht diezes 2—3mal mit heissem Wasser ans. Man bringt nun Filter und Kohle in die vorher benutzte Platinschale, trockwet und verascht. Nach dem Erkalten bringt man das Filtrat quantitativ dass, dampft ein und führt die Aschenbestimmung durch Erhitzen bei sehr kleiner Flamme zu Eudo. Zu starke Erhitzung ist wegen der Flüchtigkeit der in der Asche enthaltenen Alkalicheride zu ver-meiden. Milchasche ist rein weise und besitzt schwach alkalische Reaktion.

Fett. a) Gewichtsanalytisch. Man giebt in ein Hoppmusten schos Glasschälchen etwa 10-15 g grobas Bimesteinpulver.") Auf dieses bringt man ca. 10 g Milch (in der unter Trockenrückstand augegebenen Weise genau gewogen (l), das Gläschen ist gleichfalls nachzuspülen) und dampft zunächst auf dem Wasserbade ein, schliesslich trocknet man noch 2 Stunden im Dampftrockenschranke oder ¼ Stunde im Soxmær'schen Trockenschranke nach. Dann zerreibt man Schälchen und Inhalt ohne Verlust (l) in einem Mörser, bringt das Fulver in einem Extraktionsupparat, spült mit etwas Bimssteinpulver, zum Schluss mit absolutem Achter nach und extrahirt nun etwa 6 Stunden oder bis zur völligen Erschopfung mit absolutem Aethor. Der ätherische Fettauszug wird, wenn erforderlich, filtrirt. Als-dann destillirt man den Aethor im Wasserbade ab und trocknet den Fettrückstund im Dampitrockenschranke bis zum gleichbleibenden Gewicht. Erste Wegung nach drei Stunden, dann weitere Wagungen in Zwischenraumen von je 1 Stunde. Gleichbleibendes Gewicht wird augenommen, wenn zwei auf einander folgende Wagungen höchstens um I Milligramm von sinauder abweichen.

b) Schnell-Methoden. Zur raschen Bestimmung des Fettes besitzen wir beute ausgezeichnete Methoden. Die früher als die beste geltende arkomstrische Methode von Sonner ist heute durch die Centrifugenmethoden verdrängt, von denen wiederum die von Genuta ausgearbeitete Acidbutyrometrie am meisten empfohlen werden kann.

Da jedem Apparat eine genaue Beschreibung beigegeben wird, so können wir uns darauf beschränken, an dieser Stelle lediglich die Grandzüge dieser Methode wiederzugoben. Der Apparat ist in Deutschland durch Franz Hodensmore in Leipzig zu beziehen.

Der Apparat besteht im wesentlichen aus einer Anzahl einseitig geschlossener Robrchen, welche mit einer Kalibrirang versehen sind, und einer Centrifuge, in welche diese

Röhrchen eingesetzt werden können.

Man bringt in ein solches kalibrirtes Robr (sog. Butyrometer) 10 com kone. Schweielsaure von 1,820—1,825 spec. Gew. Zu dieser lasse man ohne umzuschütteln I com Amyl-alkohol (vom spec. Gew. 0,815 hei 15°C. und dem Siedepunkt 128—180°C.), sowie 11 com Milch zufliessen. Man setzt nun einen gut passenden Gummistopfen auf, nimmt das Rohrehen in ein Handtuch (wegen der starken Erwärmung), schüttelt tüchtig durch und setzt das Röhrehen für 2—3 Minuten in ein auf 50—60°C, angebeiztes Wasserbad. Alsdann nitumt man es heraus, bringt es in die Centrifuge und schleudert es etwa 3 Minuten tann himmt man es herwis, pringt es in die Gentritige und schiedert es etwa 3 himuten aus. Man hält nun das Röhrchen so gegen das Licht, dass der Gummistopfen nach un ten atcht, stellt die abgeschiedene Fettschicht durch Drehen des Stopfens so ein, dass sie innerhalb der Skala ist, und liest nun ab. Die auf der Skala befindlichen Zahlen geben direkt den Procentgehalt der Milch an Butterfett an.

Der Apparat ist nicht allzuthener, sohr zuverlässig und giebt gegenüber der gewichtsanalytischen Bestimmung Differenzen von etwa nur 0,05 Proc. Mohrere Bestimmungen können innerhalb einer Stunde erledigt sein.

Gesammtstickstoff, a) Nach Kieldand. 15-20,0 g Milch (genau gewogen!) werden direkt im Verbrennungskolben nach Kieldand mit 20 ccm Schwefelskuregemisch (s. bei Nitrogenium) versetzt, und zunächst über kleiner Flamme eingekocht, dann wie ablich verbraunt, worauf man das abgespaltene Ammoniak wie gewöhnlich durch Destilla-

¹⁾ Der Bimsstein hat zweckmüssig die Korngrome von Hirse und muss vorher durch Extraction mit Aether entfettet sein.

259 Late.

tion bestimmt (s. bei Nitrogenium). Der gefundene Stickstoff × 6,37 ergiebt die Menge der Eiweisssubstanzen, bez. der Stickstoffsubstanz. b) Nach Ritthausen. 25 g Milch (genau gewogen!) werden mit 400 ccm Wasser verdannt, darauf mit 10 ccm Kupfersulfatlösung (welche im Liter 63,5 g krystall. Kupfersulfat entitält), versetzt. Man mischt nun weiter 6,5-7,5 ccm einer Lauge hinzu, welche 14,2 g KOH oder 10,2 g NaOH im Liter enthält. Die Flüssigkeit muss nach dem Absetzen des Niederschlags noch ganz schwach sauer oder neutral, sie darf aber keinesfalls alkalisch reagiren. Die klargewordene Flüssigkeit wird durch ein Filter von bekanntem Stickstoffgehalt filtrirt, der Niederschlag einige Male mit Wasser dekanthirt, dann aufs Filter gebracht, mit Wasser ausgewaschen und sammt dem Filter nach Kieldahl verbrannt. Von dem gefundenen Stickstoff wird der auf das Filter antfallende Betrag abgezogen. Der verbleibende Rest gieht, mit 6,37 multiplicirt, die Menge der vorhandenen Liweissubstanzen, bez. der Stickstoffsubstanz an.

Milchzueker. Man verdännt in einem 4-Literkolben mit Marke 25 g Milch mit 400 com Wasser, fügt 10 com der oben erwähnten Kupfersulfatlösung und 6,5-7,5 com der gleichfalls schon genannten Lauge zu (s. Gesammtstickstoff nach Retruausen), stellt die Phasigkeit auf neutrale oder schwach saure Reaktion ein und füllt auf 500 cem auf. Man filtrirt durch ein trockenes Faltenfilter, sutzt 100 com des Filtrats zu 50 com siedender Francescher Lösung, erhält die Flüssigkeit 6 Minuten im Sieden und behandelt das aus-

geschiedene Kupferoxydul wie unter Saccharum angegeben ist.

Specifisches Gewicht des Milchserums. (Spec. Gewicht der Molken). Man lasst die Milch am zweckmässigsten in verschlossener Flasche freiwillig gerinnen. Alsdann schützelt man tüchtig durch und fütrirt durch ein Faltenfilter unter Bedeckung des Trichters mit einer Glasscheibe. Man bestimmt das spec. Gewicht des Milchserums bei 15° C. mit einer Spindel (Galaktoserummeter nach B. Fisenza, von J. Greinen in München an beziehen) oder mittels der Westphal'schen Wage oder mittels des Pyknometers. -Will man rasch ein Ergebniss haben, so versetzt man die Milch in einer Arzueilbasche mit einigen Tropfen Essigshure von 20 Proc., verschliesst die Flascho und erhitzt sie im Wasserbads einige Zeit auf 40° C. Nach dem Erkalten filtrirt man und verfährt wie vorher. Das spec. Gewicht des Serums normaler Milch liegt bei 15° C. nicht unter 1,0270.

Bestimmung des Säuregrades nach Soxutat und Hesket. 50 com Milch werden unter Zuesta von 2 com 2 procentiger Phenolphthalemlösung mit 1/2 Normal-Natronlange titrirt, wohei als Endreaktion des Auftreten einer eben bemerkbaren Rothlichfärbung der Flüssigkeit an betrachten ist. Unter einem Aciditäts- oder Säuregrade der Milch versteht man die Ansahl cem 1/2 Normal-Natronlange, welche zur Neutralisation von 100 com Milch erforderlich ist. Milch mit mehr als 10 Säuregraden gerinnt beim Aufkochen.

Schmutzgehalt. Man findet denselben durch Absetzenlassen von 0,5-1,0 Liter der umgesebüttelben Milch in hohen Cylindern. Soll der Schmutzgehalt quantitativ bestimmt werden, so verführt man nach der Methode von RESE, indem man sich des von A. STUTZER beschriebenen Apparates bedient und den aus 1 Liter Milch in dem Proberobrehen sich ansammeinden Schmutz in der Weise bestimmt, dass man den Inhalt des Röhrehens in ein Bechergias oder besser in ein hohes cylindrisches Gefäss giesst, mit Wasser übergiesst and nach dem Absetzen bis auf einen kleinen Rest dekanthirt, ohne den Niederschlag antzurühren. Die Dekanthation wiederholt man so oft, bis das überstehende Wasser heil und klar ist. Dann giebt man den Rückstand auf ein getrocknetes und gewogenes Filter, wasclit mit Alkohol, schlieslich mit Acther nach, trocknot bis zum gleichbleibenden Gowichte und wagt.

Nachweis von Konservirungsmitteln.

a) Soda bez. Natriumbikarbonat. Die Milch reagirt, falls sie Natriumbikarbonat enthält, gegen rothes Lackmuspapier stark alkalisch und entwickelt beim Eindampten Kohlensture in feinen Bläschen. Versetzt man 10 cem Milch mit einigen Tropfen Galletalosung, so tritt Rothstrbung auf. - Der exakte Nachweis von Natriumkarbonat oder Natriumbikarbonat (bez. der entsprechenden Kali-Salze) erfolgt durch die Bestimmung des Kohlensäuregehaltes der Milchasche. Die Asche normaler Milch enthält nämlich nicht mehr als 2 Proc. Kohlensäure. Eine Vermehrung des Kohlensäuregehaltes zeigt den Zusatz von Kerbenaten an.

geschüttelt und filtrict. Das Filtrat wird mit 50 ccm Aether ausgeschüttelt. Der nach dem Verdansten des Asthers hinterbleibende Rückstand wird auf Salicylshure geprüft.

e) Benzeesaure. 250-500 com werden mit einigen Tropfen Kalk- oder Baryt-wassers alkalisch gemacht, auf 1/4 Volumen eingedampft und unter Zusatz von etwas Gips-pulver eingedampft. Die trockne, feingepulverte Masse wird mit etwas verdünnter Schwefelsaure befeuchtet und 3-4 mal mit 50 procentigem Alkohol ausgeschüttelt. Die vereinigten sauren alkoholischen Auszäge werden mit Barytwasser neutralisirt und auf ein kleines Volumen eingeengt. Dieser Rückstand wird abermals mit verdünuter Schwefelsaure an260 Lac.

gesänert und mit kleinen Mengen Aether ausgeschüttelt. Der Aether hinterlässt beim freiwilligen Verdunsten fast reine Benzoesäure.

d) Formaldehyd. Man destillirt von 100 ccm Milch = 20 ccm ab und weist den Formaldehyd im Destillat nach Band I, S. 1173 nach.

e) Borsäure. Man macht 100 cem Milch mit Kulkmilch alkalisch, dampft ein und verascht. Man löst die Asche in wenig Salzsaure und befeuchtet mit der salzsauren Lösung einen Streifen Curcumapapier, welchen man auf einem Uhrglase bei 160° C. trocknet. Entsteht auf dem Curcumapapier an der henetzten Stelle eine rothe Fürbung, die durch Betupfen mit Sodalösung in Schwarzblau übergeht, so ist Borsäure nachgewiesen.

Bourtheilung. Man unterscheidet im Handel 1) Volimiteh, d. h. die Milch, wie sie durch vollständiges Ausmelken der Kübe gewonnen wird. 2) Magermiteh, d. h. die durch mehr oder weniger vollständige Entrahmung der Vollmilch sich ergebende Milch. 3) Halbmitch, d. h. Milch, welche nur theilweise entrahmt ist, oder welche durch Mischen von entrahmter Abendmilch mit nicht entrahmter Morgenmilch sich ergieht. Neuerdings tritt das sehr empfehlenswerthe Bestreben zu Tage, diese Halbmilch vom Verkehr glozisch auszuschließen.

Vollmilch hat ein spec, Gewicht von 1,029—1,032. Trockenrückstand 11,5—12,0 Proc., Fett 3—4,0 Proc., Asche 0,68—0,72, das spec, Gewicht des Sermas ist bei 15°C. nicht unter 1,0270. Der Gehalt der Milch an fettfreier Trockensubstanz betrage nicht wesentlich weniger als 8 Proc. Der Gehalt des Trockenrückstandes an Fett betrage etwa 20 Proc. — Eine Fälschung der Vollmilch kann erfolgen a) durch theilweise Entrahmung, womit gleichbedeutend ist der Zusatz von entrahmter Milch zur Vollmilch. Hierdurch wird das spec. Gewicht erhöht, der Trockenrückstand und der Gehalt an Fett werden erniedrigt, der Gehalt au Mineralsteffen wird unbedeutend erhöht. b) Durch Wüsserung. Durch diese wird das spec. Gewicht der Vollmilch erniedrigt, alle übrigen Zahlen werden gleichfalls erniedrigt, well ja eine Verdünnung der Milch stattgefunden hat. Der Gehalt der fettfreien Trockensubstanz sinkt unter 8 Proc. Am siehersten erkennt man die erfolgte Wässerung an der Erniedrigung des spec. Gewichtes des Milchserums. Man berechnet die Menge des zugesetzten Wassers nach folgender Formel:

$$V = 1000 \, \frac{(s_1 \, - \, s_1)}{s_1 \, (s_2 \, - \, 1)}$$

In dieser Formel bedeutet V= die zu 1 Liter Volimilch augesetzte Menge Wasser, $\epsilon_1=$ das spec. Gewicht des normalen Milchserums, nümlich 1,0270, ϵ_2 ist = das spec. Gew. des Milchserums der zu untersuchenden Milch.

Beispiel. Das spec. Gewicht des Milchserums ist zu 1,0200 gefunden werden.

$$V = 1000 \; \frac{1,0270 - 1,0206}{1,0270 \cdot (1,0206 - 1)} \; \text{oder} \; V = 1000 \; \frac{0,0064}{1,0270 \times 0,0206}$$

V = 302,0 d. h. zn 1 Liter Vollmilch sind 802 ccm Wasser zagesetzt werden, oder die Milch besteht aus 76,8 Vol. Proc. Vollmilch und 23,2 Vol. Proc. Wasser.

Berechnet man, welche Zusammensetzung die Milch vor der Wässerung hatte, so muss das rekonstruirte Bild dasjenige einer normalen Vollmilch sein.

c) Kombinirte Entrahmung und Wässerung. Das spec. Gewicht kann normal oder auch erniedrigt sein. Alle übrigen Daten sind erniedrigt. Berechnet man aus dem Serum den stattgehabten Wasserzusatz und rekonstruirt man alsdann rechnerisch die Zusammensetzung der nicht mit Wasser verdünnten Milch, so erhält man die Zusammensetzung nicht der Vollmilch, sondern einer mehr oder weniger stark entrahmten Milch.

Abgerahmte Milch. Das spec. Gewicht ist im Vergleich zu demjenigen der Vollwüch erhöht. Es bewegt sich von 1,033 bis 1,036. Der Trockenrückstand sinkt bis auf 9,0 Proc., der Gehalt an Asche beträgt 0,68—0,74 Proc., das spec. Gewicht des Serums liegt nicht unter 1,0270. Der Gehalt an futtfreier Trockensubstanz sinkt nicht unter 8 Proc.

Zusammensatzung verschiedener verfülschter und nicht verfülschter

		Milianabiton			
	I	II	Ш	IA	V
Spoc. Gew. bei 15° C. Trockonrückstand Wasser Fott Mineralstoffe Spec. Gew. des Serums	1,0320 11,57°/ ₀ 88,48 " 8,16 " 0,73 "	1,0327 10,02 89,93 2,51 0,72	1,0346 8,65 91,85 0,26 0,74	1,0273 10,88 89,62 2,85 0,62	1,0292 9,90 90,10 1,83 0,61
bel 15° O.	1,0274	1,0270	1,0272	1,0241	1,0241
Beartheilung.	Vollmilch unver- fälscht.	Theilweise entrahmt.	Centri- fugen Mager- milch.	Vollmilch tuit ca. 12 Proc. Wasser.	Entrahmt u. mit ca. 12 Proc. Wasser versetzt.

Marktkontrole. Bei der Marktkontrole handelt es sich darum, eine thunlichst grosse Auzahl von Milchsorten zu untersuchen, die zweifelles unverdächtigen von veraherein auszuscheiden, während die verdächtigen einer eingehonderen Untersuchung unterzogen werden, welche den Zweck hat, den verhandenen Verdacht zu beseitigen oder die erfolgte Fülsehung objektiv und unzweifelhaft nachzuweisen. In zweifelhaften Fällen ist eine Stallprobe auszuführen. Man verfährt zweckmässig wie folgt:

Vollmilch. Man bestimmt das spec, Gewicht mittels des Lactodensimeters, ferner den Fettgehalt mittels der Granka'schen Methode. Liegt das spec, Gewicht bei 15° C. innerhalb 1,029 und 1,032, während zugleich der Fettgehalt mindestens 2,8 Proc. beträgt, 50 kann eine weitere Untersuchung unterhleiben, dann diese würde in der Mehrzahl der Fälle lediglich des Ergebniss liefern, dass eine weitere Verfolgung des Falles aussichtslos ist. Ist das spec, Gewicht erheblich unter 1,0290 erniedrigt, zugleich der Fettgehalt ein mittlerer, z. B. 2,7, so liegt wahrscheinlich Wässerung vor. Ist umgekehrt das spec, Gewicht erniedrigt, während der Fettgehalt statk erhäht ist (z. B. 5,0-6,0-8,0 und mehr Procent beträgt), so kann die Erniedrigung des spec, Gewichtes natürlich lediglich durch den hohen Fettgehalt bedingt sein. — Ist das spec, Gewicht erhöht, während der Fettgehalt erniedrigt ist, so liegt wahrscheinlich eine entrahmte (bezw. theilweise entrahmte) Milch vor.

Magermilch. Liegt das spec. Gewicht derselben zwischen 1,033 und 1,036, so kann die weitere Untersuchung unterbleiben, weil alsdaun eine Wüsserung ausgeschlossen ist.

Es mag bemerkt werden, duss der Fettgehalt bei Centrifugen-Meremileh bis suf 0,1, ja 0,05 Proc. heruntergehen kann, während bei Eutrahmung durch die Hand ein Fettgehalt von 0,7 bis 1,0 Proc. zurückzubleiben pflegt.

Rahm. Man bestimmt den Fettgehalt entweder gewichtsanalytisch oder nach Gennum Im letzteren Falle ist der Rahm vorher auf das 4-5fache Volumen mit Wasser zu verdunnen. Man kann für Rahm die Forderung aufstellen, dass er mindestens 15 Proc. Butterfett authalten soll.

Buttermitch. Die einzig vorkemmende Verfälsehung ist Zusatz von Wasser. Man weist dieselbe durch Bestimmung des spec. Gewichtes des Milchserums nach.

Gekochte Milch. Die Frage, ob Milch aufgekocht worden ist (Wichtig bei Milch von Maul- und Klauenseuche) wird dadurch entschieden, dass man die Milch freiwillig sauern lässt. Das völlig klar (!) ültrirte Milchserum erhitzt man darauf im Probirglass zum Kochen. Gekochte oder bei Temperaturen von 80°C. sterilisirte Milch bleibt hierbei annähernd klar, nicht gekochte oder ungenügend erhitzte Milch giebt eine reichliche Ausscheidung von Eiweissgerinnseln.

Verdorbene bezw. unverkäufliche Milch bezw. Milchfehler. Als ekelerregend bezw. unverkäuflich, verdorben und gesundheitsschüdlich vom Verkauf auszuschliessen sind:

a) Colostrum- oder Biestmilch, d. h. die einige Tage vor und nach dem Kalben ausgeschiedene, milchahnliche Flüssigkeit, erkennbar an der gelblichen bis braungelben

Farbe, an der diekfiltsaigen Beschaffenheit, an den Colostrum-Körperchen und an der Gerinnbarkeit durch Kochen. Die Dauer der Abscheidung der Colostrummilch beträgt 8-14 Tage.

b) Blutige Milch, bei Erkrankung des Euters und der Nieren. Das Blut setzt

sieh bei ruhigem Stehen der Milch binnen kurzer Zeit am Boden ab.

c) Salzige Milch, verursacht durch eine Euter-Erkrankung. Sie zeigt veränderte Zusammensetzung für alle Bestandtliefle, besonders Zurücktreien des Milchzuckers und der Phosphate und Vermehrung des Natriumchlorids, wodurch der salzige Geschmack bedingt wird.

d) Blaue Milch, verursacht durch Bacillus cyanogenus Hören.

e) Rothe Milch, verursacht durch Bacillus prodigiosus, Sarcina rosea Menou Saccharomyces ruber Demma u. a.

f) Gelbe Milch, vernreacht durch Bacillus synwanthus Scunörea,

g) Schleimige Milch, verursacht durch versehledene Kartoffel- und Erdbaeillen.

h) Bittere Milch, verursacht durch Bacillus Lactis amari Weignann und eine grosse Anzahl Kartoffel- und Heubaeillen.

i) Seifige, nicht gerinnende Milch (vgl. Rahm). Die Milch hat unaugenehm stechenden Geruch, laugig-seingen Geschmack und gerinnt bei lüngerem Steben nicht. sondern setzt nur einen schleimigen Bodensatz ab. Ursachen: Bakterien, Schimmelpilze, O'dien und Hefen, welche ein "Lab und Pepsin" ahnliches Ferment abscheiden,

k) Faulige Milch, wahrscheinlich durch peptonisirende Bakterien, Schimmelpilze

und Ofdien bedingt, welche stark riechende Gase erzougen.

Lac asininum, Escismileh. Steht der Frauenmilch naber als die Kuhmilch und wird sowohl zur Ernährung der Kinder, als auch in vielen Badeorten zur Bereitung von Molkon verbraucht.

Lac caprinum, Ziegenmilch. Ist besonders fettreich und reich an Trockensphetage. Ihrer allgemeineren Verwerthung als Nahrungsmittel steht der eigenthümliche Geruch und

Geschmack entgegen.

Lac equinum, Stutenmilch. Diese steht der Frauenmilch näher als die Kuhmilch. Dire Verwerthung zur Ernahrung der Kinder scheitert in unseren Gegenden an der Schwierigkeit der Beschaffung. In den Steppen Russlands dient die Statenmilch zur Bereitung des Kefirs.

Lac evinum, Schafmilch. Sehr reich an Trockensubstanz und an Fett; sie dient

besonders zur Bereitung von Schafkäse (Liptauer Käse der Karpathen).

Frauenmilch. Normale Frauen-Milch reagirt alkalisch, bat das spec. Gewicht 1.025-1,025 und enthält 3-4 Procent Fett. Unter dem Mikroskop zeigen sich die Fettkügelchen gut ausgebildet, ihre Grösse beträgt etwa 0,001-0,02 mm; die Kügelchen mittlerer Grösse sollen in guter Frauen-Milch überwiegen.

Probenahme. Die zur Untersuchung erforderliche Menge entnimmt man 2-9 Stunden nach dem letzten Stillen aus einer Brust, entweder mit der Milchpampo oder durch Streichen mit Daumen und Zeigefinger. Erforderlich etwa 30 ccm.

1. Reaktion. Mit empfindlichem Lackmuspostpapier (von E. Dieterich) unmittelbar nach der Entnahme festzustellen, da Sünerung häufig rasch eintritt.

2. Spec. Gewicht, entweder mit kleinen Arkometern oder mit der Westphal'schen Wage oder mittels Pyknometers festzustellen.

3. Fett, Entweder mit der Genden'schen Contrifuge oder gewichtsanalytisch im Hopfmeisten'schen Glasschälchen, s. S. 258.

4. Mikroskopische Prüfung. Ein Tropfen Milch wird bei 300 fach-linearer Vergrösserung betrachtet. Die Fettkligeleben sollen dicht aneinander gedrängt, rund und zahlreich sein. Diejenigen mittlerer Grösse sollen überwiegen. Milch mit vorherrschend grossen Fettkilgelchen gilt für schwerverdaulich. Punkt- und staubförmige Körnehen in grosser Menge kommen in der Milch schlecht genährter Frauen vor. Blut- und Eiterkörperchen kommen in der Milch vor bei Entzündungen der Bruatdrüsen, Abscessen u. s. w.

In der Regel genügen die vorstehenden Bestimmungen. Wird mehr verlangt, so

verführt man wie folgt-

a) 10 g Milch werden in einer Platinschale unter Zusatz von 2 Tropfen Essignaure eingedampft und bei 100° C. bis zum konstanten Gewicht getrocknet: Rückstand.

Lacca. 263

Der gewogene Rückstand wird bei sehr dunkler Rothgluth verascht und gewogen:

b) 10 g Milch werden im Hoffmanten'schen Schäleben mit ca. 20 g Seesand zur Trockne verdampft. Dann wird Schale und Inhalt im Soxmunt'schen Apparat mit wasserfreiem Aether extrabirt und das nach dem Verdunsten des letzteren hinterbleibende Fott gewogen: Fett.

10 g Milch werden mit 20 ccm Wasser verdünnt, erhitzt und durch Zusatz von wenig Essigsäure gefällt. Der entstehende Niederschlag (Kasein und Fett) wird abfiltrirt, mit siedendem Wasser gewaschen und nach dem Trocknen gewogen. Im Filtrat bestimmt

man durch Filtriren mit Fentaso'scher Lösung den Milchzucker.

Lacca.

1. Resina Laccae. — Gummilack. Lackharz. — Résine laque. — Gum lac. Entsteht in Indien durch den Stich vom befruchteten Welbehen der Carteria Lacca Signoret (Coccus Lacca Kerr) auf den jungen Zweigen verschiedener Bäume, so besonders Croton L. lacciferus (Euphorblaceae) und Schleichera trijuga Willd. (Sapindaceae), ferner werden genannt Anona squamosa L. (Anonaceae), Zizyphus Jujuba Lam. (Rhamnaceae), Butea frondosa Roxb. (Leguninosae), sowie Ficusund Urostigma-Arten. Der Lack, welcher als ein Ueberzug, der die Dieke von mehreren em erreichen kann, die Thiere und die Zweige, die dann absterben, einschliesst, scheint ein Sekret sowohl der Pflanzen wie der Thiere zu sein. Die jungen Schildläuse durchbohren später den Ueberzug. Der Lack überzicht die Zweige in der angegebenen Dieke, sr ist von liehtbrauner bis braunrother Farbe, von aussen höckerig, entweder von den auskriechenden Insekten durchbohrt oder vorher gesammelt. Man sammelt ihn mit den Zweigen (Lacca in rannulls. — Stocklack. Stangenlack. — Laque en båton. — Stielac) oder klopft ihn davon ab (Lacca in granis. — Körnerlack). Nicht durchbohrter wird höher geschätzt.

Bestandtheile. Wachs (Myricyl- und Cerylalkohol, frei und an Melissin-, Cerotin-, Oel- and Palmitinsäure gebraden) 6,0 Proc., Farbstoff (Laccaïnsäure C., H., O.) 6,5 Proc., Harz 74,5 Proc. (davon in Aether unlöslich 65 Proc.: Resinotannolester der Alcuritinsäure C., H., O., COOH, in Aether löslich 25 Proc.: freis Pettsäureu, ein Resen und Erythrolacein C., H., O., H., O., ein krystallisirbarer Bitterstoff, Verunzeinigungen 9,5 Proc., Wasser etc. 3,5 Proc.

Man verwendet aus dem Gummilack:

a) Den Farbstoff, doch hat dessen Bedeutung seit Bekanntwerden der Theerfarben ganz abgenommen. In Indien gewinnt man den Farbstoff, indem man den mit Wasser gewaschenen Körnerlack in aus Asche bereiteter Lauge auskocht und aus der Flüssigkeit den Farbstoff mit Sloren ausfüllt. — In Europa extrahirte man mit Alkalikarbonaten und füllte mit Alsan, wodurch man einen Thonersielack (Lac-dye) erhielt.

b) Das Harz (Lacea in tabulis. — Schellack. — Lacque plate. — Shellac). Man gewinnt es entweder aus dem unveränderten Gummilack oder nachdem man demselben den Farbstoff entzogen hat. Die Farbe fällt entsprechend verschieden aus. In Indien fällt man den zerkielnerten Gummilack in schmale Säcke, schmilzt und windet die Säcke aus. Den ausfliessenden flüssigen Balsam lässt man auf Bananenblätter oder Metall-platten fliessen, wo er erstarrt.

Er hildet dann kleine, einige Millimeter dicke, unregelmässig begrenzte, scharfeckige, durchscheinende Pilittchen von heller oder dunkler brauner Farbe. Doch kommt er zuch

in Klumpenform in den Handel.

In der Warme wird er erst weich, dann fillseig, unter Verbreitung eines charakteristischen Geruches. Heisser Weingeist löst ihn vollständig, kalter zu etwa 90 Proc., wobei Wachs ungelöst bleibt 264 Lacea.

Aether und Etberische Oele lösen etwa 6-10 Proc. In Aetzukalien, sowie Karbenaten und in Borax ist er unter Anwendung von Wärme löslich, in Ammoniak quillt er zunächst und löst sich dann auf. Aus diesen Lösungen wird er durch Sauren wieder gefällt.

Verfälschung. Han verfälscht den Schellack vielfach mit Colophonium: Petroläther löst Schellack zu 1—3 Proc., Colophonium zu 90 Proc., Aether löst Colophonium vollständig, Schellack zu 6—10 Proc.; indessen sind diese Angaben noch wenig zufriedenstellend, ebenso hat die Bestimmung der Säure-, Ester- und Verseifungszahl noch wenig siehere Resultate ergeben.

Lacca in tabulls alba. Weisser oder gebleichter Scheilack. Es giebt verschiedens Verfahren, Scheilack zu bleichen. 1) Man lost denselben in 5 Th. Weingeist, macerirt mit gereinigter Thierkohle, füllt aus dem Filtrat das Harz durch Wasser und knetet es mit warmem Wasser; hierbei wird dasselbe am wenigsten verlindert. 2) Man beinandelt 1 Kilo grob gepulverten Scheilack mit einer Verreibung von 200 g Gblorkalk mit 7—81 Wasser, setzt nach 24 Stunden 1 g Schwefalslure, mit 1 1 Wasser vordünnt, dann 6 1 siedendes Wasser zu und knetet den ausgeschiedenen Lack mit heissom Wasser. 3) 100 Th. Scheilack löst man mittels 40 Th. krystallisirter Soda in 1500 Th. kochendem Wasser, seiht durch, mischt mit einer filtrirten Lösung von 100 Th. Chlorkalk und 100 bis 120 Th. kryst. Soda in 2000 Th. Wasser, scheidet nach 2tägigem Stehen das Harz mittels verdünnter Salzsäure ab und wäscht mit heissem Wasser unter Kneten. 4) Man löst den Scheilack in Natronhage, leitet Chlorgas ein eder mischt mit Natriumhypochlorillesung und zersetzt die Lösung durch verdünnte Salzsäure. Bei diesem Verfahren erleidet der Scheilack in Satronhage, leitet Chlorgas ein eder mischt mit Natriumhypochlorillesung und zersetzt die Lösung durch verdünnte Salzsäure. Bei diesem Verfahren erleidet der Scheilack eins tiefgreifende Verfaherung, sodass er in Weingeist fast unföslich wird. — Der gebleichte Scheilack wird malaxirt und kommt dann in seidenglänzenden Zöpfen in den Hundel. Er wird vielfach verfalscht, gewöhnlich mit Wachs oder Colophonium, was fürigens leicht nachzuweisen ist, da ein reiner, gebleichter Scheilack nicht mehr als 5 Proc. an Aether abgiebt und sich in 96 proc. Weingeist löst. Die Löstielkalt geht bei längerer Aufbewahrung zurück; man hat dieses auf die Einwirkung der Lüst zurückgefährt und vorgeschlagen, ihn unter Wasser aufzubewahren. Zur schnelleren Klärung der Lösungen Bestandtheile mit sich zu Boden reissen. Doch löst sieh auch ein älterer Schellack leicht in Weingeist, wenn man ihn zuvor gepulvert mit Weingeist oder Aether quellen läss

Anwendung. Man gebraucht den Schellack zur Darstellung von feineren Siegellacken, von Kitten, als Zusatz von Feuerwerkskörpern, um ein langsames und gleichmissiges Abbrennen zu erzielen, in Lösung zu Lucken, Firnissen und Polituren.

Zum Entfernen von Lackanstrichen dient Schmierseife, womit man die betreffenden Gegenstände überzicht; ferner koncentrirte Natronlauge oder Salminkgeist.

Solutio Laccae in tabulis ammoniaealis. Ammoniakalische Schellacklösung. 2 Th. grob gepulverten Schellack macerirt man einige Tage mit 15 Th. IOproc. Ammoniakilässigkeit, fügt 85 Th. destillirtes Wasser zu und lässt bei gelinder Wärme bis zur völligen Lösung stehen. (Dierregich.)

Solutio Laccae in tabulis boraxata. Borax-Schellacklösung. Wüsseriger Schellackfirniss. 150 Th. Schellack, 25 Th. Borax löst man in 1000 Th. destillirsom oder Regenwasser unter Erwarmen auf etwa 60° C. Dient dazu, Papier u. dergl. wasserdicht zu machea.

Solutlo Laccae in tabulis spirituesa. Weingeistige Schellacklösung-Schellack-Politur. 1 Th. grob gepulvarien Schellack maceriet man mit 5-6 Th. 90 proc. Weingeist und giest nach längerem Absetzenlassen klar ab. Ueber Klurung der Lösung s. oben. Klare Lösungen erhält man auch bei Abwendung von 96-98 proc. Weingeist und Zusatz kleiner Mengen Petroläther. Fügt man der Lösung 1-2 Proc. Ricinusol hinzu, so wird dadurch die Sprödigkeit der Schellacküberzüge vermindert. Nach Zusatz von 0,5 Proc. Borstare soll dieselbe auch auf Metallgegenständen haften.

Appreier für Lederseug. Lederlack,

Man list 1-8 im Wasnerbade, selbt durch und farbt mit 4

Brongetlakter. Fittasige Bronge.

Rp. Scintion's Lacess in tabul bornant, 80,0
Acris pulv. (Bronzepulver) 60,0
Spiritus (Sdpree.) 10,0.
Unsgeschützeit mit einem Pinsel Aufmutregen.

Mine

		Buchhinderlack.	
		Portefeuillelack.	
		I,	
	Ep.	Luccae in tabulla 150	0
		Fichapes	
		Sandaraene	
		Manthohou ha 40	,0
		Alcohol shooluti 725	,0
		Old Lavaplaine 5	,0.
		II. (Noch Directation)	
Rh.	Lan	cone in introlts	1,50,1
4	Ens	sdarscoe	40,0
	Tes	rebinthinon Lericiona	50,0
	Lån	. Ammonii coust spirit	5,0
	Ole	d Largnduine	1/
	Spi	ritms (90 penes)	820,
we k	mental to	and Aller several Latine of the	

am trocknot die gestrichenen Gegenatände über Kohlenfeuer.

	III. Farbloner Luck.	
Rp.	1. Lacone in tabella albae gr. pulv.	200,0
	3. Authoris	0,00
	3. Mantiches suty.	100,0
	4 Alcohol sheoluti	880,0
	5. Old Lavandulae	40,0.
ALE:	Most 1 mit 2 mollen, discript mit	5-5 ER

Callufold-Kitt (Doutsche Deschalerzeitzing).

Luceno la tabelta puly.	20,0
Alcohol absoluti	50,0
Spiritus comphorati	30,0.
-	Alcohol absoluti

abtetsen and filtrick

Zum Eitten von Collabeld auf Holz, Blech und dergi.

Bossniack (Discrement). Rp. Lacens in tabulla 169,0 Eundament 80,0 Epistes (Coproc.) 800,0 Terbinth, loricines 25,0

Man löst und fützirt. Zam Pärben eignet sich Drachenblat.

Eau deatifries (E. Diermaicu). Mundwasser.

	asp.	I LANCOO IN KURDIE PEIT.	200,0
		a Myrrhne puty.	20,0
		S. Aluminia kalimi	50,0
		4 Aquise destillatas	3200,0
		6. Spiritus Cophlesciae	100,0
		6. Olei Salvias	
		7 Old Monthee piperit.	
		d. Old Rome an	gen. V
		9. Sauchari Camarini	2,0
		10. Spóritus dibuti q. s. ad	
3	-	Side to the second second second second	F- BEF-

Man writter 1 -4 mehrere niumden im Wasserhade, seiht durch, mischt 5 -9 hinzu, Rast absetzen, fütrirt und briegt mit 10 mit 100,6. — Dem Munispulwasser zumestzen.

Planchankamel-Lack.

Elp.	Larcas in tabulia puly,	200,0
	Terebinthen, laricie.	50,0
	Substitute	286.6

Man löst, Eirbt mit einer Amilinfarbe und verdickt usbligvufalls durch Zusatz von Taik. Grephit oder Russ mit Zinkweise gemischt geben einen krauen Luck.

Fundiodenlack.

np.	Lacous in tabulla	300,0
	Celsphanii	75,0
	Territoth Invieln.	65,0
	Brildton	600,0,

Han Ken und fürbt durch Zunste von 50-25 Proc. Ocker, Terra de Stean u. dergl. Einen billigeren Lack erhält men salt Schellack und Colophondum 54 150.

Goldlack.

Zum Unberziehen von Messinggegenständen, Goldleisten etc.

	1.
Ep.	Ligal Santali rubri Mustiches
	Sandamene až 5,0 Restn, Draconia Guti Orienuse
	Terebinthia laricia. Ralamii Copalvae M 1,5 Spiritia (Biproc.) 110,0.
wiren,	shetzen lessen, filtriren,

IL (Nach Districted)

lip Loccae in tabults optim.	200,0
Clutti	000
Extract Lign: Santall rube ap-	lett. B,O
Englarocais	50,0
Terebinthinas lariein.	95,0
Spiritus (95 proc.)	600,0.
San löst, schüttelt mit 20,0 Talk	und filtrirt
Das Gutti blast sich nuch durch A	milingoile deles
Pikrinskure practien.	

Holklack.

Rp.	Lacene in tabulis Sandaraces	
	Tembinthinne laricin. an 80,0	
	Benzoës 15,0	
	Spiritus denaturati 0,5 l	l.

Man färbt gelb mit Safran, roth mit Drachentint, schwarz mit Retonnelswarz

Elit. Zum Sinkliten von elsernen Gerathen

	THE POST OF LAND THE	1115.
Rp.	Lacture in tabulia	10,0
	Cristae albae	6.0.

hian mischt zu einem feinen Pulver, füllt danst die Höhlung und delickt den beise gemeckten Metalltheil hinein.

Lucca in tabulla nigra (Dietericu). Schwarzer Schollauk.

Rp.	1.	Lucque la	tabulie	fusione	900,0
	2	Coeraldi	Ultranus	riai	100,0
	B.	Spiritus			50,0,

Man schmilet 1, fügt 2, mit 5 angerieben, hinen, erhitzt wolfer, bis die Messe gleichnitasig lat, und glesst sie in Formen. Kist für Uhruncher und Metallurbeiter.

Lack für Aquarlen.

Rp. 1. Lacene in talming 2. Lapidia Pamieta subt. poir. La. Man schmilts 1 and mischt mit 2. Die Masse wird warm aufgetragen.

Lack für Blechblichsen.

Ep.	Lacrae in tabulia	10,0
	Vernicie Litti Colopbonii Ecccini an	40.0
	Tereblathines lariein.	80,0

schmilzt man zuszemmen und fürht mit einer belichigen, welngeistlöslichen Anthifache.

York für Verberreit Korklack (Drurgmun),

Luck fi	le Rochwaren, Korblad	AND REAL PROPERTY.
Ito.	Lacene in inbulls	200 0
	Calanbantt	100,0
	Terebluthings belgings	80,0
	Old Regimes	90,0
		700,0.
diam't their	natur Resilement and I	Healing

Lack filr hedernachen. Lederlack. L Gelber, für Pferdegeschirre (Dierenich).

Rp. Lacene in tabella Gandarame Mastichen 60,0 Terebluthinae laricinas 20,0 Olel Rielni Aridi oxalici 83 6,0 Epiritus (90 proc.) 885,0,

Man lost, filtriet und brings mit Spiritus auf 1000,0.

II. Bother Juftenlack (Dinimica).

Hp.	Laccan fa tabulla	120,0
	Resinus Damesar	15,0
	Tereblathinne incicione	60,0
	Ligal Santali rubri pulv.	150,0
	Epitritus (95 pros.)	1100,0.

III. Sebwarzer Geechterlack.

Ep.	L. Lucuse in tabulis		150,0	
	P. Subdaraces		80,0	
	5 Terchémildase laricia	140		
	4. Ralesmi Gurjunici	Bh	50,0	
	5, Olof Terebinthings		20,0	
	6. Spiritus (95 proc.)		600,0	
	7. Fuliginia ustae		15,0	
	S. Spiritus		65,0,	
man All	standard of the Land of the standard of the st	3070	9 4	

d sinige Tage, fligt dann 7, mit a angerieben, binzu,

Oliver

Rp.	Lacque in tabulis	120,0
	Tereblothinne laridine	20,0
	Aniliai nigri	10,0
	Methylephiau	7,0
	Spiritus	1000,0,

Den Scholiack länst man suver in Ammoniak quellen.

Luck für Papierschilder. Etiquettenlack.

Ep.	Laccae in tabulis albae	250,0
	Balmani Copalyze	20,0
	Terebinthinae bricinae	20,0
	Spiritus (95-98 proc.)	77:0,0.

Man Ret in der Würme und fileret.

	Oder (nach Posythic):	
Rp.	Loccas in tabulis albae	50,0
	Balsami Copulvae	5,0
	Parker Millioner	200.00

Die zu lackirunden Schilder, die völlig trocken sein maren, werden runnichst avelmal mit verdünntem Cottodhun fiborrogen, che man den Lack aufträgt.

Lack für Strabbüte.

	L	
Itp.	Colophanii	Eho,o
	Laccae in tabulis	150,0
	Terebluthinae larichae	15,0
	Spiritus (90 pron.)	E00,0.

Rp. Lacces in tabulia 800,0 Copal de Manila

П.

225,0 Sandaragan 295,0 Cont Richal 55,0 Alcohol methylici W.O.L.

Man lites unter cherous Umschittein, filtrir: und fürbt mit welngeistlöslichen Anlilnfarben. Auf obige Menge 65 g Antlinachwars, oder 30 g Brilllantgrån, oder 50 g Biamarckbrum; för ottebraun: 15 g Stellantgrån und 65 g Blamarckbraun; för Oliverun je 28 g Brillantgrån und Blamarckbraun : für Nussbraun: 55 g Bismurchbraun und 15 g Rigrosin; für Malagonibraun: 28 g Blamarckbraun and q a Nigrosia. (Lpr. Drog.-Zig.).

Luck für Wandtafeln.

Schul- und Wandtafellack.

Ep.	Lacque in mbelle		
	Nigri Parisieman	51	16,0
	Lapidia Fumicia lanvigues		
	Umbrae usua	65	8,0
	Coerclei Parislensis		1,0.
	Bleeast		16,0
	Spiritus		55 a

Der erste Anstrich wird noch feucht abgezündet: dann giebt man einen sweiten Beberang, Mest trockeen god schiefft mit feinem Sandpapier ab

Motall-Universalizek.

Eg.	Laccas in tabulis	180.0
	Balsami Gurjuniel	45.0
	Tereblothicae lariginae	15,0
	Sanguinis Draconis	10,0
	Spiritus (Déproc.)	750,0,

Militärlack

for Lederseug and Patronentaseben.

Rp.	Larcae in tabelia		100,0
	Mantiches		10,0
	Sandarama		5.0
	Terebinthinae larietens		15,0
	Olel Elicini		10,0
	Spiritus (SSproc.)		B00,0
	Nigri antitated		
	Nigri Parisienale	63	0.3

Möbel-Politur.

Rp.	Luccae in iabalja	200,0
	Mantichen	60,0
	Spiritus department	550.0

Man löst, schüttelt sur Entfernung trübender Bestandthelle morat mit Bislactes, dans mit he Petrojather and glesst back vierwochentifebeen Stehen kiar ab.

ET

Rp.	Laccae in tabulia		
	Actheria Liquoria Amesonii canatici	in a	20.0
	Spiritus Old Lini		50,0

Vor dem Gebrauch umzuschüttteln.

Packslegellack, Packlack,

	I.	
Bp	Lacene in tabulla Colophonii Terobinthinae communia	200,0 200,0 200,0
	4. Minii	1.00,0

Man schmiltt 1-2 and mischt 4-0 darunter.

II. (DIETERICA.)

Rp.	Tereblatkinas communis Colophonii americani	80,0
	S. Luccae in tabalia	200.0
	4. Cinnsharia	50.0
	b. Buryl sulfuric. nativ.	450,0
	6. Glaciel Marino puly.	200,0

7. Olel Tarebinthinae Man schmilst 1-5 to einem thüngruen Gelfings, mische 4-6 als feine Pulvey httsu, erhitzt nochmals, entfernt vom Fener, giebt 7 su und glesst halberkultet in Formen.

Pariser Lac	le C	Schwarz, Gelb, Blau, Gold.
Rp. J. Taons in tabula	200,0	Man erretat in obiger Vorschrift 4 durch 4,0-5,0
1. Cretae praeparatae	50,0	Fullgo, 50,0-75,0 Bleichrought, 50,0-75,0 Ultra-
3 Alcohol absoluti	1000,0	marin- oder Berilner Blau, 5 g Musivgold. Man
6 Mastiches	10,0	schmilzt 3, 2 und 3 in einem thonsenen (nicht
	10,0	metallenen) Geffiase, setzt 4, 5, 6 ala feinate
4. Handaracse	4.4	Polyer and hanig gemischt zu, erhitet nuch eine
d. Sangainia Draconle		Wolle, gutlernt vom Feuer, mischt 7 binen und
7. Terebinthinne larici		glosst halberkaltet in angeleuchtete Formen.
8. Palsami Cepaivae	5,0	Figure Property and and Company of the Paris
p. Ofei Levandulas	20,0.	II. Nuch HAREE
Man schmillet I sait 2, pulve		Bp. 1. Lacrae in tabulls \$20,0
mit 8, Miriet, fast 4-9, Bit		2. Terebinthiane laricin. 175,0
etwa 400,0 ab and verwends	t den Herestand.	
Polituriosi		and the second s
Franctsischer Polituris		
LIBERCALOCHOL T.OLICBALI	tor chickers	6. Baleami toluinui
Ep. Lacene in tabulis	100,0	6. Tereblathinse laricin. An 65,6
Lacrate in grania		7. Henzolis 15,0.
Mustiches		Man achmilat 1-1, fligt die Machung von 3-4,
Bestean Copal occider	SE.	darauf die durch Schmelzen erhaltene Mischung
Ligo! Santall rebri	43 7,5	mia 6-7 blaza.
Alcohol absoluti	200.0	III. Nach B. Fischen.
Dalantel Copalrac	6.0	
Dient sum Beplacela schadlad		Rp. 1. Terokinthinas laricione 200,0
Bury gray	THE RESERVE OF THE PARTY OF THE	2 Laceno in tabulia 200,0
Louising		B. Cimaharla 200,0
Schildpart-K	ILC.	4 Talci veneti 800.0
Rp. Martieber	0,02	Man schmiltet I and I bel massiger littee und
Income in tabulia	(200,0	mincht die Verreibung von 3 und 4 dazu.
Terebinthinae venet		
Epirius	710,0	Sparndraplack.
Clurisma	a molar	Ep. Lacose to tabulis 125,0
Schrolbilate für	Glass.	Bensola 25,0
Rp. 1. Lorens in tabulle		Tereblathinge lariein
7 Spiritus	120,0	Mastiches 53 12,5
it. Rornels	25,0	Cial Iticini 5,0
4. Aquae	850,0.	Alcohol abtoluti 820,0
Man 16at 1 in 2, 5 in 4, misc	ht and fügt elen the-	Man that and filtrist. Elebiatics, sait diesem Lack
liche Aufflafarbe (Nigrosia,		auf der Rückselte bestrichen, wird für Wasser
(Ph. Era).		undurchdringbeb.
The seconds		Stiefelwichse, mattglänzende.
Schreibtlute zur Bereichnun	g ren Waarenballen.	
Kluten n. de	rgl.	Ep. Camphorae 5,0
Rp. Borneis	00,0	Terebluthinae laricinae 10,0
Lacens in tabulia	150,0	Lacene in tabulia 20,0
	100030	Spiritua 65,0.
Aquae fervidae		Man that and Eirbt mit einer welngelatigen Lösung
Fuliginia	d =	von Anillahlan oder Bismarckbraun.
Siegellaci		Thetura Lacene alquifanto.
Biegelwacha. B		Alsophaltige Körnerlacktinktor
I. Noch E. Dre		(Presdent Vorschritt
Both.		
1:012	mittel-	Rp. 1, Luccue in grants puty. 20,0
Dr. V. Tanahlashiana	Jeinster felner	R. Aluminis kallai 10,0
Rp 1 Terebinthinne	60,0 60,0	8. Aquan 140,0
2. Colopbonii amerie.	120/0 400,0	4. Aquae Rosse
3 Lacons in intuits	200,0 180,0	5. Aquine Salviso RA 40,0
4. Clouabaria germanic.		6, Acidi salicytici 0,2.
fi flargi nulfuria motiv.		Man erbitzi 1-3 eine Stunde im Dampfhade,
C Glaciel Marine aubt. 1		enmontt 120,0 Seihftbulgkeit, mischt 4-6 binco,
7 Olad Tembleyldinas	400 400	arells since Tax bull unit filtrict.

Abwaschbare Tapeten erhült man, indem man eine Lösung von je 2 Th. Borax und Schellack in 25 Th. beissem Wasser mehrmals auf die Tapeten, die bereite aufgezogen sein können, aufträgt, jeden Anstrich aber trocknen lässt und dann mit einer weichen Bürste bearbeitet.

stellt einen Tag kühl und filtrirt.

40,0 40,0.

7. Old Teroblothicae

Bludfaden wasserdicht zu machen, tränkt man denselben ein- bis zweimal mit siner Lösung von 1 Th. Schellack in 10 Th. weingeistiger Ammoniakflüssigkeit.

Delphineum, zum Dichtmachen von Loderschuhen, besteht aus 100 Schollack, 5 Kienruss, 20 Leberthran, 500 Alkohol (Töllner).

Firmles für Druck oder Lichtdruck auf mattem Papier. Man bedient sich obiger Solut. Lacene in tabul. boraxat.

Firniss, matt, für nnechte Goldleisten ist eine mit 1/4 China Chay oder Kreide gamiachte weingeistige Schellacklösung.

268 Lucca

Kitt für Radreifen. Je 30,0 Schellack und Guttapercha, je 3,0 Schwefel und

Nublan Blacking, eine in England patentirte Stiefelwichse, besteht aus 126 Th. Spiritus, 11 Th. Kampfer, 16 Th. venet. Terpentin, 36 Th. Schellack, 82 Th. Schwärze diese eine weingeistige Losung von je 0,6 Th. Anilinblau und Bimmarckbraun).
Politur, Louis Können's, ist eine Lösung von je 12 g Körnerlack und Schellack und 5 g Benzoë in 11 Weingeist.

Steresol, ein antiseptischer Firniss, besteht aus 270,0 Gemmilack, je 10,0 Benzos und Tolubalsam, 100,0 Phenol, je 6,0 Zimmtôl und Saccharin und Alkohol q. s. zu 1 L

II. Japanlscher Lack. Man gowinat ihn durch horizontale Einschnitte in die Rinde von Rhus vernicifera B.C., aus denen man den ausgetretenen Lack herauskratzt. Dieser Rohlack bildet eine grauweisse, mehr oder minder dicke Emulsion, die man durch Pressen durch Tucher oder Filtriren reinigt. Ein durch Auskochen der Zweige des Lackbaumes gewounenes Produkt ist minderwerthig. - Der japanische Lack ist ausgezeichnet durch seine ausserordentliche Widerstandsfühigkeit gegen Hitze, Sauren und Alkohol; doch sollen sich nach Run 60-80 Proc. des Lackes in Alkohol, Aether und Schwefelkohlenstoff lösen. Wasser extrahirt einige Proc.

Bestandthette. 60-80 Proc. Lackshure (Urushinshure) C14H18O2, 3-6 Proc. Gummi, 1-3 Proc. eiweissartige Körper, in geringer Menge eine giftige, flüchtige Saure, 10-34 Proc. Wasser. Der Oelgehalt des Lackes rührt von den bei seiner Gewinnung benutzten, mit Oel bestrichenen Instrumenten her. - Belm Erhärten des Luckes geht die Lacksaure in Oxylacksaure C,4H,9O, liber.

Sorten. Seit einigen Jahren gelangt japanischer Lack nach Europa, importirt durch die "Rhus-Compagnie" in Frankfurt a.M., indessen ist dieser Lack mit dem echten japanischen anscheinend nicht identisch, da beim Trocknen der mit letzterem überzogenen Gegenstände nur eine Temperatur von 10-25° C. angewendet wird, bei ersterem aber nach Wiessen dazu Anwendung künstlicher Wärme nöthig ist.

Anwendung. Zur Herstellung der bekannten Lackarbeiten und zum Ueberziehen wissenschaftlieber und technischer Instrumente.

III. Lacca Musci. Lacca musica. - Lackmus - gewinnt man aus verschiedenen Fiechten: Roccella tinctoria DC. (Ascolichenes - Roccellacene), auf den Azoren, Canaren und Capverdischen Inseln. Roccella fuciformis Ach. in Ostindien, Ceylon, Mozambique etc., Lecanora tartarea Fries (Ascollchenes-Lecanoraceae) in Schweden, Norwegen und Schottland, und Pertusaria communis Fries (Ascolichenes-Pertusurfaceae) auf der Rhon, Pyrensen etc. - Die Flechten werden gemahlen, mit Potasche und Urin oder Ammonkarbonatlösung versetzt, auf Haufen geschichtet und einige Wochen sich selbst überlassen, während welcher Zeit die Masse sich braun, roth, violett und endlich blau färbt. Dann setzt man Kreide oder Gips zu und bringt die durch ein Sieb gelassene Masse in kleine Würfel, die man trocknet. - Der Lackmus bildet dann kleine, matte, dunkelblane Würfel, die leicht zerreiblich, im Bruch erdig sind und beim Erwärmen Ammonkarbonat entwickeln.

Bestandtheile und Anwendung. Farbstoffe, die wahrscheinlich stieksteffhaltige Oxydationsprodukte des Orcins sind. Der wichtigste ist das Azolitmin C. H. NO. ansserdem enthält Lackmus Erythrolitmin, roth, gelbgrün fluoreseirend. Die Farbstoffe sind roth, thre Salze bian, auf welchem Verhalten die Verwendung als Indikater in der Titriranalyse beruht. Ausserdem wird Lackmus auch sum Fürben von Nahrungs- und Genussmitteln verwendet.

Tinctura Lacmus. Tinctura Laceae musicae. Lackmustinktur. Lackmustösneg. Solution of Litmus. Litmus Test-Solution. Germ. IV. I Th. Lackmus wird mit 10 Th. Wasser 24 Stunden lang ausgezogen, der Auszug nach dem Absetzen filtrirt. — Ergünzb. 20 Th. fein gemahlenen Lackmus zieht man mit kaltem Wasser aus, dampft den Auszug mit Sand ein und setzt währenddem so viel Salzsäure hinzu, dass die Flüssigkeit nach dem Entweichen der Kohlensäure stark roth erscheite. Das erskalten hunzu Bellege masselt met dem Entweichen der Kohlensäure stark roth erscheit. haltene braune Pulver wascht man auf dem Filter zuerst mit heissem, dann mit kaltem Wasser aus trocknet und übergiesst von neuem auf dem Filter mit Wasser und einigen

Laces. 269

Tropfen Natronlauge, bringt durch Nachwaschen auf 80 Th., neutralisirt mit sehr ver-dunter Schwefelshure und setzt 20 Th. Weingeist hinzu. — Austr. und U-St. lassen zuvor den gepulverten Lackmas mit siedendom Weingelst, sor Entfernung des Erythro-litmins, behandeln; dann durch Waschen mit kaltem Wasser das überschüssige Alkali entfernen, den Rückstand mit dem Sfachen Gewicht siedenden Wassers ausziehen und das Filtrat verwenden. — Brit schreibt vor. 20 g gspulverten Lackmus Strat je 1 Stande lang mit 80, 60 and 60 ccm 20 procentigem Weingeist amszakochen, den Ettekstand mit 200 cem Wasser zu digeriren, dann zu ültriren. Lankennstinktur wird an einem kühlen, schattigen Ort in einer Flasche mit durchbohrtem Kork, in dem sich ain mit Watte gefulltes Glarchrohen befindet, aufbewahrt. Eine haltbare Lackmustinktur stellt man nuch Brannouer aus der gewöhnlichen der, indem man ein mit Schwefelsture ausbauert, auf-kocht, mit Barytwasser versetzt, den Baryt durch Einleiten von Kohlenstare ausfallt, nochmals aufkocht, filtrirt und mit 1/10 Vol. Weingeist mischt.

Aufbewahrung in einer Flasche mit durchhohrtem Kork, in dem sich ein mit Watte

gefulltes Glasrohrehen befindet. Man ersetzt sie durch eine Auflösung des Azolitmin, die man herstellt, indem man fein gemahlenen Lackmus mit kaltem Wasser auszicht und den Auszug mit Sand eindampft. Während des Eindampfens setzt man so viel Salzsaure hinzu, dass die Flüssigkeit nach dem Entweichen der Kohlensture stark roth gefürht erscheint. Das so erhaltene braune Pulver wüscht man auf dem Filter zuerst mit heissem, dann mit kaltem Wasser aus und trocknet wieder. Dieses Pulver übergieset men von neuem auf dem Filter wit Wasser und einigen Tropfen Ammoniak, wobei sich der Farbstoff lost, Das Filtrat wird mit einigen Tronfen Schwefelsaure angestuert und dann wieder neutralisirt. - Die Empflodlichkeit wird noch erhöht, wenn man das störende Erythrolitmin

vorber mit kochendem 25 proc. Alkohol entfernt.

Charta exploratoria coerules et rubra. Blaues und rothes Lackmuspapler.

Papler à tournesol bleu et rouge. Blue and red Litmus Paper.

Zur Darstellung verwendet man Streifen von Filtrirpapier, die einfach in die Lösung eingetaucht, eder Postpapier, das einseitig damit bestrichen wird. In jedem Falle ist es nothwendig, dem Papier etwa in demselben vorhandene Spuren von Säuren zu entziehen, indem man es in 1:10 verdünntem Salmiakgeist einweicht, auspresst und an der Luft trocknet. (Nach Rosns (Pharm. Zeitung 1896 S. 736) ist dieses Verfahren ebenso über-lüssig, wie die Entfornung der fremden Farbstoffs und des überschüssigen Alkali aus dem Lackinus, da die Papiero des Haudels in der Regel nicht freie Saure, sondern freies Alkali enthalten.)

Das Trocknen der Papierstreifen, die man aufhängt, muss in einer von Säuren und Ammoniak freien Atmosphäre geschehen. Das Gleiche gilt für die Aufbewahrung (vergl.

Um mit einem Reagenspapier auszukommen, macht man dasselbe violett, indem man die Losung genau auf den zwischen roth und blau liegenden Farbenton einstellt. Es ist nothwendig, mit dem zu verwendenden Papier eine Probefürbung zu machen, um seine Tauglichkeit festzustellen. Bei Verwendung dieses sehr empfindlichen Papieres ist es nothwendig, stels auch die auf einfaches Befeuchten eintretende Farbenanderung zu berücksichtigen. — Die Empfindlichkeit sorgfültig hergestellten und aufbewahrten Papieres ist sehr erheblich, so nach E Durranton beim blauen Papier für Schwefelsaure 1:40000, für Salzsaure 1:50000, bei rothem für Kaliumhydrat 1:20000, für Ammoniak 1:60000. Aufbewahrung in Blechgefassen oder gelben resp. schwarzen Glüsern. Nach E. Dietzeich steigt die Empfindlichkeit des blauen Papieres, wenn as vor Licht geschützt aufbewahrt

wird, andernfalls (beim Zutritt von Licht) nimmt dieselbe ab.

Gorm. IV. Die wasserige Lackmuslösung (s. oben) wird bei Siedehitze tropfenweise mit verdünnter Schwefelsbure versetzt, bis eine Probe, mit 100 Raumth. Wasser verdünnt, nur noch violetibha orscheint. Mit dieser 10 procentigen Lösung wird bestes Schreibpapier mittels sauberen Pinsels bastrichen und in einem dunkeln, ungeheizten Raume auf Schnüren oder Halzsläben getrocknet. Blaues Lackmuspapier soll durch Zehntel-Normalsäure, die mit 100 Raumth. Wasser verdünnt ist, sofort geröthet werden. — Durch weiteren Zusatz von Schwefelsaure, bis eine mit 100 Raumth. Wasser verdünnte Probe blassroth erscheint, erhalt man die zur Darstellung des rothen Lackmuspapiers erforderliche Losung. Rothes Lackmuspapier soll durch eine Mischung aus 1 Raumth Zehntel-Normalkalilaugo und 100 Raumth. Wasser sofort gebläut werden, — Helv. Zur Darstellung des blauen Papiers wird Lackmus mit 10 Th. Wasser angerührt und filtrirt, das Filtrat wird in zwei gleiche Theile getheilt, zu einem verdünnte Schwefelsaure gesetzt, bis oben Rathung eintritt, und dann der andere Theil zugefügt. Mit dieser Lösung wird dann das Papier bestrichen resp. getränkt. Zur Darstellung des rothen Papieres wird die Lösung mit verdünnter Schwefelsaure versetzt, bis oben Röthung eintritt, und dann obense verfahren. — Nach Brit ned U.S. wird die Test-Schwiefelsaure des blauen, nach Zusatz von Brit and IJ-St, wird die Test-Solution zur Daratellung des blauen, nach Zusatz von Salz- oder-Schwefeleaure bis zur Rothfürbung zur Darsteilung des rothen Luckmuspapiers verwendet.

Man schneidet das Lackmuspapier zum Gebrauch in schmale Streifen. Im Handel erhält man es in Bogen oder Heften mit Streifen zum Abreissen, und in der sehr zweckmassigen Form schmaler, sufgerollier Bander, welche gelocht und in Dosen mit Schlitz untergebracht aind.

Lactuca.

Gattung der Compositae - Clehoricae - Crepidinae.

I. + Lactuca virosa L. Heimath in Mittel- und Slideuropa, zuweilen angebaut. Der Stengel ist steif aufrecht, bis mehrere m hoch, stielrund. Die Blätter sind wagerecht abstehend, wechselstündig, verkehrt-eifdrmig-länglich, ungetheilt oder buchtig, stachelig-gezilhut, stumpf, unterseits auf der Mittelrippe stachelig, bläulich-grun, die grundständigen in den Stiel verschmälert, die übrigen stangelumfassend. Die weiter oben an den Aesten befindlichen pfeil-herzförmig, zugespitzt. Früchte schwarz, breit gerändert, mit gleichlangem Stiel. Enthält reichlich in allen Theilen Milchsaft in gegliederten Milchsaftröhren. Riecht widrig-narkotisch und hat einen stark und anhaltend bitteren Geschmack. Das Kraut der wilden Pflanze soll wirksamer sein, wie das der kultivirten.

Pharmaceutische Verwendung findet das zur Blütbezeit, im Juli-August, gesammelte Kraut:

† Herba Lactucae virosae (Ergänzb.). Herba Lactucae. Herba Intybi angusti. Giftlattich. Stinksalat. Leberdistel. - Laitue vireuse (Gall.). - Lettuceherb, das in frischem Zustande zur Darstellung der verschiedenen Zubereitungen dient.

† Extractum Lactucae virosne. virouse (avec le suc). Ergänzb. Aus frischem, blähendem Giftlattichkraut wie Extractum Conii Ergänzb. (Bd. I, S. 947.) Ausbente etwa 2,5 Proc. Dunkelbraun, in Wasser fast klar töalich. Grösste Einzelgabe 0,5, grösste Tagosgabe 2,0 (nach Lewis). — Gall. Aus frischem Kraut wie Extract. Conii msculati Gall. (Band I, S. 947. 1.). Vor-Giftlattichextrakt. Extrait de laitue sichtig aufzubewahren.

† Extractum Lactucae virosae siccum. (Austr. Germ. Helv.) s. Band I, S. 947 Fusenote und S. 1073-74.

Giftlattich-Extrakt wirkt ähnlich wie das Bilsenkraut-Extrakt, doch milder.

†Tinctura Lactucae virosae. Aus 10 Th. frischem, zerquetschtem Giftlattich-kraut und 12 Th. Weingeist (87 proc.) durch Stägige Maceration, Pressen und Filtriren. Ex tempore: 2,5 Th. Giftlattichextrakt, 97,5 Th. Weingeist. Vor Licht geschützt aufzu-

† Lactucarium (Austr. Ergliozh. Gall. U-St.). Lactucarium germanicum, s. genuilnum, s. optimum. - Deutsches Laktucarium. Giftlattichsaft. Lattichmilchsaft. Lettuce-Oplum ist der eingedickte Milchsaft dieser Art, den man in Zell an der Mosci von kultivirten Pflanzen gewinnt, indem man die Stengel stückweise abträgt und den ausgetretenen Milchsaft abkratzt und eintrocknet.

Es bildet barie, aussen braungelbe bis rothbraune Stücke, die auf der Schnittfläche wachsglünzend sind, ein braungelbes Pulver geben, einen eigenartigen narkotischen Geruch und bittern Geschmack besitzen und beim Kauen den Zähnen etwas anhaften.

Bestandtheile. Lactucin, ein krystallisirbarer Bitterstoff, amorphes, bitteres Lactupikrin (Lactucen), einen indifferenten, krystallisirbaren Körper, Mannit, Kautachuk, bis 10 Proc. Asche. In der Pflanze, aber nicht im Lactucarium soll ein mydriatisch wirkendes Alkaloid vorkommen, das für Hyoscyamin gehalten wurde, ebenso in Luctuca sativa.

Verfälschung. In Oesterreich ist mit Lactucasaft impragnirter Semmelteig vorgekommen.

Wirkung und Anwendung. Lactucarium ist ein Hypnoticum wie Opium, ohne stopfend auf den Stuhigung zu wirken. Nur grosse Dosen sollen Schwindel, Kopfschmerz und Mydriasis erzeugen. Man verwendet es als Beruhigungsmittel bei nervosen Aufreg-

271 Lactuca.

ungen, zur Bekampfung des Hustenreizes otc., bei katarrhalischen und entzündlichen Leiden der Athmungswerkzeuge, Russerlich zu Augenwässern (1,0-2,0:100,0). Grösste Einzelgabe 0,3, grösste Tagesgabe 1,0. Doch wirkt es weniger sieher als Opium.

Pulverung und Auflösung des Lactucariums bieten Schwierigkeiten. Man verreibt es zuerst für sich, dann mit gleichviel Stückenzucker, zuletzt unter Befouchten mit wenig Alkohal, trocknet hierauf und schlägt durch ein Sieb. Von dieser Mischung wird das Doppelte der verordneten Menge in Pulverform verwendet oder mit dem Lösungsmittel angerieben.

Aufbewahrung. Man bewahrt das Lactucarium in Stücken in gut verschlossenen, geiben Glüsern vorsichtig auf; bei öfterem Gebrauch hält man eine Verreibung mit Milehencker an vorritting mit Aufschrift "sumatur duplum".

Lactuearium ist dem freien Verkehr entzogen und darf nur gegen ärztliche Verordnung abgegeben werden.

†Extractum Lactucarii (Gall.). Extrait de lactucarium alcoolique. Weiches

Extract, wie Extract. Colocynthidis Gall. (Band I, S. 934) zu bereiten. †Extractum Lactucarll fluidum (Nat. form.). Fluid Extract of Lactucarium. 100 g grob zeratossenes Lastudarium werden in einer tarirten % 1-1 Flasobe 24 Stunden mit 125 ocm Aether macerirt, dann 300 ccm Wasser hinzugefügt; nach kräftigem Durchschütteln wird der Aether durch Einstellen der Flasche in heisses Wasser abdestillirt und durch weiteres halbständiges Erhitzen der geöffneten Flasche völlig verjagt. Nach dem Erkalten fügt man 100 g 91 proc. Weingeist und so viel Wasser hinzu, dass das Ganze 500 g beträgt, stellt 24 Stunden unter bisweiligem Schätteln bei Seite, presst aus und fältert. Den Röckstand auf dem Filter zieht nan mittels 200 g einer Mischung aus 1 Th. 91 proc. Weingeist und 3 Th. Wasser 3—4mal (d. h. bis er nahezu geschmacklos ist) aus und fältrirt diese Auszüre, damoft sie, ebenno den ersten Auszug für sieh, bis auf 60 c riproc. Weingeist und 8 Th. Wasser 8—4mal (d. h. bis er nahezu geschmackfos ist) aus und filtrirt diese Auszuge, dampft sie, ebenso den ersten Auszug für sich, bis auf 60 g Gesammtgewicht ein, mischt, fügt 40 g Weingeist hinzu und lässt in dem bedeckten Abdampfgeftes unter ofterem Umrduren erkalten. Man bringt mit Weingeist auf 100 g, füllt in eine Flasche und spült das Abdampfgeftes mit q. s. Wasser aus, so dass man 100 ccm Finnigkeit erhält. Diese wird von Zeit zu Zeit geschättelt, bis eine gleichmässige Mischung entstanden ist, nach 24 ständiger Ruhe von dem Bodensatz klar abgegossen, letzterer auf einem Filter gesammelt, nach dem Abtropfen mit einer Mischung aus 3 Th. Weingeist und Th. Wasser gesammelt, nach dem Abtropfen mit einer Mischung aus 3 Th. Weingeist und 4 Th. Wasser gowaschen, bis sie geschmackles abläuft, das Filtrat zum Sirup singedampft, mit der klaren Flüssigkeit gemischt und so viel der Weingeistmischung zugefügt, dass man 100 com Flüsigkritskt erhält. Nach 24stündigem Absetzen filtrirt man durch ein Papierfilter.

Sirupus Lactucarii (U-St.). Syrup of Lactucarium. 1) 50 g pracipitirtes Cal-

Sirapus Lactucarii (U-St.). Syrap of Lactucarium. 1) 50 g pricipitirtes Calciumphosphat mischt man mit 150 g Zucker, fügt nach und nach 100 ccm Lactucarium-tinktur. darauf 800 ccm Wasser hinza, filtrirt, löst im Filtrat 600 g Zucker und bringt durch Nachwasehen des Filters mit Wasser auf 1000 ccm Gesammtlüteigkeit. 2) Im Verdragungsweg auf die unter Sirapus Sacchari (U.St.) beschriebene Weise.

†Tinctura Lactucarii (U-St.) Tincture of Lactucarium. 500 g Lactucarium stösst man mit gereinigtem Sand zu einem groben Pulver, zieht dasselhe 48 Stunden mit 2000 ccm Petroleumäther aus, bringt auf ein Filter, wäscht mit 1500 ccm Petroleumäther nach Petroleumäther riecht, wird sie gepulvert, nöthigenfalls noch Sand zugesetzt und nun im Verdräugungsapparat mit einer Mischung aus 250 ccm Glycerin, 200 ccm Wasser und 500 ccm 91 proc. Weingeist ausgezogen. Man befouchtet mit 500 ccm, erschöpft mit dem Rest des Lösungsmittels, dann mit q. a. verdünutem Weingeist (41 proc.), fangt die orsten 750 ccm Perkolat für sich auf, dampft die übrigen Aussige auf 250 ccm ein, mischt beides, filtrirt und bringt durch Nachwasehen des Filters mit verd. Weingeist auf 1000 ccm Gesammtflüssigkeit. Gesammtflüssigkeit.

Ex tempore: 20 Th. Lactucarium löst man bei Wasserbadwarme in 100 Th. ver-dünntem Weingeist, filtrirt nach dem Erkalten und bringt mit verdünntem Weingeist auf

100 Th.

II. Lactuca sativa L. Der "Salat", wahrscheinlich nur eine Kulturform von Lactuca Scarlola L., heimisch von Europa bis Nordatrika und Mittelasien, In Amerika eingeschleppt. Blatter sonkrecht gestellt, mit pfeilförmigem Grunde, auf der Unterseite Lings der Mittelrippe borstig. Blüthenstand eine pyramidenförmige Rispo. Früchte grau, schmal gerändert, mit gleich langem Schnabel. Die Kulturform unterscheidet sich durch deischigere, horizontale, unterseits giatte Blatter und flachere Rispe.

Herba Lactucae sativae. Gartenlattich. Laitue officinale (Gall.). Das frische. bithende Kraut, das in diesem Zustande verarbeitet wird.

Aqua s. Hydrolatum Lactocae (Gall.). Eau distillée de laitue. Aus 1000,0 frischem, zorstossenem Gartenlattich und 2000,0 Wasser bereitet una 1000,0 Destillat. Extractum Lactocae (Gall.). Extrait de laitue cultivée. Thridace. Dis frischen, im Steinmörser zerstossenen Stengel presst man, erbitzt den Saft, bis zom Gerinnen des Eiweisses, seiht durch und dampft zum festen Extrakt ein. Ausbeute 1,5 bis 2,0 Proc.

Lactucarium (Gall.). Lactucarium gallleum seu parisiense. Thridax. Thridaeium ist der eingedickte Saft dieser Art, den man durch Auspressen der ganzen Pflanzen und Eindicken zum trocknen Extrakt gewinnt. Das in Frankreich am meisten gebranchte Peliparat, (Vergl. auch III.) Von viel sohwächerer Wirkung als Lactucarium germanicum,

acel maner	of a no live sections weren't as	PAR 4 850
	Pasta Lactucarii Acazas	TEXT.
	Extracti Lacincaril gallic. Massas Pastas Injubarum Tincturas Balsand Tolurani	
	sta. Doels 50,9—60,0. Tieles antasthmaticas Sci	FDELIS.
	Estructi Lactucae viros. Asos foccidae depumtas ul. 30. Taglich Juni 8-4;	6,0,

Pilolas Lactucarli Boughannay.

Rn. Lactuceril Radicia Althorne 0,6, Za 50 Pillon, Abonds 1 Pille.

Slrupus Luctuene.

Rp.	Extracti Lacturas virosas Sirupi Sacchari	90,0
		-

Strupus Lactuenell.

Rp.	Lactucaril gorma	niel pidv.	1,0	
	Spiritum		20,0	
	Aquas destillates		65,00	
75,0 S	t derch Erwäring elbfillesigkeit mit	4, seiht dar	ch und	brings
nım Sir	thechart up.		195,0	

Slrupus Lactucarli Audencien.

Ep.		Extracti Lactucarii Sacchari	guil.	1,5
	8.	Aquae fervidae		500,0
	4.	Bateliari		950,0

6. Aspine Anrantii flor.	80,0
0. Achil citrici	1,6,
than fost die Mischarg von 1 und	E in 3, filicier.
brings dan Filtrat unter Klüren .	mit Eiwelen mit
4 sure Sirup and fügt diesem å	and d himso.

Sirupus cum extrario Luctucas (Gail.). Sirop de thridace.

Rp. 1, Entracti Lactoras (Galf) 25,0 2. Simpl Sacchael 975.0. Man löst I in 50,0 helssem Wasser, mischt mit 9 and bringt durch Kindamplez auf 1000,0

Sleupus Lactocarli oplatus. Eyrupus cam extractly Lactucaril at Opli (lall.), Sirop do Lantuarium opiaca.

adil.		REPUBLICATION CARLET	.0,73
	2.	Aquan Aurantii florum	40,0
	В.,	Extractl Lactscarti gallic.	1.5
	de	Aquae destillatas chulifont.	0.0.
	5.	Saechari atht	2000,0
	0	Arthur afterial	ma 5410

Man 16st t in 2 und flitrirt; ferner 3 in 4 (c. 1000,0) und filtriri ebenfidla, filgs hierzu 5 und 6, löst, killet durch Erhitzen mit Elweiss und Abschäumen, verdampit bis suf 3000,0 (Spec. Gaw. von 1,26), dann weiter, bla 40,0 venturatet sind und mischt die Lösung von 1 in 2 binge. Sell in 20 g 0,005 Oplumextrakt und das Lösliche aus 0,01 Lacturariumextrakt enthalten.

Unguentum Lacturas virusas.

1eb:	Spiritus diluti	rires.	1,0 k. X.
	Unguenti cerel		0,0
	Extracti Lactucae	Ruldi	#,0 8,0

Cough-Lozenges von Kratino, sind 1,25 schwere Pastillen aus 15,0 Lactucarium, 7,5 Ipecacuanha, 6,0 Scilla, 15,0 Süssholzextrakt, 360,0 Zucker und q. s. Tragacanth.

Dormitiv, ein Schlafmittel, ist ein weingeistiger, mit Anisöl und Zucker versetzter

Auszug aus Giftlattich (Tnoms).

Elixir antiastimatique d'Anbrée. Nach Souroppet: Ralii jodati 4,5, Lactucar. gallic. 0,5, Aq. dest. 120,0, Spirit. Acth. chlorat. 1,0, Sirup. Sacch. 25,5.

Pâte pectorale de Baudry ist eine Pasta gummosa mit etwa 0,15 Proc. Thridace. Saron de Lattue, Savon de Thridace ist eine mit Chromgrun gefarbte Seife

III. Lactuca altissima Schreb., wahrscheinlich eine hochstenglige Varietät von Lactuca Scariola L., liefert in der Auvergne ebenfalls ein Lactucarlum, das sieh in der Wirkung ähnlich wie das deutsche verhält, also stärker ist als das in Frankreich officinelle von IL

IV. Ebenfalls vom deutschen nicht wesentlich verschieden sind das englische Lactucarium, Lactucarium anglicum, in der Gegend von Edinburgh gewonnen, das österreichische, Lactucarium austriacum (von Waidhofen an der Thaga), das russische. Lactucarium rossicum im Gouvernement Poltawa gewonnen.

V. Canadisches Lactucarium, Lactucarium canadense soll von Lactuca canadensis L. und L. elongata Mühlenberg stammen.

Lagenaria.

Gattung der Cucurbitaceae - Cucurbiteae - Cucumerinae.

Lagenaria vulgaris Ser. (der Finschenkürbis, Kalebasse, Calebasse d'Europe. Gourde, Cougourde.) Heimisch in den Tropen der alten Welt, vielfach in wärmeren Gegenden kultivirt.

Medicinisch verwendet werden die Samen (Semenee de Congourde. Gall.). Sie sind verlängert-elliptisch, an einer Seite abgestutzt, 2 cm lang, 8 mm breit. Aussen hellgrau. Am Rande mit einem breiten Wulst, gegen die Spitze ausgerandet.

Sie enthalten fettes Oel und werden in Form der Emulsion gegen Krankbeiten der Blase angewendet. — Die harten, holzigen Fruchtschalen verwendet man zu Gefässen.

Laminaria.

Gattung der Phaeophyceae - Phaeospareae - Laminariaceae.

I. Laminaria digitata (L.) Lamx. Heimisch im nördlichen atlantischen Ocean, unterhalb der Fluthmarke bis zu 15 Faden Tiefe wachsend. Der Spress gliedert sich in wurzel-, stiel- und blätterartige Organe. Der Stiel wird an der Basis 4 cm dick, er erreicht eine Länge von 3 m, nach oben nimmt er allmühlich an Dicke ab. Der blattförmige Theil ist bis 1,5 m lang und bis 0,9 m breit, er ist in verschiedener Weise handförmig in lineare und riemenförmige Lappen gespalten. Nach der Art der Theilung und nach der Breite der Lappen unterscheidet man 2 Formen, die auch für gute Arten gehalten werden:

L. Cloustoni Edm. mit breitem Blatt und dickem Stiel, der Luftlücken enthält, und L. stenophylla Harvey mit schmalem Blatt und dünnem Stiel, der keine Luftlücken enthält.

Pharmaceutische Verwendung finden die Stiele der Pflanzen (Laminaria Ergünzb., Stipites Laminariae), die getrocknet und zusammengebegen in den Haudel kommen. Sie sind hornartig, braun, gerunzelt, von alten Pflanzen im Innern hohl, 6—12 mm dick, in den Bunzeln mit einem weisslichen Anflug von Kochsalz, indessen sollen auch aus Mannit bestehende Efflorescenzen vorkommen. Der Querschnitt lässt eine dunklere Rinde, ein ebensolches Mark und eine heilere Mittelschicht erkennen. Das Mark besteht aus locker verflochtenen Fäden, während die äusseren Theile den Charakter des Pseudoparenchyms haben. In der Rinde ein Kreis von Schleimhöhlen.

Bestandtheile. 0,477 Proc. Jod. Der Schleim der Alge ist das Magnesiumund Natriumsalz der Alginicinsäure (Algin), 5-6 Proc. Mannit.

Verwendung. Aus den getrockneten Stielen macht man durch Abdrechseln und Feilen cylindrische und kegelförmige Stöcke (Laminariastifte, Laminariakegel, Quellmeissel), die man in der Chirurgie und Gynükelogie zur Erweiterung von Wundkanhlen verwendet, wie den Pressschwamm, das Tupeloholz und früher die Enziauwurzel. Die Quellung ist innerhalb 24 Stunden beendigt. Es ist nothwendig, die Stifte möglichst genau in der Längsaxe der Stiele zu schneiden, da die einzelnen Gewebeparthien ungleichmässig aufquellen. Die Quellung ist im Marke am stärksten.

Antiseptische Laminariastäbehen erhält man mittels folgender Lösungen: 1) Jodoform 10 Th., Aether 100 Th. 2) Quecksilberehlorid 1 Th., Aether oder Weingeist 100 Th.
Um die Stifte zu sterflisiren, setzt man sie Alkoholdämpfen bei 120° aus und bewahrt sie dann in Glasschrechen mit einem Wattobausch verschlossen auf.

II. Einige Arten dienen als Nahrungsmittel; so Laminaria japonica Areschin Ostasien, sie enthält nach Korme: 23,95 Proc. Wasser, 6,64 Proc. Stickstoffsubstanz 0,87 Proc. Fett, 43,68 Proc. Kohlehydrate, 4,97 Proc. Holzfaser, 19,89 Proc. Asche. Ebenso iest man in China L. bracieata (Hai-tae) und auf den Orkney-Inseln die Stiele der L. saccharina Lamx., die bis 12 Proc. Mannit enthalten.

Algin ist eine durch Maceration von Laminarien mit Sodalösung erhaltene schleimigo Losung, die als Schlichte und Kesselsteinmittel und mit Laminariakohle gemengt unter dem Namen Carbon-Cement als Wärmeschutzmasse benutzt wird.

Lamium.

Gattung der Labiatae - Stachyoideae - Lamiliane.

I. Lamium album L. Von Portugal durch Europa und Asien bis zum Himalava und Japan. Perennirendes Kraut mit Ausläufern, mit gestielten, grobgesägten, behaarten Blättern und gebüschelten, Scheinquirle bildenden Blüthen. Die letzteren sind weiss oder grünlich. 10-25 mm lang, mit gekrümmter, über dem Grunde zu einem Höcker aufgetriebener, unter demselben eingeschnürter, schief aufsteigender und innen mit einem Haarkranz verschener Röhre. Oberlippe stark gewölbt, stumpf, Unterlippe dreispaltig mit verkehrt-herzförmigem, gezähneltem, an den Seiten herabgeschlagenem Mittellangen und in einen Zahn ausgezogenen Seitenlappen. Staubblütter didynamisch, bis zum Schlunde mit der Blumenkronröhre verwachsen.

Auf der Blumenkrone kurze, glatte, an der Spitze etwas verdickte Haare, ferner lange, mehrzellige, warzige Haare und kurz gestielte Drüsenhaare mit vierzelligem Kopf. Verwendung finden die Blüthen:

Plores Lamii (Ergünzb.). Flores Lamii albi. Flores Panaritiae, s. Urticae mortune. - Taubnesselblüthen. Weisse Nesselblüthen. Weisse Bienensaugblüthen. Weisse Todinesselblüthen. (Volksthümlich: Dangel, Löffelblumen, Weisser Kucknok.)

Bestandtheile. Angeblich ein Alkaloid; Lamiin, dessen Existenz aber anderselts bestritten wird.

Einsammlung. Man sammelt die Blumenkronen ohne die Kelche bei sonnigem Wetter und trocknet sie an einem schattigen, luftigen Ort. 5 Th. frische geben 1 Th. trockne. Sie werden, sorgfältig nachgetrocknet, in dichtschliessenden Blechbüchsen aufbewahrt.

Verfälschung. Als solche sind die von Lonicera-Arten vorgekommen, die durch ihren abweichenden Bau und ihre röthliche Farbe auffallen.

Anwendung. Im Handverkauf als bintreinigendes Mittel. Neuerdings als blutstillendes Mittel, wie Secale cornutum empfehlen.

Tinctuz, flor, Lamil alb. (a. Spir, dil. 1:5) 100,0 Strupt Sacchari Artime deptilintan

IL Lamium Galcobdolon Crantz liefert Herba Lamii lutel.

Lanolinum.

Adeps Lanae. Lanolinum. Lanolin. Lanolein. Lauain. Lanalin. Lanesin. Lanichol, Laniol. Vellolin. Wollfett. Agnin. Agnoliu. Alapurin. Anaspailm.

Mit dem Namen "Wollfett" bezeichnet man eine aus dem Wollschweise der Schafe abgeschiedene fettige Substanz, welche ihren physikalischen Eigenschaften nach ein Mittel. ding ist zwischen Fett und Wachs

Lanolinum, 275

Darstellung. Die Wolfhaare der Schafe enthalten eine eigenthümliche Fettsubstanz, welche Wollfett oder Wollschweiss genannt wird. Beim Waschen der Wolle in den "Wollwäschereien" erhält man nun ein robes Wollfett, Suinter, welches eine Mischung des reinen Wollfetts mit freien Fettsäuren und Seife darstellt.

Zur Reindarstellung wird das rohe Wollfett mit Hilfe der wässerigen Lösungen von Aetzalkalien oder kohlensauren Alkalien emulgirt. Wird alsdaun diese Emulsion dem Centrifugiren unterworfen, so trennt sie sich in eine Schicht, welche aus Seifenlösung besteht, und in eine zweite Schicht, welche das ziemlich reine Wollfett in rahmartiger Vertheilung enthält. Dieser Rahm wird nun mit Calciumehlorid behandelt, wodurch die noch vorhandenen Fettsäureseifen in unlösliche Kalkseifen verwandelt werden, so dass die Wollfett-Emulsion zersetzt wird, und das Wollfett zur Abscheidung gelangt. — Das Wolffett wird achliesslich mit etwas Marmorkalk zusammengeschmolzen, und die von Wasserbefreite Masse mit Aceton extrahirt, welches nur das Wollfett, nicht aber auch die noch beigemengte Kalkseife suflöst. Nach dem Abdestilliren des Acetons hinterhleibt wasserfreies Wollfett.

Zur Zeit wird von verschiedenen Pabriken nach abweichenden Verfahren gearbeitet. Eine Pabrik z. B. unterwirft die Emulsion von Wollfett und Seife einem Schlämuwerfahren und erzielt damit den Effekt, dass sie Wollfett von verschiedenem Schmelzpunkte gewinnt, weil das leichter schmelzbare Wollfett auch das specifisch-leichtere ist, daher beim Schlämmen weiter hinweggetragen wird.

Durch Einkneten von Wasser in das wasserfreie Wollfett mittels besonderer Knet-

und Mischmaschinen erhält man alsdann das sogenaunte "Lanolin".

Nomenklatur. Der Name "Lanolin" wurde ursprünglich lediglich für das wasserhaltige Wollfett gebraucht, welches zunächst überhaupt allein im Handel war. Erst später gelangte auch das wasserfreie Wollfett an den Markt, und seitdem wird der Name Lanolin gelegentlich auch für das wasserfreie Wollfett augeweudet. Dadurch ist eine ziemliche Verwirrung entstanden, welcher nunmehr durch die Germ. IV ein Ende gemacht werden dürfte.

Adeps lanze anhydricus (Germ. IV). Adeps Lanze (Brit. Helv.). Wasser-

freies Wollfett. Wollfett. Suint de laine. Wool-fat.

Eigenschaften. Das gereinigte, wasserfreie Fett der Schafwolle. Hellgelbe, salbenartige Masse von sehr schwachem (bockigem) Geruche, welche nach Germ. IV bei etwa 40° C., nach Brit. bei 40-44,4° C., nach Helv. bei 35-36° C. zu einer fast klaren Flüssigkeit schmilzt. Der Schmelzpunkt des Wollfetts ist übrigens nicht ganz gleichgiltig. Nach den heutigen Anschauungen ist ein niedriger schmelzendes Wollfett als Salbengrundlage besser geeignet als ein höher schmelzendes. Am zweckmässigsten dürfte ein solches vom Schmelzpunkt 88-40° C. sein. Es ist in Chloroform, Aether, Aceton, Benzol, Petroläther, Schwefelkehlenstoff leicht löslich, in Wasser so gut wie unlöslich, in Alkohol schwerlöslich. 1 Th. löst sich in etwa 75 Th. siedendem Alkohol von 90 Proc.

Die charakteristischen Eigenschaften des Wollfetts, die auch dessen arzueiliche Verwendung bedingen, sind folgende: 1. Es wird von wässeriger Kalilauge kaum verseift, die Verseifung gelingt erst — und auch dann noch schwierig — durch alkoholische Kalilauge, am besten unter Druck. Damit steht im Zusammenhange, dass das Wollfett auch wenig Neigung zum Ranzigwerden hat, wedurch es sich von den Glycerinfetten vortheilhaft unterscheidet. 2. Es ist im stande, die 2—3 fache Menge weines Gewichtes an Wasser aufzunehmen und damit eine Masse zu geben, welche immer noch Salbenkonsistenz hat. 2. Es wird von der thierischen Haut resorbirt und vermittelt schnerseits die Resorption der ihm einverleibten Arzueistoffe. 4. Es haftet auf Schleinhäuten und kaun deshalb zur Applikation von Arzueimitteln auf Schleinhäuten verwendet werden.

Seiner chemischen Zusammensetzung nach besteht das Wollfett aus den Estern verschiedener Säuren mit mehreren Alkoholen. Von Säuren sind bisher nachgewiesen worden Lanocerinshure $C_{40}H_{60}O_4$, Lanopalminsäure $C_{16}H_{60}O_4$, Myristinsäure $C_{14}H_{65}O_4$, Carnaubasäure $C_{21}H_{40}O_4$, von Alkoholen Cholesterin $C_{22}H_{40}OH$, Isocholesterin $C_{22}H_{43}OH$, Cerylalkohol

 $C_{17}H_{16}$. OH, Carnaubylalkohol $C_{11}H_{24}O$, Lanolinalkohol $C_{12}H_{24}O$, ohne dass damit die Zusammensetzung des Wollfettes als erschöpft angesehen werden könnte.

Der Nachweis des Wollfettes wird durch zwei Reaktionen geführt, welche dem Cholesterin zukennmen, also anzeigen, dass ein Cholesterinfett vorliegt: 1) Schichtet man eine Lösung von Wollfett in Chloroform (1:50) über konc. Schwefelsäure, so entsteht an der Berührungsstelle eine Zone von feurig-braunrother Fürbung, welche nach 24 Stunden die höchste Stürke erreicht. 2) Löst man etwa 0,1 g Wollfett in 8-4 com Essigsäure-anhydrid [(CH₂CO)₂O], a. Bd. I S. 13, und lässt in diese Lösung tropfenweise konc. Schwefelsäure einfliessen, so entsteht eine rosarothe Fürbung, welche bald in Grün oder Blau übergeht (Liebermann's Cholestolreaktion).

Konstanten. Spec. Gewicht bei 100° C. = 0,890. Jodzahl 25,6-25,0, Körrsrongen's Zahl 80-95,0 doch sind diese Zahlen nicht hinreichend sicher.

Prüfung. 1) Wollfett sei von hellgelber Farbe und fast geruchles. Beim Verreiben auf dem Handteller darf eich nur ein äusserst minimaler bockiger Geruch zeigen. Der Schmelzpunkt liege nach Germ. IV bei etwa 40° C., doch wird man im allgemeinen sinem bei etwa 38° C. schmelzenden Wollfett den Vorzug geben. - 2) Löst man 2 g Wollfett in 10 cem neutralem Aether, so soll diese Lösung nach Zusatz von 2 Tropfen Phenolphthaleinidsung farblos bleiben (Rothfarbung würde die Gegenwart von freiem Alkali anzeigen), dagegen auf Zusatz von 0,1 cem 1/10-Normal-Kalilauge stark roth gefärbt werden. Hierdorch wird ein Maximal-Säuregehalt zugelassen, wolcher für 100 g Wollfett = 0,028 g festem Kalihydrat entspricht. 3) Man erhitzt 10 g Wollfett mit 50 g Wasser im Dampfbade unter beständigem Umrühren, lässt kurze Zeit auf dem Dampfbade stehen und alsdann ohne Umrühren (!) erkalten. Während des Erhitzens muss eine klare, blassgelbe, geschmolzene Fettschicht auf dem Wasser schwimmen, welche nicht schanmig ist und keine Unreinigkeiten absetzt (Präparate, welche noch Seife enthalten, zind schaumig und zeigen keine klare Fettschicht). Nach dem Erkalten trennt man die wässerige Flüssigkeit ab! Diese soll neutral reagiren (also frui von Säuren und Basen sein), beim Erhitzen mit Kalkwasser keine Dämpfe ausgeben, welche rothes Luckmuspapier blitten, d. h. es sollen Ammoniaksaize nicht zugegen sein. - Dampft man die wässerige Flüssigkeit in einer Platinschale ab, so darf Glycerin nicht hinterbleiben. Man würde dasselbe erkennen an dem silssen Geschmack und daran, dass es beim Erhitzen mit Kaliumbisulfat den stechenden Geruch nach Akrolein entwickelt. - 10 ccm der zuvor durch gewaschenen Asbest filtrirten, wässerigen Flüssigkeit sollen durch 2 Tropfen Kaliumpermanganatlösung (1:1000) für etwa 10 Minuten roth gefärbt werden. Umschlagen der Rothfärbung in Braun würde durch die Gegenwart von Glycerin und anderer leicht oxydirbarer organischer Verunreinigungen verursacht werden. - 4) Kocht man 1 g Wollfett mit 20 ccm absolutem Alkohol, lässt vollständig erkalten und filtrirt, so soil das Filtrat auf Zusatz einiger Tropfen alkoholischer Silbernitratlösung (1:20) entweder gar nicht getrübt werden oder eine etwa entstehende leichte Trübung (von ausgeschiedenem Wollfett) soll durch schwaches Erwärmen wieder verschwinden. Eine in warmen Alkohol unlösliche Trühung rührt vom Chloreliber her; das Chlor entstammt alsdann voraussichtlich Chloreubstitutionsprodukten des Wollfetts, und es ist zu vermuthen, dass dieses Chlor von einem Bleichprocess des Wollfetts herrührt. - 5) Wollfett darf böchstens 0,05 Proc. Asche hinterlassen. Diese Asche be teht aus Eisenoxyd und darf feuchtes rothes Lackmuspapier nicht bläuen. Dumit ist die Abwesenheit von Natron-, Kali- und Kalkseife bewiesen.

Aufbewahrung. Wollfett nimmt bei längerer Aufbewahrung an der Luft an seiner Oberfläche allmählich eine firnissartige Beschaffenheit an. Es ist daher in gut geschlossenen Gefässen an einem kühlen Orte aufzubewahren.

Adeps Lanae cum Aqua (Germ. IV). Lanolinum (Austr.). Adeps Lanae hydrosus (Brit. U-St.). Lanolin (Helv.). Wasserhaltiges Wollfett.

Wärmt man Wollfett leicht an und mischt man ihm alsdann allmählich etwa 1/2 seines Gewichts Wasser zu, so wird dieses mit Leichtigkeit aufgenommen und so festgehalten, dass es bei gowöhnlicher Temperatur nicht abgegeben wird. Das vorher gelbe

277

Wollfett geht dabei in eine fast weisse Masse über, welche "Lanolin" genannt worden ist. — In der Technik erfolgt das Einkneten des Wassers, mittels besonderer Apparate (Priespense's Knet- und Mischmaschinen).

Eigenschaften. Eine weisse, fast geruchlose, salbenartige, etwas zäbe Masse, welche beim Erwärmen im Wasserbade schmilzt und sich in eine wässerige und auf dieser schwimmende ölige Schicht scheidet. — Das wasserhaltige Wollfett ist im stande, noch mehr als sein gleiches Gewicht Wasser aufzunehmen, ohne seifig-glatt zu werden und ohne seine salbenartige Beschaffenheit einzuhüssen. Ebenso wie Wasser können ihm mit Leichtigkeit Fette, fette Oele und wässerige Lösungen von Arzneisubstanzen beigemischt werden.

Prüfung. 1) 10 Th. wasserhaltiges Wollfett sollen beim Erwärmen bis zum konstanten Gewicht nicht mehr als 3 Th. an Gewicht verlieren, entsprechend einem zulässigen Wassergehalt von 30 Proc. (Germ. IV. Brit. Austr. U-St.). — 2) Erhitzt man 10 g wasserhaltiges Wollfett in einem Porcellanschälchen mit 50 ccm Wasser auf dem Wasserhalt, so muss das Wollfett sich auf dem Wasser geschmolzen und klar, ferner als beligelbes, nicht bräunliches Oel absetzen. Unreine Prüparate geben hierbei eine schaumige, sich nicht klürende, bräunliche Schmelze. — 3) Das nach dem Erkalten abgetrennte wasserfreie Wollfett, ferner die von diesem geschiedene wässerige Schicht sind in gleicher Weise zu prüfen, wie beim wasserfreien Wollfett angegeben ist.

Aufbewahrung. Das wasserhaltige Wollfett werde an einem kühlen Orte in gut verschlossenen Gefässen aufbewahrt, da es anderenfalls nach einiger Zeit an den der Luft ausgesetzten Schiehten etwas Wasser abdunatet, wodurch die Oberfläche etwas

dunklere Farbung und firnissartige Beschaffenheit annimmt.

Anwendung. Das Wollfett wird im wasserfreien wie im wasserhaltigen Zustande in ziemlich ausgedehntem Umfange namentlich als Salbengrundlage angewendet. Es eignet sich hierzu aus folgenden Gründen: 1) Es wird nicht renzig und wirkt nicht reizend auf die Haut. 2) Es wird vom Keratingewebe, also auch von der Haut reserbirt und vermittelt den Uebergang von Arzueisubstanzen in diese. 3) Es nimmt grosse Mengen Wasser auf. 4) Es haftet auf Schleimhäuten. 5) Es ist frei von Mikroorganismen und verhindert das Durchwachsen derselben.

Wo das Wollfett als solches zu zähe ist, macht man ihm einen Zusatz von etwa 20 Proc. Olivenöl oder Schweineschmalz.

Wenn "Lanolin" ohne besonderen Zusatz verordnet ist, so muss das wasserhaltige Wollfatt abgegeben werden.

Adeps Laune ad usum veterinarium ist eine etwas weniger reine Sorte Wollfett, zum Gebrauch in der Thierheilkunde und zu technischen Zwecken, z. B. zur Verhinderung der Schaumbildung beim Eindampfen der Zuckersäfte im Vacuum der Zuckerfabriken bestimmt. Diese Sorte hat immer noch eine ausgesprochene gelbe Färbung und ist mit Oesypus nicht zu verwechseln.

Adeps Lauae crudus. Rohes Wollfett. Oesypus. Oesypum. Suinter. Ist das rohe Wollfett, durch Auskochen mit Wasser und Koliren gereinigt. Eine braune oder grünlichbraune fettige Masse von widerlichem Bock-Geruch. Es ist in früheren Jahrhunderten und eogar noch um 1890 herum (von einer süddeutschen Fabrik) als Wundsalbe ver wendet, bez. in den Verkehr gebracht worden.

Lanolinum pro receptura (Manch. Ap.-V.) Wollfett zum Recepturgebrauch. Eine Mischung von 100 Th. wasserhaltigem Wollfett mit 20 Th. frischem Schweineschmalz. Das Zumischen des Schweineschmalzes erfolgt, um der Salbengrundlage die Zähigkeit zu nehmen. An Stelle von Schweineschmalz werden auch Vaseline und Olivenol angewendet.

Thilanin. Wird wasserfreies Lanolin mit Schwefel erhitzt, so entsteht unter Entweichen von Schwefelwasserstoff ein geschwefeltes Produkt, welches etwa dem Oleum Lini sulfuratum zu vergleichen ist. Es bildet eine braune, dem Schwefelbalsam ühnlich tiechende, salbanartige Masse.

Der Gehalt an Schwefel beträgt rund 3 Proc. Sein Vorzug vor anderen Schwefelmitteln soll darin bestehen, dass es keinerlei Reizerscheinungen verursacht. Nur auf die behaurte Kopfhaut ist es im unverdüngten Zustande nicht anwendbar. Man braucht es bei einer Reihe von Hautkrankheiten an Stelle der bisher üblich gewesenen Schwefelmittel Blanco dl Parigi. Pariser Welss. Man verreibt 10 Th. goschmolænes Wollfett mit 50 Th. Speckstein, 10 Th. Magnesiumkarzonat, 15 Th. Zinkoxyd, 1 Th. Cinneber und etwas Rosenol (auf 100 g = 2 Tropfen.) Ein zartes, feines Pulver, als Cosmeticum.

Byrolin, ein kosmetisches Praparat von GRAP & Co., besteht aus Borsaure, Wollfett, Glycerin und Wasser, hat also etwa die gleiche Zusammensetzung wie Lanolinum boro-

glycerinatum. (S. dieses.)

Itchel. Man schmilst im Wasserbade je 420 g wasserfreies Wollfett und Vaseline und fügt eine Anreibung von 45 g Jodeform mit 32 g Glycerin, femer 24 g reine Karbolsaure, sowie 12 g Eucalyptusci, 12 g Lavendelel binzu und rührt bis zum Erkalten.

Kautschuk-Lanolin. Kautschuk 150,0 werden in Chloroform gelöst und nach und nach innig gemischt mit wasserfreiem Wollfett 1800,0. (Französische Hospital-Vorschrift.)

Lanoform von Apotheker W. Wmss. Angeblich eine Verbindung (?) von Wollfett mit Formeldehyd. Wird als Lanoform-Crême und als Lanoform-Streupulver mit je

1 Proc. Formaldehyd in den Handel gebracht.

Lanoid. Eine von Wallas empfohlene Binde aus elastischem, wollenen Gewebe.

Hat mit dem Wollfett nichts zu thun.

Lanolin-Hufschmiere nach E. Dierreuch. Adipis Lanae crudi 85,0, Olei Rapae 15,0,

Nitrobenzoli gtt. X. Olei Citronellae gtt. V.

Lanolin-Rosen-Crême. Adipis Lanao cum aqua 25,0, Olei Amygdalarum 60,0, Saponis medicati pulverati 8,0, Aquae destillatae 150,0, Aquae Rosae 30,0, Parfilm ad lihi-Präparat zur Pflege der Haure. Mannocitin. Ein Rostschutzmittel, zum Einreiben von blanken Eisenflächen, z. B.

blanken Maschinentheilen, ist eine Lösung von wasserfreiem Wollfett in gleichen Theilen

Kampherel. (B. Fischer.)

Oesypus. Das robe Wollfett. Es wurde gegen 1888 von einer süddeutschen Fabrik in den Handel gebracht und sollte starke Heilkraft haben. Es war eine braune, stark bockig riechende salbenartige Masse. — Heute gilt der Name "Oesypus" als Synonym für Wollfett, und es würde als Oesypus im Zweifelfalle jedenfalls ein reines Wollfett abzugeben sein.

Quaguo's Lanolinpuder. Man lost Wollfett in Acther und macht mit dieser Lösung und Magnesiumkarbonat einen Teig, welchen man austrocknen lässt und alsdann pulvert. Die so erhaltene Lanolin-Magnesia lässt sich mit allen zu Puder üblichen Stoffen vermischen. Statt Magnesia kann man auch Zinkweiss, Talcum und Wismutweiss verwanden, doch sind die mit diesen erhaltenen Prüparate nicht so specifisch leicht. Vasellnum lanolinatum Hell. Eine Mischung von 25 Th. Adeps Lanae und

75 Th. Vaselin.

Cromor refrigerant Unva. Resensable nach Ussa. Rp. Adipin Lanse 10,0 Adiple benzonti 20,0 60,0. Aquae Rossa

Cremor refrigerant cum Aqua Calcle UNNA.

Rp. Adiple Lance 10,0 Adiple bemeanti 20.0 Aquae Calcia 60,0.

Cremor refrigerans Plumbi subacutici UNNA.

Ep. Adipte Larme 10,0 Adipts benzeati 90,0 Liquoris Plumbi subaccuici 60,0.

Emplaio Lanolini. Lanolin-Milch.

Rp. Adiple Lanse cam aqua 5,0 Aquan (von 60° C) 100,0 Saponia medicati 0.25.

Die Emulsion ist zu koliren und kann auch noch mit Borax verseist werden. Das jetzige mitte Wollfets globs obne Zusaus von Scife kolne Emulsion.

Forrum senguichloratum cum Lanolino Karz. Eisen-Lanolin von Karz.

Rp. Ferri sesquichterati crystalt. 80,0 Aquae destillatas 300 80,0, Adiple Lance cum aqua Zur örtlichen Behandlung der Diphiherie.

Lanolinum borieum in bacillo Dinteniera

Hp. Sebi benzolnani 30,0 Adiple Lanse 60.0 Agidl bardel 10,0.

Lanolimentum Buroglycerini. Wollfest-Boroglycerin (Erginzb.).

Rp. 1. Acidi borici 20,0 2. Glycorial 5. Aquae destillatae 50,0 4. Adiple Lance 550,0 6. Olel Gilvan 130,0.

Man erwirent 1-8 bis zur Lönneg und mische diese gu 4 und 5.

Lanolinum carbolisatum in bacillis Dievences.

Rp. Sehi benzolpati Cerne flavor AS 80,0 Adiple Lance 55.0 Acidl curboliel

Lanolimentum lentens. Wollfest-Cream (Erginzb.).

Ep. Cetnori 20,0 Vanctini flavi 80,0 Adiple Lanue 80,0 Aquae 100,0.

Zu 50 g dieser achnamig gerührten Salbe mischt man I Tropfon Resenct.

Lanolimentum leatens (Bad, T.), Lanolin-Crema.

Rp. Adlple Lance com aqua 75,0 Aquae dustillatue 45,0 Paraffini liquidi 30,6 Olel Rome git. Y Extrait Millefleurs 10.0.

Eine fast weisse Subs.

Lanolimentum leniens.	IL STRAN.
Lunglin-Creme Jases & Darmetadera	Rp. Sapople kalini 20,0
	Adlphe Lamas 25,0.
Ep. Adiple Lance com squa 64,0	Logosnium Acidi sallejilet Husson.
Paraffini liquidi 15,7	Rp. Achil salleylick
Carculat 6,5	Olel Terebinthinse && 1,0
Aquae 13,5	Adipia Laune com aqua 8,0.
Boracia 0,5.	Gegen akuten und chronischen Gelenkrheumatismus.
Parfore ad tiblium.	Auga il tremien unit entrarium interestation
Lanolimentum leulene Saatfelb.	Unguentum adhaestram.
Lanolla-Cryme Saglekin.	Lanelin-Washspasts anch Steam
	Rp. Corne flavao
Rp Adiple Lance 21.0	Adiple Lanes BA 40,0
Vaselini Itavi 6,0	Olel Olivan 20,0.
Old Resact gil I	
Tincturae Vanillae gtt X	Unquentum Adipis Lanna (Gorm. IV).
Spiritum Resedan gtt. XX	Wollfottenlbe.
Landinum salicylatum in bacilita Distrautes.	Rp. Adipis Lanne anhydr 20,0
Rp. Bell benzelnau 65.0	Адиав
Cerne flavno 8,0	Olel Olivan MA 5,0;
Acidi salicylici 2,0	linguagium lentens oum adipa
Adiple Lane 55,0.	
	Lanas paratum (Münch, ApV.).
Lanolimentum Thioli-	Rp. Paraffiel liquidi 68,0
ltp Thield Hquidi 10,0	Parattini solidi 22,0
Adipis benzenti 20,0	Adipla Lanne 10,0
Adipie Lanse cum aque 76,0.	Aquise Rosse 100,0
Pasts adiposa Unna.	Olel Rosso gtt. IV.
Fattparts nuch UNNA	Unguentum refrigorans USSA.
	Lagotin-Kühlealbe nach Ussa.
Ep. Adipla Lanae 5,0	
Acidi apetici (libuti (86 Proc.) 7,0	Ep. Adipis Lanas 10,0 Adipis benzenti 10,0
Adopte beasons 2,0 Footled 6,0.	Agune Rosse 50,0.
BLUTTON .	
Pasta Gesppl.	Enguestum refrigerans aquae Calcia Unka
Eg. Oesypi	Rp. Adiple Lanna 10,0
Zinci onydati	Artipis bearonti 20,0 Aguse Calcis 20,0,
Olel Offran al.	
Pulvia lancilinatus.	Bel Verbretquingen.
Lanelin-Straupulvez.	Unquentum refrigerana lehthyoll.
Rp. 1. Adipis Lanne 5,0	Rp. Adiple Lanne 10,0
2 Aetheria 20,0	Adlpis begrouth 20,0
3. Amyli 40,0	Aquas destillatas 94,0
4. Acidi berici 2,0	Johthyoli 6,0.
5. Talei veneti 40,0.	
blun licet 1 in 2, verreibt mit 3 und litest an der	Unguentum refrigerana Plumbl (anh)-aceticl
1.4t abdansten. Dann mischt men 4 mit 5,	UNNAL
gisht die verige Mischung dare und Farfum ad	Rp. Adiple Lance 10,0
libitum.	Adiple benecati 20,0
	Liquoria Plumbi ambacetici 80,0,
Sape lanulians Stune.	Voguentum refrigerans pomadiuum UNNA.
Rp. Baponis kalini #,0	Rp. Adiple Lance 10,0
Adiple Lange cum squa 9-2,5.	Unguest pomadini 20,0
Mit Amenahmen von Salleybaure leasen sich alle	Aquae destillatas 20,0.
gebräuchlichen Armeistolie einverfolben.	
Sape unguinosus Isnelluntus.	Unquentum refrigerans Zinci Unna.
I. E. Direthings	Pro Adlpia Lanan 10,0
Rp. Mollini 80,0	Unguenti Maci bensonii 90,0
Adiple Lanue cum squa 70,0	Aquae Rosse 30,0.

Lappa.

Gattang der Compositae-Cynarcae-Carduinae (jetzt Arctium L.).

I. Arctium Lappa L. ex parte (Lappa officinalis Allioni), A. tomentosum Schrk. (Lappa tomentosa Lam.), A. minus Schrk. (Lappa glabra Lmk.), A. nemorosum Lejeune. Die drei ersten Arten in Europa und Asien weit verbreltet, die letzte in Mitteleuropa. In Amerika eingeschleppt.

Alle Arten liefern in der Wurzel:

Radix Bardanae (Austr. Ergönzb.). Lappa (U-St.). Radix Arctil. Radix Lappac. - Klettenwurzel. Bezoarwurzel. Ohmblätterwurzel. - Racine de bardane (Gall.). Racine de glonteron. - Burdock Root. Clot-bur-root.

Beschreibung. Die wenig verzweigte, spindelförmige Wurzel ist frisch oben bis 3 cm dick, meist bis 30 cm lang, runzlig, hellgmubraun oder mit dunklerem, leicht in Schuppen sich ablösendem Kork bedeckt. Im Querschnitt ist das Holz gelblich, die Rinde weiss, die 1/2-1/2 des Durchmessers ausmacht. Rinde und Holz sind strahlig, die erstere lückig. In älteren Wurzeln wird auch das Holz durch Zerreissung lückig. Die Wurzel schmeckt frisch etwas scharf, trocken fade, schwach schleimig und süsslich.

Bestandtheile. Inulin, Spuren atherischen Ocies, Gerbstoff, Zucker,

Schleim.

Verwechslungen. Atropa Belladonna L., die Wurzel hat Stirke und Oxalatmand (Bd. I, S. 468),

Symphytum officinale L., die Wurzel ist aussen schwarz und enthält kein Inulin. Rumex obtusifolius L., die Wurzel wird im Querschnitt durch Alkalien violettroth.

Einsammlung. Aufbewahrung. Man sammelt die Wurzel von der wild wachsenden Pflanze (Austr.) im Herbst des ersten oder im Frühling des zweiten Jahres, spaltet stärkere Stücke der Länge nach und trocknet. 5 Th. frische Wurzeln geben 1 Th. trockne. Man hillt sie geschnitten in Holzküsten, doch nur in kleinen Mengen vorrüthig, da sie schr dem Wurmfrasse unterworfen ist und leicht schimmelt.

Anwendung. Die Wurzel steht von Alters ber in dem Rufe, den Haarwachs en befördern und wird daher ausserlich als Aufguss oder als öliger Auszug zum Einreiben der Kopfhaut benutzt. Da ihr diese Wirkung nicht innewohnt, so giebt man als "Klottenwurzelöl" in der Regel ein mit ätherischen Oelen versetztes Olivenöl ab. - Sonst dient die Wurzel als schweisstreibendes Mittel.

Herha Bardanae, Klettenkraut und Oleum Bardanae coctum, Klettenöl gehören mit zu den Heilmitteln des Pfarrers KNEIPP.

Extractum Bardanae (Gall.). Klettenwurzelextrakt. Extrait de bardane. Wird ans der in dünne Scheiben geschnittenen Wurzel wie Extract. Gentianae Gall. (Band I, S. 1213) dargestellt:

Extractum Lappae fluidum (U-St.). Klettenwurzel-Fluidextrakt. Fluid Extract of Lappa. Aus 1000 g gepulverter Klettenwurzel (No. 60) und q. s. verdeantem Weingeist (41 proc.) im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 400 ccm, flugt die ersten 800 ccm Perkolat für sieh auf und stellt 1. a. 1000 ccm Fluidextrakt her.

ersten 800 ccm Perkolat für eich auf und stellt 1. a. 1000 ccm Fluidextrakt her.
Oleum Bardanae artificiale. Kiettenwurzel-Haarol (E. Dieterich). 900,0
Olivenol, 100,0 Benizeeci, 0,5 Alkannin, 3,0 Chlorophyll (Schütz) versetzt man nach erfolgter Lösung mit 2,0 Bergamottol, je 0,5 Lavendel- und Rosenol, 0,01 Cumarin.
Ptisana Bardanae (Gall.). Tisane de bardane. 20 g Klettenwurzel, 1000 g siedendes Wasser. Nach 2 Stunden auspressen.
Haarbalsam von J. A. Hauschild, ist eine mit Indigo grün gefärbte, mit wenig Weingeist versetzte Klettenwurzelabkochung, 25 g = 1 Mark.
Yelno's Krüutersaft, gegen Syphilis, ist ein mit Sublimat versetzter Sirup aus Klettenwurzel, Löwenzahn, Senns, Pfefferminze, Coriander und Süsshole.

II. Die jungen Triebe von I werden vielfach als "Salat" gegessen, ganz besonders gilt dies von der japanischen Lappa edulis Sieb., die als "japanische Scorzonera" kultivirt wird.

Lauro-Cerasus.

Prunus Laurocerasus L. (Familie der Rosaceae-Prunoideae). Heimath in Kleinasien und am Balkan, im westlichen und südlichen Europa vielfach kultivirt,

Verwendung finden die frischen, im Juli und August gesammelten Blätter:

† Folia Lauro-Cerasi (Ergünzh.). Laurocerasi Folia (Brit.). - Kirschlorbeerblätter. Contentblätter. (Mandelblätter). - Feuilles de laurier-cerise (Gall.) -

Cherry-Laurel-Leaves, ausschliesslich zur Darstellung des Kirschlorbeerwassers und des Atherischen Oeles.

Beschreibung. Sie sind 7-12 cm lang, 2-5 cm breit, aber auch in der Kultur viel grösser werdend, frisch 0,5 mm dick, elliptisch oder länglich-lanzettlich mit bis 1 cm langem Stiel, kahl, lederig, glänzend. Hand umgebogen, gegen die Spitze entferst gesägt oder ganzrandig. Vom Mittelnerven gehen linksseits 8-12 Seitennerven ab. Auf der Unterseite nahe dem Stiele zu jeder Seite des Primarnerven 1-4 Drüsengrübchen. - Epidermis beiderseits aus weilig-polygonalen Zellen, Stomatien nur unterseits. Zwei bis drei Lagen von Palissaden an der Oberseite. Im Schwammparenchym Drusen und grosse (70 μ) Einzelkrystalle von Oxalat. Geschmack schwach adstringirend, kaum bitter. Beim Zerreiben nach Blausäure riechend.

Bestandtheile. 1,38 Proc. Laurocerasin, ein dem Amygdalin nahe verwandtes, aber nicht damit identisches Giukosid, das bei der Einwirkung von Wasser und Emulsin ebenfalls Benzaldehyd und Blansäure giebt. Die Ausbeute an Blausäure bei der Destillation der Blätter ist im Juli und August am grössten, sie betrügt nach Flücktorn bis 0,12 Proc. des Destillats. Es ist wichtig, die Blätter zerkieinert zu verwenden (vergl. unten). - Ausserdem enthalten die Blätter krystallinische Phyllinsaure, C, Hololo, Zucker, Gerbstoff, Wachs etc. and 5-7 Proc. Asche.

Verwechstungen der Blätter mit denen anderer Prunus-Arten, die ebenfalls beim Zerreiben Blausäure entwickeln, sind leicht zu erkennen, da solche sämmtlich kleiner und

nicht lederig sind.

† Aqua Laurocerasi. Hydrolatum Laurocerasi. Kirschlorbeerwasser. Eau distillée de laurier-cerise. Cherry-Laurel Water. Erganzb: 15 Th. frische, grob geschnittene Kirschlorbeerblitter übergiesst man mit 45 Th. Wasser und destillirt 9 Th. in sine Vorlage ab, welche 3 Th. Weingeist (87proc.) enthält. Das Destillat wird mit einer Mischung aus 9 Th. Wasser und 3 Th. Weingeist soweit verdünnt, dass es 0,1 Proc. Oyanwasserstoff enthält. Klare oder fast klare Flüssigkeit vom Spec. Gew.

Holv.: 100 Th. frisches, kurz vor der Blüthezeit gepflücktes, geschnittenes und zerstossenes Kirschlorbeerblatt destillirt man im Dampfstrom, flingt das Destillat in 5 Th.

Weingeist (94proc.) auf und bringt auf 100 Th. mit 0,1 Proc. HCN.

Brit.: Von 320 g frischen Kirschlorbeerblättern und 1000 com Wusser destillirt man

400 ccm ab und stellt auf 0,1 Proc. HCN ein.

Gall.: Von 1000 g frischen, zerstossenen Kirschlorbeerblättern und 4000 g Wasser destillirt man 1500 g ab, schüttelt das Destillat kräftig, filtrirt durch ein genässtes Filter und bringt auf 0,05 Proc. HCN.

Austr. giebt keine Vorschrift, fordert aber in Uebereinstimmung mit Erganzb., Brit. und Helv. einen Gebalt von 0,1 Proc. Blausäure. (Man beachte, dass Gall. nur

0.05 Proc. vorschreibtl)

Frafung'), Auf bewahrung, Amwendung, Abgabe und Höchstgaben genau wie bei Aqua Amygdalurum amararum (Band I, S. 280 u. figd.), welches auch nach An-gabe der Pharm. Germ. IV., die Aqua Laurocerasi nicht aufgenommen hat, an Stelle

des letzteren abgegeben werden darf (d. h. also, sobald dieses nicht vorrättlig ist.) Aqua Laurocerasi duplex und triplex. Nach Erklärung österreichischer Destilla-teure sind Destillate mit 0,2-0,3 Proc. HCN als künstliche Gemische anzuseben, da ein

Wasser mit mehr als 0,15 Proc. HCN nur kurze Zeit haltbar ist.
Sirupus cum Aqua Laurocerasi (Gall.). Sirop de laurier-cerise. In 1000 g
Kirschlorbeerwasser löst man ohne Würmeanwendung 1800 g Zucker und filtrirt.

Guttas entemeticas Enovues. Rp. Aquae Laurocornal

Theturas Strychal semisis 1,0. Morgens und Abends 10 Tropies.

Lotio anticuesmica Dalloux. Rp. Aquae Lustrecernal Liquoria Kalti carbonici 30,0 Aquae destillatae 450,0. Zu Waschungen.

Oleum Laurocerasi. Kirschlerbeerel. Essence de laurier-cerise. Oll of Cherry Laurel.

³⁾ Gull. lässt den HCN-gehalt mittels titrirter Kupfersulfatlösung feststellen (23,09 g Cupr. sulf, crist. in 1 1); 100 ccm des zu prilfenden Wassers werden mit 10 ccm Ammoniakflüssigkeit, dann mit der Kupferlüsung bis zur blauvioletten Farbung versetzt; die verbrauchten eem geben den Gehalt von HCN in Milligrammen an.

282 Laurus.

Kirschlorbeeröl ist dem Bittermandelöl sehr ähnlich und unterscheidet sich von ihm nur durch seinen etwas abweichenden Geruch. Es hat das spec. Gew. 1,054-1,066, ist optisch inaktiv und löst sich in 1-2 Th. Spiritus dilutus klar auf. Neben Benzaldehyd enthält es Blausäure, Phenyloxyacetonitril (Mandelsäurenitril) und eine sich nicht mit Natriumbisulät vereinigende Substanz, die bei der Oxydation Benzeësäure liefert und vermuthlich aus Benzylalkohol besteht. Bei der Prüfung sowie der Bestimmung des Gehalts an Blausäure verfährt man genau so, wie bei Bittermandelöl (s. Bd. 1, S. 283).

Laurus.

Gattung der Lauraceae-Lauroideae-Laureae.

Laurus nobilis L., wahrscheinlich in Kleinasien heimisch. Strauch oder bis 8 m hoher Baum mit immergrünen, lederigen, wechselständigen Blättern und achselständigen, kurz gestielten Indorescenzen. Blüthen zweibänsig oder zwitterig. Perigon mit kurzer Röhre und viertheiligem Saum. In den männlichen und zwittrigen Blüthen meist 12 in 3 Wirteln stehende Staubblätter, daran Filamente, die gewöhnlich eine Drüse tragen. In der weiblichen Blüthe vier Stamfaodien. Griffel kurz, Narbe dreikantig. Frucht eine

Verwendung finden: a. Die Blätter:

Folia Lauri. Lorbeerblütter. - Feuilles de laurier commun (Gall.).

Beschreibung. Sie sind über 10 cm lang, bis 5 cm breit, lanzettförmig, mehr oder weniger stumpf zugespitzt, kurz gestielt und mit verdicktem, etwas umgebogenem, wellig krausem Rand, kahl. Die Oberseite ist glänzend, die Unterseite matt. Die Epidermen mit starker Caticula, an der Oberseite zwei Schiehten von Palissadeu. Im Mesophyll reichlich Oelzellen. Spaltöffnungen nur auf der Unterseite, Geruch und Geschmack

Bestandthelle. 1-3 Proc. Atherisches Oel (Oleum Lauri foliorum. Essence de Laurier. Oil of Laurel Leaves). Dasselbe ist hellgelb, von cajepuiahnlichem Geruch. Spec. Gew. 0,92-0,93. Dreht - 15 his - 18°. 2-3 Th. 80 proc. Alkohol lösen 1 Th. des Ocles. Es enthält Pinen, Cincol, Methylchavicol (?), Eugenol.

Sie finden hauptsächlich als Küchengewürz Verwendung. Die italienischen Händler benutzen sie als billiges Packmaterial bei Versendung des rohen Staugenlakritz.

Oleum Lauri foliorum, Lorbeerblätteröl. Es riecht angenehm cajeputolartig, etwas sösslich, hat das spec. Gew. 0,920—0,930. Drehungswinkel im 100 mm Rohr — 15 bis — 18°. Es besteht aus Pinen, C₁₀H₁₄, Cincol, C₁₀H₁₅O, und kleinen Mengen Eugenol, C₁₀H₁₂O₂ und enthält vielleicht auch das dem Anethol isomere Methylchavicol, C₁₀H₁₄O.

Fructus Lauri (Germ, Austr.). Baccae s. Grana Lauri. - Lorbeeren (volksthümlich: Norbein, als Pulver: Barkiers). - Pruits de laurier commun (Gall.). Baies de laurier. - Laurel-berries. Bay-berries.

Beschreibung. Die Frucht ist länglich-rund, bis 15 mm lang, mit 4 mm langem Stiel. Getrocknet ist sie braunschwarz, runzlig, oben etwas zugespitzt. Die Fruchtschale zerfällt in eine äussere, frisch fleischige, aus Parenchym gebildete Schicht, in der Oelzellen mit gelbgrünem inhalt zerstreut eind, und eine innere, aus radialgestellten Steinzellen bestehende "Hartschicht", die mit der zarten Samenschale ausgekleidet ist. Der Embryo, der zwei dicke Kotyledonen und ein kleines Würzelchen hat, liegt locker in der Schale. Das Gewebe der Kotyledonen besteht aus dinnwandigem Parenchym, dessen Zellen zum Theil Stärkekörner, fettes Oel und einen mit Jod sich gelb fürbenden Klumpen enthalten. Andere Zellen enthalten nur Oel und etwas Gerbstoff.

Bestandtheile. I Proc. atherisches Oel (Oleum baccarum Lauri), das dickfüssiger ist wie das der Blütter. Spec. Gew. 0,915-0,985. Dreht - 14° 10', löst sich

283 Laurus.

tn 1/4 Th. 90 proc. Alkohols. Es enthält Pinen, Cincol, ein Sesquiterpen und Laurinsaure. Ferner enthalten die Samen 30 Proc. fettes O el (vergl. unten).

Aufbewahrung. Anwendung. Man bewahrt die ganzen Lorbeeren in Blechbüchsen, das Pulver in Porcellan- oder braunen Glasgefaszen auf, letzteres wegen des hohen Oelgebaltes in nicht zu grosser Menge. Früher als Gewürz und Bittermittel viel gebraucht, werden die Lorbeeren heute uur wenig beachtet und finden fast nur noch in der Thierheilkunde, bisweilen auch liussorlich gegen Kritze, Verwendung.

Oleum baccarum Lauri aethereum, Actherisches Lorheerheerenöl, kann durch Destillation der zerkleinerten Lorbeerfrüchte, oder des fetten Lorbeerelles gewonnen werden. Ausbeute aus den Früchten eines 1 Proc. Es ist der Träger des Geruches der Früchte, hat das spec. Gew. 0,915-0,935 und ist optisch linksdrehend. Es enthalt wenig Pinen, CtoHist viel Cincol, CtoHisO, und ein nicht näher untersuchtes Sesquiterpen, CtoHest

e. Das fette Oel der Früchte:

Oleum Lauri (Germ. Helv. Austr.). Oleum e fructu Lauri. Oleum Lauri expressum s. unguinosum. Oleum laurinum. - Lorbeeröl. Loröl. Lorbeerbutter. Lorettosalbe. - Hulle de laurier (Gall.). Beurre de laurier. Onguent de laurier. - Bayberry-oll, Laurel oll.

Es wird entweder aus den getrockneten und gepulverten, oder aus frischen, gestossenen Früchten gewonnen, indem man sie einige Zeit mittels Dampf erhitzt, oder auch mit Wasser kocht und dann zwischen erwärmten Platten presst. Man lässt das Oel in geschmolzenem Zustande absetzen, giesst klar ab und fültrirt im Dampftrichter. Das Absetzen und Filtriren wird durch Zusatz von 5 Proc. entwitssertem Natriumsulfat und längeres Umribren wesentlich erleichtert.

Man pflegt das Oel in Porcellankruken im Keller aufzubewahren, well es sich diesen leicht mittels eines Spatels entnehmen lässt; mit Rücksicht auf den Gehalt an ätherischem Oel ist es jedoch zweckmässiger, das geschmolzene Oel in gelbe Literflaschen zu filtriren und diese mit Korkstopfen zu verschließen. Vor dem Umfüllen stellt man sie kurze Zeit in die Warme.

Es ist von grüner Farbe, salbenartig-krystallinisch.

Konstanten des Oeles: Spec. Gew. 0,93317. Schmelzpunkt 32-36° C. Erstarrungspunkt 24-25° C. Verseifungszahl 197,5-198,9. Reichent'sche Zahl 1,6. Jodzahl 49-67.8.

Trilaurin, Myristin, ferner Harz, Chlorophyll und Bestandtheile. Atherisches Oel (vergl. oben).

Es wird zaweilen mit Talg oder Schweinefett verfälscht; solche Verfälschungen mit animalischen Fetten erhöhen den Schmelzpunkt und erniedrigen die Jodzahl.

Anwendung. Das Lorbeerel dient für sich oder als Bestandtheil anderer Salben zu Einreibungen bei Geschwulst, Rheums, Krampf, Kolik und Hautkrankheiten (Krätze), auch in der Thierheilkunde (Altelorie ist die volksthümliche Bezeichnung für ein häufig angewendetes Gemisch aus Oleum Lauri und Unguentum flavum (Althaeac) aa). Einreibungen der unbedeckten Körpertheile mit Lorbeerel sollen lästige Insekten fernhalten.

Kranteremig-Essens.

Rp. 1. Folloy, Lauri

I. Herb, Achillens moschat. 13 25,0

3. Fructus Anothil recent.

4. Herbne Dragsmoull rec. 88.200,0 5. Spiritus diliuti

5000,9 5. Acidi acctlel (50 proc.) Man beleuchtet 1-4 mit 5, übergieset nach 24 Stunden mit fl, presst nach 5 Tagen und filtriri.

Man färbt nach Belieben mit Zuckerfarbe oder in Essigniure gelöstem Cochenillereth,

Oleum Lauri felierum coctum. Lorbeerblitterel.

Aus grab gepulverten Loriserhillittern, wie Oleum Abulathil coct. Band I, S. 408.

Pomatum laurinum (Gall.). Pommade ou Onguent de laurier

Rp. Polior. Lauri recent. contus. 500,0 500,0 Fruct, Lauri contus. Adiple

Man erhitzt, bis alle Feuchtigkeit verdampft int, presst aus, thest in der Warms absetzen und glenst klar ab.

Remedia contra Insecta molesta. 1. Bremundl.

700,0 Rp. Old Lauri Naphtimini Actheris acctici BR 125,0. Olel Caryophyllor. Olei Philosopher. EA 25.0.

Oder (nach Vox.).	5. Filegen- und Mückensulba.
Rp. Olei Lauri Gredini Nitrobensoli Al 100,0 Olei Petrae 200,0	Vet, Rp. Olei Lauri Olei Eucalypti aa 10,0 Olei Potrae 80,0 Cercaini fiavi 50,0
Olel Rapae 500,0,	Enguesiam taurinum.
2. Bremsenliniment (Tollnes).	Unguentum Lauri compositum. Lur- beersalbe. Grans Hell-oder Renksalba.
Rp. Olel Lauri Sapoula viridia RR 150,0 Naphthalini 50,0 Aquae 650,0.	Loranibe, Lorol des Handverkaufs. Rp. 1. Adipis aufili 700,0 2. Sels orllis 160,0 8. Olei Lauri 140,0
6. Filegen- and Mackenssens.	4. Olel Cajeputi
Rp. Olei Lauri Olei Eucalypti Asthoria acetici fin 10,0 Spiritus 70,0.	5. Olei Juniperi 4. Olei Sahinae 7. Olei Terebinihinae 44 2,5 8. Chlorophyll 2,0 yei q. s. 5fan schmillet 1 und 2, fügt 3-7 hings und färs
4. Pliegen- und Mückenst.	enittem a.
Ep. Olel Lauri 190,0 Olef Eucalypti	Vel. Enguenium ad Coryzam. Druwensalbe. Rp. Olei Lauri 500

Bruchsalbe von G. Stunzenegorn in Herisau ist ein Gemisch aus 1 Th. Lorbeerd and 50 Th. Fett.

Schi ovlike

schoolist man bel gelinder Wilring,

Olei Terebinthinne A4 25,0

Hienfong-Essenz des Dr. Schöppen. Nach Hagen: Eine dünne Tinktur aus Lorbeerblattern und -früchten (je 5,0:200,0 Spirit, und 15,0 Aether) mit 1,5 Proc. Kampher, 1 Proc. Krauseminzel, je 0,25 Proc. Anis-, Fenchel-, Lavendel- und Rosmarinel. — Nach Auragemer: Fol. et Fruct. Lauri až 25,0, Spiritus (98proc.) 950,0, Olei Menth. crisp. 30,0, Olei Menth. pip. 20,0, Olei Lavandulse, Rosmarini, Salviae, Foeniculi äž 2,5, Olei Caryophyll. 1,5. — Es scheint, dass die Essenz noch mittels Chlorophyll gefärbt wird.

Icas, von Schweinenerer, gegen Rheuma ist ein weingeistiger, mit Kampher und Salmiakgeist versetzter Auszug von Lorbeeren, Lorbeerblättern, Nelken und Englisch Gewürz. Rheumatismusheil von Dr. Schunzacher in Berlin ist ein Gemisch aus Lorbeerel,

Kaliseife, Harz, Kampher, Ammoniak, fettem Oel, Alaun und Taig (Bischoff).

Lavandula.

Gattung der Labiatae-Lavanduloideae.

Kitrobenzuli

Old Petrue

Olel Rapae

88 50,0

500,0

600,0.

I. Lavandula spica L. (syn.: L. vera DC. L. officinalis Chaix), Heimath im westlichen Mittelmeergebiet, vielfach angebaut. Strauch oder Baumchen mit 1 m bohem Stamm und zahlreichen, ruthenförmigen Acsten, die in der Jugend mit Sternhauren besetzt, im Alter kahl sind. Die Blätter sind lanzettlich bis linealisch, bis 5 cm lang, 4 mm breit, am Rande umgerollt, unterseits mit Oeldrüsen. Blüthenstand eine unterbrochene Achre, aus meist 6 nicht reichblüthigen Scheinquirlen bestehend, deren Blüthen am Grunde von breiten, eckigen, scharf zugespitzten, trockenhäutigen Deckblättern umfasst werden. Der glockeuförmige, weissliche und nach oben blänliche Kelch hat 13 deutliche Rippen und ist 5 zähnig, der nach oben stehende Zahn mit einem Ansatz deutlich hervorragend. Korolle doppelt so lang wie der Kelch, blau, zweilippig, mit nicht aus der Krone hervorragenden Staubgefüssen.

Verwendung finden die Blüthen:

Flores Lavandulae (Austr. Germ. Helv.). Flores Spicae. - Lavendelblüthen. Spike. Spikenard. - Fleurs de lavande officinale (Gall.). - Lavender flowers.

Die Droge trägt eine Anzahl von Haargebilden, die unter Umständen geeignet sind, den Nachweis der Blüthen zu erleichtern. (Pig. 23.) Der Kelch trägt: 1) Drüsen mit mehrzelligem Kopf vom bekannten Typus der Labiatendrüsen und kleine Drüsen mit einzelligem Kopf; 2) einfach oder wiederholt verzweigte Sternhaare, deren Wand gehöckert und deren Zellsaft violett gefärbt ist (Fig. 23b.)

Die Blumenkrone trägt: 1) lange, einzellige, spitze, mit zahlreichen Höckern verschene Haare (Fig. 23c.); 2) dieselben Drüsenbaare wie der Kelch und 3) Drüsenhaare mit langer, höckeriger Stielzelle, an die sich eine schlankere und kürzere Halszelle und an diese das einzellige Köpschen schlicsst (Fig. 23a.). - Die Pollenkörner sind kugelig mit 8 glatten, schlitzförmigen Austrittsstellen für den Pollenschlauch, die übrigen Theile der Exine sind mit feinen, unregelmässigen Netzleisten bedeckt (Fig. 23e).

Bestandtheile. Actherisches Oel (vergl. unten).

Einsammlung. Aufbewahrung. Man sammelt die Blüthen vor der völligen Entfaltung, trocknet sorgfältig und bewahrt sie in Blechgefüssen auf, nachdem man Stiele-Blätter n. dergl. beseitigt hat.

Anwendung. Acusserlich zu Kräuterkissen, im Aufguss oder als Destillat zu Büdern und Waschungen. Ausserdem zu Räucherspecies und in der Parfümerie. Im Haushalt legt man Lavendelblüthen zum Schutz gegen Insekten zwischen Kleidungsstücke.

Lavandulae Oleum: (Germ. Austr. Brit. Gall. Helv. U-St.). Lavendelöl. Essence de Lavande. Oil of Lavender.

Herkunft und Gewinnung. Lavendelöl wird in Slid-Frankreich aus den frischen Blüthen und Zweigenden der Lavendelpffanze, Lavandula spica L., durch Destillation mit Wasser gewonnen. Die Lavendeldistrikte in den Departements Alpes Maridmes, Basses Alpes, Hérault, Drome, Gari and Vaucluse werden zur Zeit der Blüthe von den Gemeinden zur Oelgewinnung verpachtet. Die Destillateure stellen ihre transportablen Blasen in der Nähe von fliessendem Wasser auf und verarbeiten die frisch gepflückten Blüthen. Je nach der Höhenlage des Bezirks tät erhalten. Während man das französische Lavendelöl aus wild-

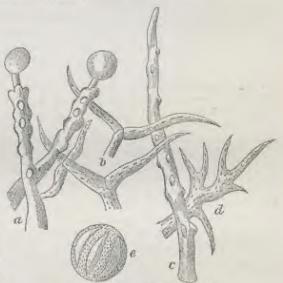


Fig. 13. Haare von Flores Lavandulas. wird Oel von verschiedener Quali. a. von der inneren Epidermis der Bismenkrone. b. von der Susseren Epidermis der Siumenkrone und vom Kelch. c. vom Haarring der Blamenkrone, d. rom Dechblatt. c. Pollenkoru ..

wachsenden Pflanzen gewinnt, wird das englische Oel aus kultivirten Pflanzen in den Grafschaften Surrey (Mitcham, Carshalton, Beddington), Kent, Herfordshire und Lincolnshire destillirt. Das engiische Lavendelöl kommt wegen seines hohen Preises für pharmacoutische Zwecks nicht in Betracht. Die Oelansbeute soll aus frischen Blüthen 0,8-1,5 Proc. betragen-

Eigenschaften. Gelbliche oder grünlichgelbe Flüssigkeit, von sehr angenehmem Geruch und starkem, aromatischem, etwas bitterem Geschmack. Spec. Gew. 0,885-0,895 (Germ. Austr.). [0,885-0,897 U-St., nicht unter 0,885 Brit., 0,88-0,89 Helv.] Drehungswinkel im 100 mm-Rohr — 3 bis — 9° Refraktometerzahl 1,4652. Es ist neutral oder reagirt schwach sauer und löst sich in 8 Th. Spiritus diint. klar auf (Brit.). Die Gute des Octes wird durch seinen Gehalt an Linalylacetat (Estergehalt) bedingt, der bei Durchschnittsölen 30 Proc., bei den seinsten Qualitäten aber his zu 40 Proc. und darüber betrügt. Die quantitative Bestimmung des Estergebalts geschieht durch Verseisen mit alkoholischem Kali, genau in derselben Weise, wie es bei Bergamottel (Bd. I, S. 856) beschrieben ist.

Bestandtheile. Der wichtigste Bestandtheil des Lavendeldle ist des Linalylacetat, CaoHarOCHaCO, durch dessen Menge die Qualität des Oeles bedingt wird (vergl.

unter Eigenschaften). Ausserdem enthält das Oel ziemlich viel Linalool, C₁₀H₁₇OH, wenig Geraniol, C₁₀H₁₇OH, und Sesquiterpen, sowie Spuren von Pinen, C₁₀H₁₈, und Cineol, C₁₀H₁₈O. Das englische Lavendelöl enthält mehr Cineol, durch das der kamphorartige Geruch dieser Sorte bedingt wird; ein weiterer Bestandtheil desselben ist Limonen C₁₀H₁₆.

Aufbewahrung. Lavendelöl wird bei Zutritt von Licht und Luft rasch sauer und dickflüssig. In ganz gefüllten, gut verschlossenen Flaschen im Dunkeln aufbewahrt,

hält es sich mehrere Jahre lang unverändert.

Anwendung. Lavendelöl wird hauptsächlich zu Parfümerien und kosmetischen Mitteln gebraucht. Technische Verwendung findet es in der Porcellanmalerei; auch bildet es einen Bestandtheil des Denaturirungsmittels für Brennspiritus.

Prüfung. Zur Ermittelung von Verfälschungen mit billigeren Oelen, wie Spiköl, Terpentinöl, Cedernholzöl, prüft man das Oel auf seine Löslichkeit in Spiritus dilutus, und bestimmt den Estergehalt durch Verseifen (vergl. unten Eigenschaften).

II. Lavandula latifolia Vill. (syn. L. spica D.C.), von der vorigen hauptsächlich verschieden durch die schmalen, krautigen Brakteen. Liefert Oleum Spicae.

Oleum Spicae (Ergünzb.). Spiköl. Essence d'Aspic. Oli of Spike.

Herkunft und Darstellung. Spiköl wird aus den Blüthen von Lavandulalatifolia Vill. in den unteren Bergregionen derselben Distrikte Südfrankreichs gewonnen, in denen Lavendelöl destillirt wird. Die Art der Darstellung ist genau die gleiche wie bei diesem Oele.

Eigenschaften. Gelbliche, lavendelähnliche, aber mehr kampherartig riechende, im Geruch etwas an Rosmarinöl erinnernde Flüssigkeit vom spec. Gew. 0,905-0,915 (0,905-0,920 Ergänzh.). Drehungswinkel im 100 mm-Rohr + 3 bis + 9° C. Kiar löslich in 2-3 Th. Spiritus dilutus.

Bestandtheile. Spiköl enthält: Rechts-Camphen, C₁₀H₁₅ (vielleicht auch Pinen, C₁₀H₁₆, Cineol, C₁₀H₁₈O, Links-Linalool, C₁₀H₁₇OH, Rechts-Camphen, C₁₀H₁₆, Rechts-Borneol, C₁₀H₁₇OH. Nicht ganz sicher nachgewiesen sind Terpineol, C₁₀H₁₇OH, and Geraniol, C₁₀H₁₇OH, sowie ein Scsquiterpen, C₁₁H₄₄.

Prüfung. Die Reinheit des Spiköles wird an seinem spec. Gewicht, seinem

Drehungsvermögen und der Löslichkeit in Spiritus dilutus erkannt.

Anwendung. Spiköl wird als billigeres Ersatzmittel für Lavendelöl in der Parfümerie, der Seifenfabrikation, sowie in der Porcellanmalerei verwendet.

III. Lavandula Stoechas L., heimisch im Mittelmeergebiet, mit linealen, ganzrandigen, am Rande zurückgebogenen Blättern. Bläthen in ganz dichten Aehren mit dachtörmig sich deckenden Brakteen, die obereten steril, breit, gefärbt und als Schauapparat
dienend. Geruch schärfer wie von II, an Kampher erinnernd. Die Blüthen sind die
Flores Stoechadis arabicae sen purpurae. Flores Lavandulae romanse. — Stoechasblumen. Welscher Lavendel. Schopflavendel. — Inflorescence de Stoechas (Gall.),
im Gebrauch wie die von I.

Acetom antisepticum (Gull.). Vinnigre anticoptique. Acétolé antiapptique. Vinnigre des quatre voleurs. (Herbae Absinthil Kp. Herbas Artendaine pontless Folior, Menthas piperit. Folios, Rusmarini Herban Rutse 1. Horbae Exirine Florum Lavandulae AA 15,0 Rhizomat, Calami Cort Cinnamon, seyl Caryophyllorum Semin. Myristicae Balli Allii 83 2,0 I. Camphorne 4.0 3, Addi sostici concentr. 15.0 4. Aced (7-8 proc.). Man macerirt 1 mit 4 sohn Tage, presst, fügs 2 in 3 gelöst binsu, lässt absotren und filtrizt

Acetum arematicum.

Gewürzenzig. Vinnigre ou Acctoid aromatique. Vinnigre aromatique des hopitaux. Aromatic Vinegas.

L Ph. Helvotica.

Rp. Florum Lavandulae Folior, Monthas pip. Folior, Rutae Policz, Salvine MIL as to,0 Harbae Absinthil Radic. Angelicae Rhizom, Calemi Rhizom, Zedoarlan Caryophyllorum (IV) 6,0 Spiritus diluti (62 proc.) 100,0 itset man 12 Stunden stehen, fügt Aceti pari (5 proc.) 900,0 kinen, maceriet 8 Tage and presst aus.

IL Ph. Gaillea.	Oici Rosmarini
Ep. Finciarse valuerarine (Gall.) 125,6	., Salvino ilk 1,0
Acet (7-8 proc.) 675,0.	Spiritus 550,0 Aquae destillatas 544,0.
III. Nation. Formul.	the seconding enfollance (lease)
Rp Ofel Lavandulae	Aqua aromatica spirituosa (Austr.).
Olei Romanial	Gelstig-aromatisches Wasser. Anhalts-
Olei Juniperi Olei Menthae piperit.	Schlagwasser. Schreckwasser.
Olei Christman Cass. & 0.5 ccm	
Old Cital	Rp. Florum Lavandulae
Olel Caryophyllerum 15 1,0 ccm	Foliar, Mellissae Foliar, Menthae crisp.
Spiritus (21 proc.) 175,0 cem	Follor, Salvino in 50,0
Acidi acetici (Béproc.) 173,0 ccm	Bemin, Myristicae
Man ideat die Mischung einige Stunden in ver-	Caryophyllorum
schlossenem Geffas bei 60-70 C. steben, dann	Macidia
nings Tage alwayses and filters.	Corticis Cinnamomi Casa.
	Rhisom Zingiberis
Acetum Lavandolao.	Fruct. Fornicult 23 25,0 Spiritus (87 proc.) 500,0
Lavondelessig	Aguae 4000,0.
Rp. Florum Lavandulae Sulcitus as 100,9	Nach 12standiger Macemilion destillirs man 2500,0 ab
Aceti (finrec.) 900,0.	Dient wie das vorige zu Waschungen und Um-
Nach a tagiger Macoration auspressen (Metallgarathe	schlägen, innerlich zur Belebung bei Krampk,
vermelden () and filtriren.	Kolik, Olinmacht
Ex tempore:	Aqua gingivalis antiseptica.
Rp. Spiritus Lavandulus 75,0	Pascutus' antiseptisches Mund- and
Acidi scetici diluti 25,0.	Zahnwanner.
Alcoclatum vulnerarium (Gull.).	Sp. Tinctures Myrrhas 5,0
Alcoolat vulnéraire. Eau vulnéraire	Saccharini 1,0
spiritaouse	Spiritus Lavandulae 94,0.
Ep. Florum Lavandulas recent. Valiar, Absinthit recent.	Theological and I Gins Wasser.
Angellane "	Aqua Lavandulae.
. Bianifici .	Lavendelwasser.
, Calamintiae	
Fornicall	Stp. Obei Lavandulas gtt. I Aquae destill, fervid. 100,0.
Malannina	and and a second
Melisso	Aqua volueraria vinosa.
Menthas pip 65 100,0	Aqua vulneraria spirituosa. Spiritus
. Origani .	tranmaticus. Aqua tranmatica Gallorum.
Rosmarini	Aqua sciopetaria. Weisse Arquebusad
- Rute Saturejae	Schusswasser, Wundwasser,
Salvine .	Rp. Olel Absinthii
. Serpylli .	" Lavandulae
_ Thymi	" Menthae piperit. " Rosmarini
Summitst Hyperici	Doring
Spiritus (60 proc.) 4500,0. Man maceriri 6 Tage und destilliri dann 8000,0 ab.	Salvine At 0,5
the same account to the property of the	Spiritus 875,0
Aqua aromatica.	Aquae destillatae tepidan 625,0.
Aqua cophalica a apopiectica.	Balsamum Rigense (Kunzun).
Wasser. Schlagwasser. Haupt- und	Rigaer Baleam,
Schlagwasser. Mutterbaleam, Einder-	
balaam,	Ep. Aquae aromaticae 75,0 Sulrius Sairias 23,5
L Ergüneb.	Spirine Salvine 23,5 Tinctume Crock 2.5.
Rp. Flor. Lavandulae cont.	A LOUIS PROPERTY OF THE PARTY O
Folier. Mentiae pip. cone. Folier. Resmarini cone. 23 5,0	Ean de Cologne zu Waschungen.
Follor, Salvine conc. 10,0	Rp. Olei Cinnamomi 0,3
Fruct. Fuenicali cont.	n Clief
Cort. Cinnamom. Cass. gr. puty. Lt. 3,0	, Lovandulae 83 10,0 Rosmariei 5,0
Spiritus (57 proc.) 70,0 Aquae communis 300,0	Epiritas 975.0.
liest man 24 Standon stehen, dann dentillirt man	
ali 200,0.	Enu de Lavande (Borbh.).
Il. Extempore.	Rp. Olel Bergamottan
Ep Olei Cinnamonil	" Portugal na 5,0 " Lavandulae 25,0
,, Fornicul	American American flow, 100,0
, Lavandulae , Menthae plp.	Spiritus 865,0.
11	

	II teate
Eau de Lavande anglaise.	II. Austr.
Extrait de senteur.	Are Lavendelbillthen wie Spirit. Joniperi Austr.
Rp. Olel Bergamottae 10,0	(8. 161.)
Old Lavandulae optim. 20,0 Old Aurantii florum	III. Brit.
Liquer. Ammonii caust. 55 2,0	Ep. Olei Lavandulae 100 cmn
Ambino griseae	Spiritus (90 Vol. proc.) 000 ccm.
Moschi an 0,3	
Florum Lavandulas 30,0	IV. U-SL
Spiritus 900,0	Rp. Olni Lavandulno 60 cem
Aquae Rosan 600,0.	Alcahol deaderati 250 ccm.
Nach 24 Stunden dertillirt man 1000,0 ab.	V, Gall.
Florida-Wassor (Formul americ).	Rp. Olel Larandolas 2,0
Rn. Olei Bergamottto 10,0	Spiritus (90 proc.) 98,0.
es Germill ron. 5,0	Spitting inclined polo.
" Santali 0,5	Spiritus Lavandolas compositus (Bad, Erg. Taxe).
, Lavandulae 25,0	Zusammengesetater Lavendelspiritus.
Spiritus 1,01	Rothe Schlagtropten, Lavender drops.
Tinetar, Curcumat q. s.	Ep. Spiritus Lavandolae 80,0
Lavendelnalz (Distriction).	Spiritus Resmarini 19,0
Lavgader-Salts.	Corticis Cinnamonal Cass, gr. puly,
Rp. Olel Lavandulus 10,0	Semiple Myriatiese gr. pulv.
Liquor, Ammonii caust spirit 5,0	Light Santall min cone. An 1,0
Alcehol absoluti 65,0.	that man it Town atches and filtrist. Als reisen-
Man fulls hiermit Stöpselgitzer, die mit haselnus	des Mittal en Einenheinenn innerlich zu 30-50
grossen Stücken ginsigen Ammoniumkarbena- beschiekt sind, Als Riechsals und zur Räuch-	Troplen, such als Riechmittel.
rung in Zimmern.	
Larender Ammonia for Smelling Bottles.	Spiritus oderatus (Nat. form.). Cologne Water, Perfumed Spirit.
Lavende - Elechfilaschehen,	
Rp. Old Layandulae	Rp. Olei Bergamotiae 15 ccm
Olei Bergamotine 31 2,0	
Olei Caryophyllorum	Francisco de las
Olei Cinnamomi seyl. Bl 1,0	Aurantii floram 4 m
Otel Rosae 0,9	Aetheris acetici 2 .,
Tineturue Mouchl 2,0	Aquae 120
Liquoria Ammonii canst. spirit.	Spiritus (01 proc.) 840 ccm.
Alcohol absoluti an 50,0,	
Anwending wie bel vorigem.	Tinctura Lavandulae composita.
Mistura Camphorae aromatica (Nat. form.).	Rothe Schlagtropfen. Compound
Aromatic Camphor Mixture. Passiss's	Tinciure or Spirit of Lavender
Camphor Mixture.	L Brit.
Itp Tinctures Lavandalae comp. (U-St.) 250 ccc	n Rp. 1. Olei Lavandulae 4,7 ccm
Sacebari 35 g	2, Olei Rosmarini 0,5 ccm
Aquae Camphorae q. s. ad 1600 ccc	
Mistura Copalbae composita (Nat. form.).	4. Seminis Myristicae 8,5 g
Compound Copaibs Mixture.	5. Light Santall rubri 17,0 g 6. Spiritus (90 Val. proc.) 1000,8 cem.
I. Lafayette Mixture.	
Rp.	Man macerist 3-6 and light im Flitrat 1-2.
Balancal Copalyne Spiritus Astheric mitrosi (U-St.)	IL U-St
Spiritus Aetheris nitrosi (U-St.)	
Tincturse Lavandulas comp. (U-St.) 55 125 ccs Liquoris Potassas (U-St.) 55 ccs	1. Cortie. Cinnamonal Casa, puly, (No. 10) 20 g
Sirupi Sacchari (U-SL) 825 cos	
Mucilag. Dexirini (lid. I, S. 1026) q. s. ad 1000 cca	
Ver dem Gebrauch umzuschütteln.	4. Ligni Santali rubri (No. 20) 10 g
IL CHAPMAN's Mixture.	5. Olel Lavandulae 8 cun
Ep. Balsami Copalyne	6, Olel Resmarial 2 com
Spiritus Aetheris nitrod (U-St.) \$1 250 ccr	7. Spirites (91 proc.) 700 com
Tingt Lavandulae comp. (U-St) 65 ccs	6 Santa Jackillaban BA man
Tinetume Opil (U-St.) 30 ccr	
Mucilag. Acaclae (U-St.) 125 cer	n Man mischt 1-4, beleuchiet mit q. a. der Lönung
Aguae destillatae q. s. ad 1600 ccc	n. von 5-6 in 7-8, bringt in einen Verdröngungs-
Spiritus Lavanduine	apparat, erschöpft, ruletzi mittels 9, sodass man
(Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.).	1000 com Tinktor orblit.
Tinciura cum oleo volatile Lavanduli	
(dall.). Lavendelgelat Lavendelspiritu	To a the Wood and Hallmanne
Alcoolat on Esprit de lavande. Alcoo	The state of the s
d'essence de lavande. Spirit of Lavende	Esu vulnéraire rouge.
T Gorm Holyet	

I Germ. Helves.

Aquae at 75,0. Nach 24stündiger Maceration deställirt man ab 100,0.

Spirites

I Gall Die unter Alcoolatum volnerarium (Gall) angegebenen Kritater zicht nam mit 3000,080 proc. Weingelat 10 Tage aus, presst und filtrirt

289 Ledum.

II. Ex tempore.

Tinctura valueraria bearoles-Balsamische Mundessens. Rp. Theturae vulnerariae 800,0

Aquae vulnerative vincese Tinctures Absingall 85 50,0 Tincture Menthes piperit. Tinctures Sautali rabri q. a. ad color, robr.

Tinctures Bensels 100,0 Relatini peravlani 10.0. Nach eintägigen Siehen zu filtrien.

Augenwasser von Chartonelands ist ein mit schwachem Weingeist bereiteter, mit wenig Lavendelol versetzter Auszug von Lavendelblumen.
Augenwasser von J. P. H. Harrs. Eine opiumhaltige, weingelstige Lösung von

800,0

Lavendelol und anderen atherischen Oelen.

Hamberger Fürstenbalsam, zur Stärkung für Frauen, enthält Salmiakgeist, Lavendel-, Seifen- und Kampferspiritus.

Bartzwiebel, zur Befürderung des Bartwuchses, ist ein wohlriechender mit Bitter-mitteln versetzter Weingeist.

Mp.

Mad. Dorniers flüssiges Kosmetikum, zum Einreiben der Hände während der Massage. Je 4 Th. Alaun und Eichenrinde, je 8 Th. Anis, Thymian. Salbei- und Rosmarin-blätter, Ysop, Lavendelblumen, Wermuth, Pfefferminz und Kampfer zieht man 15 Tage mit 1000 Th. 45proc. Weingeist aus, presst und filtrirt. (Nat. Drugg.)

Eau divine de Lavande (Königseer) 1,0 Ol. Thymi, 2,5 Ol. Cinnamomi, 4,0 Ol. Rosmarini, 5,0 Ol. Caryophyll., 20,0 Ol. Citri, 10,0 Ol. Lavandulue, 50,0 Ol. Eergamott., 2,5 Acther accetic., 10,0 Tinot. Moschi, 2500,0 Spiritus.

Enu hémoctetique de Montérest. Eau stauspotique de Naples. Eine durch

Eau hémostetique de Montérosi. Eau stagnotique de Naples. Eine durch Maceration von Aq. vulneraria vinosa mit Pech, Holztbeer und Essig bereitete Flüssigkeit. Email de Paris de Janen — Aqua Lavandulae Anglica.

Nervenextrakt von Dr. Brun, gegen alle möglichen Kraukheiten, ist eine Mischung aus 9 Th. Baumel, ju 1 Th. Lavendel- und Terpenunci, 5 Th. Weingeist.

Ledum.

Gattung der Erienceae-Rhododendroldene-Ledene.

I. Ledum palustre L. Circumpolar auf der nördlichen Halbkogel. Verwendung andet das Kraut:

+ Herba Ledi palustris. Herba Rorismarini silvestris. - Porst oder Porsch. Wilder Rosmarin. Sumpfporst. Mottenkraut. - Marsh-ten. Marsh-Rosemary.

Die Blätter sind kurzgestielt, ganzrandig, am Rande zurückgerollt, unterseits braunfilzig; der Filz besteht aus einfachen Haaren. Die Blöthen in endständigen Dolden sas weissen, fünfzühligen Blüthen. Schmeckt bitter zusammenziehend und riecht beim Zerreiben aromatisch und etwas narketisch.

Die Blätter enthalten 0,3-0,4 Proc. atherisches Oel, reichlich Gerbstoff

(Leditannahure), CasHenOu, Ericolin, CasHenOur, Ledumkampher, CasHenO.

Das Atherische Oel ist eine grünliche oder röthliche Flüssigkeit von narkotischem Geruch und schurfem Geschmack. Spec. Gew. 0,93-0,96. Der wichtigate Bestandtheildes Oeles ist der Ledumkampher, Cashao, der auf das Centralnervensystem stark giftig einwirkt. Er bildet Krystalle, die bei 104-105° C. schmelzen.

Einsammlung. Aufbewahrung. Das Krant wird zur Zeit der Blüthe, im Mai und Juni, gesammelt, im Schatten getrocknet und geschnitten in Blechgeftissen unter

den starkwirkenden Arzneimitteln aufbewahrt.

Anwendung. Als Narcoticum bei Keuchhusten, als harn- und schweisstreibendes Mittel bei Rheuma im Aufgusa (2-3,0:100,0). Einzelgabe 0,5-1,5. Höchstgabe auf der Tug 15,0, Acusserlich zu Umschlägen und Bädern gegen Hautkrankheiten. Im Haushalt gegen Motten (daher der Name "Mottenkraut"), doch hier durch wirksamere Mittel so ziemlich verdrängt.

Die Billtter werden in Kanada wie Thee verwendet (Labrador tea), ferner sollen sie zuweilen als Verfülschung der Folia Rosmarini vorkommen, von deuen sie sich durch die einfachen Haare der Unterseite leicht auterscheiden (vergl. Rosmarinus), ebenso

angeblich als schädlicher Zusatz zum Bier.

Potto contra tomim consulsivam Bumurken.

Hp.	(Rad. Ipecacaanh,	0.863
	Infual Follor, Senuse	5,0) : 150,0
	Herb. Ledi palustr.	8,0)
	Liquor. Ammon. animat.	0,6
	Skrupi Saechari	45,0.

sunnallich i Theeloffel bis 1/2 Essloffel.

Species pelliculares Enssicas. Russische Mottenspecies.

Rp. Herbae Ledi palustris 150,0 Ligni Quansine Fruct. Acilsi stellati Caryophyllorum 88 50,0 Olei Thymi 15,0 Osei Sabinas 5,0.

Dient in feiner Speciesform som Einstreuen in Pelawaaren u. dergi,

> Stropes contra tessim convulsivam. Keuchbustensaft.

Rp. 1. Radie, Ipoescuanhas 0,5 2. Croci 1,0 3. Folior, Sennae 6,0
4. Rhizom, Zingiberis 10,0
5. Herb. Ledi paluatris 25,0
6. Aquas ferridas 200,0
7. Spiritus diluti 50,0
6. Sacchari 850,0

Man lisst 1-5 mit 5 and 7 12 Stunden stehen, presst aus und bringt 200,0 des Filtrats mit à rom Strap,

Slropos Ledi palustris.

Rp. Tincturas Ladi palustris 13,0 Sirupi Sacchari 85,0.

Bei Kouchhusten theeloffelweise.

† Tinctura Ledi paluatris.

Rp. Herbae Ledi paluatria 20,0 Spiritus diluti 100,0

Durch Digestion bereitet man 100,0 Tinktur.

Tinctura Ledi palastris ex horba recenta, Wie Tinct, Digitalia Germ. (Band I, S. 1041) su beseiten.

II. Ledum latifolium Ait. Heimisch von Labrador bis Britisch Kolumbien. Mit breiteren, läuglich-elliptischen Blättern. Wird in Amerika wie I bei Keuchhusten und Bronchialkatarrh verwerthet. Die Blätter beissen auch Labrador-tea und James-tea.

Levisticum.

Gattung der Umbelliferae-Apioldese-Peucedanese-Angelicinae.

I. Levisticum officinale Koch (syn. Ligusticum. Levisticum L.). Wild-wachsend nicht sieher bekannt, angeblich in den Alpen Südfrankreichs und den Pyrenäen wachsend, zum Arzneigebrauch häufig kultivirt. Kräftige Pflanze mit 2 m hohem, kahlen, gestreiften und hohlen Stengel, oberwärts ästig. Die unteren Blätter doppelt-, die oberen einfach-flederspaltig mit breit verkehrt-eiförmigen, keilig-verschmälerten, eingeschnittengesägten Blättern. Dolden vielstrahlig, Hülle und Hüllchen aus vielen zurückgeschlagenen Blättehen bestehend. Bläthen blassgelb. Rippen der Frucht geflügelt, besonders die Seitenrippen. In jedem Thälchen ein Oelstriemen.

Liefert 1) in der Wurzel mit dem kurzen Rhizom:

Radix Levistici (Germ. Helv.). Radix Ligustici sea Laserpitii germanici. — Liebstöckeiwurzel. Badekrautwurz. Bärmutterwurzel. Lippstock. — Racine de livèche (Gall.). — Lovage-root.

Beschreibung. Die Droge besteht aus dem kurzen Azentheil, der quergestreift ist und an der Spitze häufig noch übereinander stehende Blattbasen und Knospenblätter trägt, und der mässig verzweigten Hauptwurzel, die durch das Trocknen längsrunzlig geworden ist. Aussen bräunlichgelb bis graubrann, ist die Rinde auf dem Querschnitt aussen hell, fast weiss, weiter nach innen gelbbrann, der Helzkürper ist gelb und erreicht höchstens die Breite der Rinde. In der Rinde erkennt man mit blossem Auge die rothgelben Sekreigänge. — Eau der Radix Angelicae (Bd. I, S. 307) mit folgenden Unterschieden: Sekreigänge nur bis 30 μ weit, wenig weiter als die stärkeren Gefässe des Holzes. Markstrahlen 2—3 Zeilreihen breit, 10—50 Zeilen hoch. — Geruch stark aromatisch, Geschmack anfangs slässlich, scharf gewürzbaft, schliesslich etwas bitter.

Bestandtheile. 0,6-1,0 Proc. atherisches Oel, Harz, Zucker, Apfelsaure, wahrscheinlich auch Augelicasaure. Das atherische Oel ist, je nachdem frische oder

Lovisticum. 291

trockene Wurzel verwendet wurde, gelb oder braun. Spec Gew. 1,00—1,04. Es löst sich in 2—3 Th. 30 proc. Alkohols und lat optisch inaktiv oder schwach rechtsdrehend. Die Hauptmenge ist d-Terpinsol. — Der Gehalt der Früchte an älherischem Oel beträgt 1,1 Proc., es hat das spec. Gew. 0,985, der Gehalt des Krautes daran beträgt 0,05—0,15 Proc., es hat das spec. Gew. 0,904—0,940, dreht + 16 bis + 46° C. und löst sich im gleichen Gewicht 90 proc. Alkohol.

Einsammlung. Aufbewahrung. Man sammelt das Rhizom mit den Wurzeln im Frihjahr von der 2—3 jährigen Pflanze, spaltet es der Länge nach und trocknet es 3 Th. frische Wurzel geben 1 Th. trocknet. Man bewahrt die über Aetzkalk oder bei gelinder Wärme nachgetrocknete Droge in dicht schilessanden Blechgefässen, da sie Feuchtigkeit anzieht und dem Wurmfrass unterworfen ist.

Anwendung. Als harntreibendes Mittel bei Wassersucht, eitrigen Entzündungen der Lungen und Harnwege, Berzieiden u. dergi. zu 0,5-2,0 g mehrmals täglich in Form des Aufgusses (1:10-20) nur noch selten gebraucht.

Extractum Levistici (Erganzb.) Liebatockelextrakt. Wird aus fein serschnittener Wurzel wie Extract. Coffeas Erganzb. (Band I. S. 906) bereitet. Harzige Ausschnitungen beim Eindampfen löst man durch Zusatz kleiner Weingeistmengen (Destillat!). Ausbeute etwa 18 Proc. Braun, in Wasser trübe löslich. — Nach E. Dieturich genügen */, der vorgeschriebenen Flüszigkeitsmenge.

Species distrations.

Harniretbender Thee. Espèces dinré-Elques. Diuretie ten. Urinative ten.

I. Germanica.

Rp. Radicia Levistici conc.

Radicia Ononidia conc.

[balleta Liquiritias conc.

Fruct Juniper contus, th

Ep. Radicis Levistici
Radicis Ononidia
Radicis Liquiritias
Fract. Juniperi (II) 18 10,0
Herb. Violas tricoloris 10,0
Fract. Anial valparis (IV)
Fract. Petrosclini (IV) 88 5,0.

Ill. Form. Bereilnensie

Ep Radicia Levistici Radicia Oponidia Radicia Liquiriuse Florum Stoechados citrinas Fructus Junipari Să 20,0.

IV. Nach DIEVENBARE.

Rp. Fructus Juniperi 10,0 Herbus Violas tricoloris 50,0 Radicts Levistici 30,0.

Species prologicas Scharge.
Blasenthes.

Ep. Follor, Malvon Harbar Anagalildia Badicia Levistici En 5.0 Radicis Ononidie Florum Steechados Herbne Arenadas Herbae Parietarian Radio Apii graveolentia Stigmat, Maldia Folior, Althaese EE 7.5 Follor, Betniae Polior, Urue Urai Fruct. Phaseott sine seminibus Horban Cerefold bispan. Radie, Asparagi Radie, Forniculi M. 10,0 Ekizem Graminis

Radic. Senegae

Tinctura faviatici.
Lieberdokeltinktur.
Rp. Radicis Leviatici min. 2000. 20,0
Spiritus diluti (80 proa.) 100,0.

2. Die Frucht:

Prucius Levistici. — Liebstöckelfrucht. — Pruit de livèche (Gall). Sie enthält 1,1 Proc. Atherisches Oel vom spoc. Gew. 0,935.

Antihydropsin, von Dr. Bönnan, gegen Wassersucht, ist eine weingeistige Tinktur aus Liebstäckel-, Rhabarher-, Hauhechel-, Enzian-, Kalmus- und Galgantwurzel, Guajakharz, Bärentraubenblättern und Sassafrashols. 200 g — 6 Mark.

13,5

Liatris.

Gattung der Compositae-Eupatoricae-Adenostylinae.

Liatris odoratissima Willd. Heimisch in Nordamerika. Vanilla plant. Deens Tongue. Dog Tongue. Hound's Tongue. Die perennirende Pflanze enthält reichlich Cumurin, in den Blättern 1,5 Proc., das sich zuweilen auf ihnen krystallinisch abscheiden soll. Die Blätter sind schmal spatelförmig, bis 25 cm lang, die oberen stengelunfussend. Sie sind monofacial gebaut, tragen also auf beiden Seiten Spaltöffnungen und Palissadenparenchym, im Mesophyll Oelzellen (nach Pascheis). Auf den Epidermen Drüsenhaare.

Die Blätter dienen zum Aromatisiren des Schnupftabaks; die Wurzeln dieser und anderer Arten (z. B. Liatris spicata Willd., Button quake-root, Devil's bit, Colic root, L. squarrosa Willd., Rattles nake's master, L. scariosa (L.) W.) verwendet man als Diureticum und gegen Gonorrhoe, die der letztgenannten Arten auch gegen Schlangenbisse.

Lichen islandicus.

Lichen Islandicus (Austr. Germ. Helv.). Cetraria (U-St.). Muscus catharticus s. Islandicus. — Islandisches Moos. Islandische Flechte. Kramperlihee. Raspal. Rispel. Tartscheuslechte. — Lichen d'Islande (Gall.). — Iceland Moss.

Cetraria islandica Ach. (Lichenes — Ascolichenes, Familie der Parmellaceae). Circumpolar in Europa, Sibirien, Nordamerika, auch auf der stidlichen Halbkugel; im Norden in der Ebene, in stidlicheren Gegenden mehr im Gebirge.

Beschreibung. Die Flechte besitzt einen bis 10 cm hohen aufrechten oder aufsteigenden Thallus, der frisch häutig-lederig ist, beim Trocknen knorpelig und etwas brüchig wird. Die Zweige des Thallus sind gabelig-gelappt und an den Eändern umgebogen. Auf der Oberseite olivengrün, zuweilen mit purpurnen Flecken, auf der Unterseite hell, grünlich-weiss, trocken lederbraun. Am Rande mit kurzen, dicken Fransen besetzt, den Spermogonion, zuweilen am Ende der Thalluszweige mit braunen, rundlichen, etwas vertieften Apothecien, die im Durchschnitt neben den Paraphysen zahlreiche Asci mit je 8 Sporen erkennen lassen.

Auf dem Querschnitte durch den Thallus erkennt man eine dichte Rindenschicht und eine aus lockeren Hyphen bestehende Markschicht, in welcher die rundlichen, grünen Gonidien liegen. (Bekanntlich sind die Flechten keine einheitlichen Organismen, sondern entstehen durch das Zusammenleben [Symbiose] eines Pilzes, in diesem Fall eines Ascomyosten, der den Flechtenkörper bildet, mit einer Alge, den Gonidien, in diesem Fall Cystococcus humicola Naegeli). Die lockeren Hyphen der Markschicht durchbrechen zuweilen die Rinde und bilden die weisslichen Soredien, die dann einer ungeschlechtlichen Fortpflanzung dienen können.

Bestundtheile. Bis 70 Proc. Lichenin oder Flechtenstärke $(C_eH_{10}O_b)x$, wird mit Jod nicht blau, etwa 11 Proc. Deutrolichenin, dem Lichenin isomer, wird mit Jod blau, worauf die Blaufärbung beruht, die ein Theil des Thailus mit Jod giebt. Beide geben gährungsfähigen Zucker, man verwendet daher die Flechte zur Spiritusgewinnung, 2 Proc. Cetrarsäure oder Cetrarin, $C_{50}H_{50}O_{12}$, den bitteren Geschmack der Droge bedingend, sie ist zweibasisch. 1 Proc. Lichesterinsäure, $C_{42}H_{50}O_{12}$, ebenfalls zweibasisch.

Zusammensetzung der Droge nach Könne: 15,96 Proc. Wasser, 2,19 Proc. Stickstoffsubstanz, 1,41 Proc. Fett, 76,12 Proc. stickstofffreie Extraktetoffe, 2,91 Proc. Holzfaser, 1,41 Proc. Asche.

Verfülschungen werden absichtlich wohl kaum vorgenommen, es finden sich aber unter der Droge nicht selten Cladonieu, die an ihrem stielrunden Thallus leicht erkannt werden. Einsammlung. Zubereitung. Die in den Gebirgsgegenden gesammelte Flechte gelangt, von Erde und Steinen befreit, in den Handel, muss aber für pharmacentische Zwecke noch einer sorgfältigen Reinigung von fremden Flechten, Moosen, Kiefernadeln u. dergl. unterworfen werden. Die hellfarbige Waare wird bevorzugt. Das Schneiden der getrockneten Droge ergiebt viel Abfall; man feuchtet sie deshalb schwach an, verwandelt sie durch Schneiden in eine grobe Theeform (Sieb I Germ.) und trocknet wieder. Man bewahrt sie in Holzkästen auf.

Anwendung. Das isländische Moos dient in Form des Aufgusses oder des kalten Auszuges als Bittermittel, in Form der Abkochung oder Gallerte als schleiniges, reizmilderndes und stärkendes Mittel bei schwindslichtigen oder schwächlichen Personen, ferner bei hartnäckigem Durchfall; neuerdings angeblich auch mit Erfolg bei Morbus Brightii angewondet. Man giebt es zu 15 — 30 g täglich als Abkochung (I: 10—15), als versüsste Gallerte thes- bis esslöffelweise, oder in den weiter unten angegebenen Formen.

Der entbitterten Flechte geben die tonischen Eigenschaften, die auf dem Gebalt an Cetrarsaure beruhen, ab; sie wirkt nur durch ihren Schleimgehalt und wird aus diesem Grunde auch zu Brod für Zuckerkranke verarbeitet.

Lichen islandicus ab amaritie liberatus (Ergānzb.). Lichen islandicus examaratus a ablutus a edulcoratus a prasparatus. Entbittertes islandisches Moos. Ergänzb.: 5 Th. grob zerschnittenes islandisches Moos lässt man, mit einer Mischneg aus 30 Th. hawarmem Wasser und 1 Th. Kaliumkarbonatlosung (331), proc.) übergossen, 3 Stunden stehen, giesst ab, wäscht mit kaltem Wasser, bis dieses nicht mehr altalisch abflieset, und trocknet. Durt. lässt 100 Th. fein nerschnittenes Moos mit einer Lösung von 5 Th. Kaliumkarbonat in 500 Th. Wasser und 50 Th. Weingeist 12 Stunden bei gewöhnlicher Temperatur, dann 6 Stunden bei 30° O. ausziehen, auspressen u. s. w. Ausberte 50—52 Proc.

Gelatina Idchenis Islandici (Ergünzb.). Gelatina de Lichene islandico. Islandisch-Moos-Gallerte. Gelée de lichen d'Islande (Gall.). Ergänzb.: 3 Th. grob zerschnittenes isländisches Moos lasst man mit 100 Th. Wasser //2 Stunde im Wasserbade stehen, presst gelinde und dampft die Flüssigkeit mit 3 Th. Zucker so weit ab, dass mach dem Abschäumen 10 Th. bleibon. Bei Vercordnung frisch zu bereiten. — Gall.: Ja 75 g Isländisch-Moos-Zucker und Zuckerpulver erhitzt man mit 150 g Wasser zum Sieden, schäumt ab und lässt nach Zusatz von 10 g Orangenblüthenwasser erkalten. Die Ausbeute woll 250 g betragen. Ersetzt man die 150 g Wasser durch ein Decoctum Lichenis islandici 50 150 g. so wiell man die Galle de lichen de Rochen.

5.0:150.0, so erhält man die Gelée de lichen amère (Gall.).

Gelatina Lichenis islandici aaccharata sicca (Erginzb.). Saccharurs tum de Lichene islandico. Pulvis pectoralis Trosii. Gezuckerte, trockene lalandisch-Moos-Gallorte. Islandisch: Moos-Zucker. Saccharure de lichen (Gall.). Erganzb.: 16 Th. grob zerschnittenee islandisches Moos lässt man mit 1 Th. Kalium-Erganzb.: 16 Th. grob zerschnittenee islandisches Moos lässt man mit 1 Th. Kalium-Erganzb.: 16 Th. grob zerschnittenee islandisches Moos lässt man mit 1 Th. Kalium-Erganzb.: 16 Th. grob zerschnittenee islandisches Moos lässt man mit 1 Th. Kalium-Erganzb.: 16 Th. grob zerschnittene stehen, seiht durch, wäscht die Flechte zunächst mit Wasser, bis dieses nicht mehr bitter oder laugenhaft schneckt, erhitzt es dann zweimal mit je 200 Th. Wasser incht mehr klebt, zertheilt sie in kleine Stücke, trocknet, verwandelt in ein mittelfeines Pulver und bringt durch Zusatz von q. s. Zuckerpulver auf 10 Th. Gesammtgewicht. Graubraunes, stas, dunn bitterlich schleimig schneckendes Pulver. — Gall. Aus gleichen Theilen islandischem Moos und Zucker. Man wäscht ersteres wiederholt mit laltem Wasser bis zur Entbitterung, kocht mit q. s. Wasser eine Stunde, lässt die Pressflüssigkeit in der bis zur Entbitterung, kocht mit q. s. Wasser eine Stunde, lässt die Pressflüssigkeit in der bis zur Entbitterung, kocht mit q. s. Wasser eine Stunde, lässt die Pressflüssigkeit in der Wärme absetzen, fügt den Zucker hinzu, dampft ein und bringt, wie verhin angegeben, Wärme absetzen, fügt den Zucker hinzu, dampft ein und bringt, wie verhin angegeben, wir Trockne. In dicht verschlosesten Gefässen aufzubewahren. Das Pulver giebt mit zur Trockne. In dicht verschlosesten Gefässen aufzubewahren. Das Pulver giebt mit

Descettan Cetrariae (U-St.). Descetton of Cetroria.

Ep. t. Lichents Islandici conc. 50,0 2 Aquae trigidae 400,0 3 Aquae terridae 1000,0

Man Hast I mit E eine halbe Stande stehen, pterst um, gieset den Ausseng fort, erhält die Flechte mit Beine halbe Stande im Sieden und bringt die Selbfillesigkeit auf 1006 com.

Pasta Cacao cum Lichene islandico-Lelandischungos-Chokolada.

Rp. L. 900,0

Paston Chend succhantas

Galatinas Lichenia islandio, saccharat siccas 100,0.

IL

Tip.
Gelatinas Lichen, Island, succharat, sicc. 100,0
Pattan Cacoo
Sacchart pulverati
Bereitung wie bei Pasts Cacao aromatica (Band I,
S. 5953.

Payta Lichenie felandici. Massa de Lichene Islandico. Pare de Hehen (Gall.).

Ep 1, Lichenia islandici ab amaritic liber. 550,0 2 Gummi Senegal, lott 95/00,0 2000,0 B. Spechari. 4. Extractl Opli 1,0 5. Aquae destillatae

Man bereitet aus 1 and 5 3000,0 Dekoks, löst darin 2, seiht durch, fügt 5, dann 4, in wenig Wasser gelöst, hinco, dampft su einem festen Telg ein, und bringt diesen in gelite Formen. Die erkaltete Masso reiht man mit Fliesspapler ab und bewahrt ale in Riechbüchsen auf. Enthält etwa 0,02 Proc. Oplusnextrakt. Siehe auch Pasta Jujubaa

Piliana de Lichene falandico (Gall.) Tisana de lichan d'Islande.

Rp. 1, Lichenia Islandici 10,0 2. Aquae destillatue Q. 16.

Man erhitet I mit I zum Sieden, gieset die Flüssigkeit fort, wischt 1 mit 2 und kocht dann mit 2 9. s. 1/2 Stunde, sodass man 1 1 Selliffiliasigkeit erhait.

Tabellas cum Lichens talandico (Gall.) Tablettes de Lieben.

Rp Succharoreti Lichenia Island. Sacchari pulverati 1050.0 Gummi ambiel puly, 60.0 Aquae destillatae 150,0.

Man bereitet l. a. Tabletten von 1 m.

Tinctura Lichenia islandict. Islandisch-Moos-Tinktur,

L Pharm. Centralh.

Rp. Lichen, islandici 20.0 Ammonli carbonici Spiritus 100.0.

Men macerist 24 Stunden, exhitat ble sum Sieden, selbi beiss durch and filtrirt.

II. Nach PROUT & BRICKWOSET.

Ep. Lichenia islandici 60.0 Spiritus (80 proc.) 100,0

Soll in Gaben von 50-50 Tropfen brechenverhindernd wirken, sogar bei bysterischem Erbrechen.

Alpenthee von Romann in Berlin, enthält: Isländisches Moos, Senna, Walinus-blätter, Schafgarbe, Sassafras, Sandelholz, Faulbaumrinde, Johannisbrot, Fenchel, Coriander, Sussholz, Lavendel- und Hollanderblithen. (Bischoff,)

Alpenthee, Schweizer, von Fridmann in Berlin, stimmt mit dem vorigen überein.
Alpenthee, Schweizer, von Manthe in Berlin, ist eine Mischung von Isländischem
Moos, Senna, Heflattich, Anis und Süssholz. (Bischore.)

Alpenthee, Schwelzer, von Orro in Berlin, besteht aus Islandischem Moos, Eibisch, Huflattich, Senna, Anis und Süssholz.

Brustgelée von Dauberz in Berlin ist eine Islandisch-Moospallerte mit Zucker, Aufs etc. Schwindsuchtmittel von Melchion Stephan in Canstati. 15 Packchen einer Theemischung aus Island. Moos, Bittersüss, Tausendgüldenkraut und Ochsenzunge.

Lilium.

Gattung der Lilliaceae-Lillioldeae-Tuilpeae.

I. Liljum candidum L. Heimisch in Südeuropa und Vorderasien, vielfach kultivirt. Man verwerthet: 1) Die Blüthen:

Flores Liliorum alborum. - Lilienblumen. - Fleurs de lis blanc (Gall.).

Man bereitet daraus durch Digestion mit fettem Oel das Weisse Lillenöl, ein veraltetes Mittel zum ausserlichen Gebrauch, das durch weisses Olivenel vollkommen ersetzt wird. Sollte ein wohlrlechendes Lilienol verlangt werden, so verabfolgt man eine Mischung aus 10 Th. fettem Jasminol and 90 Th. Olivenol.

2) Die Zwiebel: Bulbus Liliorum alborum. - Bulbe de lis blanc. (Gall.). Man verwendete sie früher als Mittel gegen Wassersucht, in China kocht man sie und die anderen Arten in Bouillon als kraftigendes Mittel.

Dient zur Darstellung der Pulpa e bulbo Liliorum. Pulpe de lis (Gall.). Man zerreibt die Zwiebel zum Brei und treibt durch ein Haarsieb.

II. Lilium bulbiferum L. Heimisch in Mitteleuropa, vielfneh kultivirt. Die Blüthen gelten als Heilmittel bei Lungenkrankheiten.

Linaria.

Gattung der Scrophulariaceae-Antirrhinoideae-Antirrhineae.

Linaria Linaria (L.) Wettst. (L. vulgaris Mill.). Heimisch in Europa, Nordasien, in Amerika eingeschleppt. Kraut mit aufrechtem, kahlem, nur an der Spitze drüsigLinum. 295

behaartem Stengel, ungestielten, ganzrandigen, am Rande zurückgerollten, dreinervigen Blättern und dichten Trauben grosser gelber Blüthen.

Verwendung findet das blühende Kraut:

Herba Linariae (Ergünzb.). Herba Antirrhini. Herba cum floribus Antirrhini. Herba Osyridis. — Leinkraut. Frauenflachs. Wilder Flachs. Gelbes Löwenmaul. — Linaire. — Wild-flax. Common Tond-flax.

Als Bestandthelle werden wenig bekannte Körper genannt: Linarin, Linaresin und Linaresmin.

Einsammlungszeit: Juni bis August.

Es findet nur noch Verwendung zur Bereitung einer Salbo:

Unguentum Linarine (Ergänzb.). Leinkrautsalbe. Leinsalbe. Flachssalbe. Hümorrhoidalsalbe. Ergänzb.: 2 Th. grob gepulvertes Leinkraut stellt man,
mit 1 Th. Weingeist beseuchtet, einige Standen in die Wärme, erhitzt mit 10 Th. Schweineschmalz im Wasserbade, bis der Weingeist verjegt ist, presst und siltrirt durch Papier. —
E. Durmanen verwendet 1,5 Th. Weingeist und setzt demselben auf 150 g 5 g Ammoniakfüssigkeit zu. Die grüne Farbe der Salbe wird dadurch schöner. Man stellt die Salbe auch
sus dem frischen Kraut dar, indem man 1 Th. desselben zerstösst und mit 2 Th. Schweineschmalz bei mässiger Hitze kocht, bis alle Feuchtigkeit verdunstet ist, presst und filtrirt.
— Wird aur noch selten für sich oder mit narkotischen Extrakten gemischt, bei schmerzbasten Hämorrhoidalleiden gebraucht.

Linum.

Gaitung der Linaceae-Eulineae.

Linum usitatissimum L. Vielleicht in den Kaukasusländern heimisch, soit sehr langer Zeit durch die Kultur weit verbreitet. Elajährige (nur in wenigen Formen zweijährige) Pflanze mit aufrechtem, kahlem Stengel und spitzen, kahlen, gmugrün bereiften Blättern. Blüthe fünfzählig, Korolle himmelblau, Kronblätter spatelfürmig, Staubbeutel blau. Frucht eine 6-7 mm im Durchmesser baltende kahle Kapsel mit 5 Füchern und 5 falsehen Scheidewänden, so dass die Frucht dadurch zehnfächerig erscheint, in jedem Pach ein Same. Man unterscheidet zwei Formen: a) vulgare, den Dreschlein, dessen Kapseln sich nicht von selbst öffnen, der daher ausgedroschen werden muss, und b) orepitans, den Springlein, desser Kapseln von selbst loculicid und septicid aufspringen.

Verwendung finden: a) die Samen:

Semen Lini (Austr. Germ. Helv.). Linum (Brit. U-St.). — Leinsamen. Flachssamen. Haarlinsen. — Semence de lin (Gall.). Graine de lin. — Linseed. Flaxseed.

Beschreibung. Der Same ist eiförmig, flach, scharfrandig, an einem Pole gerundet, am anderen (dem Mikropylarendo) etwas eingedrückt und benabelt, gegen 5 mg schwar. Die Schale ist braun oder gelblich, glatt, spröde und umschliesst in einem dünnan Endosperm den Embryo mit zwei dieken, flachen Kotyledonen und dem dieken Würzelchen.

Die Samenschale zeigt folgende Schichten: 1) die Epidermis mit Cuticula, deren Aussenwand innen als Membrauverdickung dieke Schleimlamellen aufgelagert sind. 2) Eine einfache oder doppelte Lage dünnwandiger, polyedrischer Zellen. 3) Eine Lage stark verdickter, portser, kurzer Fasern. 4) Eine Nährschicht, deren Zellen mit 3 gekreuzt sind. 5) Die Pigmentschicht, aus im Längsschnitt fast isodiametrischen oder quadratischen Zellen bestehend, deren Wände sehr fein getüpfelt sind und die einen braunen Inhalt haben. Diese Schicht fehlt der Schale des "bellen indischen Leinsamens". 6) Eine dünne Zone obliterirten Gewebes. Das Endosperm und der Embryo bestehen aus dünnwandigem Gewebe, dessen Zellen Plasma, fettes Oel und Aleuron enthalten. Die Aleuronkörner können 19 µ gross werden, sie führen wenige grosse Krystalleide und Globeide, welche letzteren auch fehlen können.

Zur Erkennung von Leinsamen in pulverigen Gemengen kommen in erster Linie die Faserschicht (Fig. 24) und die Pigmentschicht (Fig. 25), wenn sie vorhanden ist, in zweiter die Querzellen und die Aleuronkörner in Betracht.

Bestandtheile. 6 Proc. Schleim, aus der Epidermis der Samenschale stammend, er wird mit Jod und Schwefelsaure nicht blau, von Kupferoxydammoniak nicht gelöst und

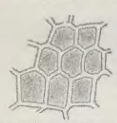


Fig. 24. Fasern aus der Sanienechale von Semen Link

gehört zu den echten Schleimen. 29-40 Proc. fettes Oel (vergl. unten). Linamarin, ein dem Amygdalin verwandter Körper, der bei der Spaltung Blausäure und Glukose liefert: er wird in Krystallen erhalten, die bei 134° C. schmelzen.

Zusammensetzung der Samen nach Könne, Wasser 9,23 Proc., Stickstoffsubstanz 22,57 Proc., Fett 33,64 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe 23,23 Proc., Holzfaser 7,05 Proc., Asche 4,28 Proc.

Verunreinigungen und Verfülschungen etc. Die Leinsamen sind häufig mit Sand, Erde, Grasfrüchten und anderen Samen (bes. von Cruciferen) vermengt, worüber die



schicht von Remen Lini.

gennue Betrachtung einer Probe mit der Lupe Aufschluss giebt. Im Pulver der Leinsamen muss man solche Verunreinigungen mit dem Mikroskop unter Vergleichung mit reinem Pulver feststellen. Es ist dabei darauf aufmerksam zu machen, dass reife Leinsamen keine Stärke enthalten, wohl aber unreife, die der Droge beigemengt sein künnen.

Aufbewahrung. In Holzkästen an einem trockenen Ort, nach Austr, nicht über ein Jahr.

Anwendung. Innerlich bei katarrhalischen Leiden, neuer-Fig. 25. Zellen der Figment- dings auch bei Zuckerkrankheit in Form des Schleimes, weniger zweckmüssig als Abkochung. Acusserlich in Polyerform zu erweichenden, schmerzlindernden Umschlägen. In Theemischungen, bei denen es auf den

Schleim ankommt, verwendet man den unzerkleinerten Samen.

Semen Lini pulveratum. Leinsamenmehl. Poudre de graine de lin (Gall.). Farine de lin. Linum contusum (Brit.). Crushed Linseed. Der gereinigte, bei etwa 40° C. getrocknete und hierauf durch Stossen oder Mahlen in ein grobes Pulver verwandelte Same. Man hilt das Leinmehl in Elechbüchsen vorräthig, jedoch in massiger Menge, da es infolge seines hohen Oelgehalts leicht ranzig wird und dann auf zarte Korpertheile reizend wirkt; dann aber auch, weil beim Lagern des Pulvers in grösseren Mengen Selbstentzündungen oder auch Explosionen vorkommen können. Brit, und Gall. fordern ein frisch bereitetes Pulver. 100 Th. Leinsamen geben 95-97 Th. grobes Pulver. Verfülschung mit stärkehaltigen Samen erkennt man mittels des Mikroskops, sowie durch Jodlösung in der erkalteten Abkochung.

Decoctum Seminum Liul. Leinsamenabkochung bereitet man nach Vorschrift der Germ., indem man 1 Th. unzerkleinerten Leinsamen mit 10 Th. kaltem Wasser übergiesst und ohne Umrühren 1/4. Stunde stehen läust, dann leicht abpresst. Eine schleimreichere Abkochung gewinnt man durch halbständige Digestion von 1 Th. der ganzen Samen mit 20—25 Th. Wasser im Dampfbade unter bisweiligem Umrühren. Austr. über-

lasst die Bestimmung der Mengenverhältnisse dem Apotheker.

Mucilago Seminis Lini. Mucago de semine Lini. Leinsamenschleim. Mucilage de semence de lin stellt man ans 1 Th. ganzen Leinsamen und 50 Th. lanwarmern Wasser durch halbstündige Maceration dar, nach Gall, aus 1 Th. Samen und 10 Th. lauwarmern Wasser durch sechsstündiges Ausziehen, oder auch durch Auflösen von 1 Th. Mucilago Lini sieen (wie Mucilago Cydonine sieen Band I, S. 1009 zu bereiten) in 100 Tit. Wasser.

Ptisana de semine Lini (Gall). Tisane de lin. 10 g Leinsamen, 1000 g siedendes Wasser, nach 1/4 Stunde abseihen.

b) Placenta Seminis Lini. - Leinkuchen. - Pain ou gâteau de lin. - Linseedcake sind die bei der Gewinnung des Leinöls durch Pressen verbliebenen Rückstände. Sie enthalten sämmtlichen Schleim, doch nur noch wenig Oel, und dienen, grob gepulvert, zu schleimigen Breinmschlägen (1 Th. Leinkuchenmehl auf 2 Th. heisses Wasser). Für

Linum. 297

Aufbewahrung und Prüfung dieses Pulvers gilt das Gleiche, wie für das Leinsamenmehl, welches durch jenes natürlich nicht ohne weiteres ersetzt werden dart. Die ganzen Leinkachen halten sich lauge Zeit, dagegen wird das Pulver leicht von Milben zerstört; man balte night zaviel davon vorräthig.

Die Rückstände von der Gewinnung des Leinöles sind ein beliebtes Futtermittel und vignen sich wegen ihres Schleimgehaltes besonders für Jung- und Zuchtwich. Ausgepresste Waare (Kuchen) wird höher geschätzt als mit Schwefelkohlenstoff extrahirte. Sie entbalten: 28,70 Proc. RobproteIn, 10,74 Proc. Robfett, 32,13 Proc. stickstofffreie Extraktatoffe, davon sind verdaulich 86 Proc. Rohprote'in, 90 Proc. Rohfett, 80 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe.

c) Oleum Lini (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). Oleum e semine Lini. Oleum Lini expressum. - Leinöl. Leinsamenöl. - Huile de lin (Gall.). - Linseed Oil. Oil of Flaxseed.

Beschreibung. Das Oel wird talt oder heiss gepresst oder mit Schwefelkohlenstoff extrahirt. Das erstere ist besonders dünnflüssig, gelblich und von mildem Geschmack, die anderen sind dunkler und schmecken weniger angenehm. Es gehört zu den trock-

nenden Oelen, giebt daher die Elaidinprobe nicht.

Konstanten des Oclas: Spec. Gew. 0,93-0,94, bei längerer Aufbewahrung steigt das spec. Gew. Spec. Gew. der Fettsäuren 0,923. Verseifungszahl 187-195. Verseifungszahl der Feitsäuren 198,8. Jodzahl 170-181. Jodzahl der Fettsäuren 178,5. Erstarrungspunkt des Fettes - 16° C. Erstarrungspunkt der Fettsäuren 13-17° C. Schmeizpunkt der Fettsäuren 13-24° C.

Bestandthelle. 80 Proc. Linolen- und Isolinolensaureglycerid (C,4HopO,); CaHa, 20 Proc. Linels areglycorid (CaHatOa)a CaHa.

Verfällschungen und Prüfung. Das beste Charakteristicum ist die Bestimmung der aussergewöhnlich behen Jodzahl, die meisten Verfälschungen erniedrigen dieselbe,

Cruciferenole (Rubol etc.) weist man nach, indem man 20 ccm des Oeles in 5 ccm Acther löst und 5-10 Tropfen einer alkoholischen Lösung von Silbernitrat (1:50) enfügt. Eine nach mehrständigem Stehen an einem dunkten Orte entstehende Braunfärbung oder ein dunkler Niederschlag von Schwefelsilber zeigt die Anwesenheit eines Cruciferenoles an.

Zum Nachweis von Harzöl löst man I Tropfen Leinöl in 1 ccm Essigshureanhydrid und setzt 1 Tropfen kone. Schwefelsäure zu, Rothfürbung zeigt Harzöl an. Oder man prait das Gel, nachdem man es, wenn zu gefärbt, in 2 Th. Chloroform gelöst hat, im Polarisationsapparat. Leinől ist optisch inaktiv, Harzől dreht rechts.

Für pharmaceutische Zwecke eignet sich nur das durch kalte Pressung gewonnene, klare, gelbe Leintl; Austr. lässt in der Wärme auspressen; Germ. und Helv. geben über die Bereitung nichts Näheres an. Man kauft das Oel am slebersten vom Oelschläger, füllt es auf trockene Flaschen und bewahrt es im Kühlen, vor Licht geschützt, und nicht über ein Jahr auf. Schleimige Bedensätze werden abfiltrirt.

Anwendung. Als Zusatz zu eröffnenden Klystieren (2-4 Esslöffel), ausserlich bei Verbrenungen entweder rein oder mit Kalkwasser an als Brandliniment. Zur Darstellung der Kaliseife. Vielfach in der Thierheilkunde als Abführmittel. Technisch zur Bereitung der Buchdruckschwärze, von Firnissen u. dergl. In manchen Gegenden dient Leinöl als Genussmittel.

Olenm Lini lotum ist ein durch Schütteln mit Wasser, Absetzenlassen und Filtriren

gereinigtes Leinel. Olenm Lint album. Weisses oder gebleichtes Leinel. 1000 g Leinel schüttelt man mit 500 g 4proc. Kaliumpermanganatlösung, setzt nach 24 Stunden 30 g ge-Pulvertes Natriumsulfit, nach dessen Lösung 40 g rohe Salzature zu, stellt unter hisweiligem Schätteln bei Seite, wäscht, sobald das Oel kell geworden, mit Wasser unter Zusatz von gepulverter Kreide, lässt absetzen und entwässert durch getrockootes Natriumsulfat.

Oleum Lini sulfuratum (Ergänab.). Balsamum Sulfuris. Balsamum Sulfuris externum. Geschwefeltes Leinol. Sohwefelbalsam. 100 Th. gut ausge-

298 Linum.

trockneten Schwefel erhitzt man in einem geräumigen, eisernen oder irdenen Gefässe mit 600 Th. Leinöl unter beständigem Rühren auf höchtens 190° C. (Thermometer am Spatel befestigen!), bis die Masse gleichmässig geworden ist und eine herausgenommene Probe beim Erkalten glänzend schwarzbraun bleibt und keinen Schwefol mehr auskrystallisiren lässt. Ueberhitzung ist zu vermeiden; es entsteht dann unter Aufschäumen eine zähe Masse, die sich nur unvolkommen und trübe in Terpentinöl löst; durch vorsichtiges Schmelzen ist sie bisweilen wieder brauchbar zu machen. Während des Kochens halte man einen passenden Deckel hereit, um bei etwaiger Entstindung der Masse die Flamme sofort ersticken zu können. Ausbeute etwa 670 Th. Dient lediglich zur Darstellung des Oleum Terebinthinas sulfuratum (s. dort).

Aquarium-Cement. Je 30 Th. Bleiglatto, feiner Sand und Gipspulver, 10 Th. Colo-

phoniumpulver und q. s. Leinölfirniss. Fensterkitt. 100 Tb. Schlämmkreide, 30 Th. Bleiweiss, 15 Tb. Gurjunbalsam, q. s. firniss. Man färbt mit Mennigo, Ocker, Caput mortuum etc. Gusselsen-Schutz, I Th. Graphit, 4 Th. Bleisulfat, 1 Th. Zinksulfat, 16 Th.

Leinölfirnise.

Künstlicher Kautschuk. Man erhitzt Leinel bis zur Butterkonsistenz und ver-

mischt mit Schellack. Die Masse soll sich mit Schwefel vulkanisiren lassen.

Linoleum, Korkteppich. Leinel wird durch Einblasen von überhitzter Luft in oxydirtes Leinól, d. h. eine anhe, gallerturtige Masse verwandelt. Diese wird mittels besonderer Maschinen unter Erwärmen mit Korkpulver gemischt. Diese Mischung wird auf ein Gewebe aus Jute aufgewalzt. Nach längerem Trocknen kann das Linoleum noch gefärbt oder bedruckt werden.

Siceativ. a) bleibaltiges. 1000,0 Leinelfirniss I, II oder III erhitzt man mit

Siceativ. a) bleihaltinges. 1000,0 Leinölfrinss 1, II oder III erintat man mit 20,0 gepulvartem Bleizucker 4 Tage im Wasserbade, setat 200,0 Terpentinöl zu und lässt absetzen. — b) bleifreies. 1000,0 Leinölfriniss V versetzt man mit 2,0 rauchender Salpetersäure, schüttelt öfter, fügt nach I Stunde 100,0 Terpentinöl hinzu und lässt absetzen. Vernisium Lini. Vernix Lini. Oleum Lini oxydulatum. Leinölfirniss.

a) bleihaltiger. I 30 Th. geschlämmte Bleiglätte, 15 Th. Zinkvitriol, 1000 Th. altes Leinöl werden gekocht, bis alle Feuchtigkeit verdampft ist. — II. 20 Th. geschlämmte Bleiglätte, jo 10 Th. Mennige und Bleizucker und 1000 Th. Leinöl erhitzt man 2 Stunden auf etwa 1200 C. und lässt absetzen. b) bleifreier: III 1000 Th. Leinöl erhitzt man 2 Stunden auf etwa 120° C. und Bast abselzen. b) bleifreier: HI. 1000 Th. Leinöl von 50° C., 1,5 rauchende SalpetersBure (Vorsicht!). c) manganhaltiger. IV. 1000 Th. Leinöl, 2 Th. Mangansuperoxydhydrat (Rückstand von der Chlorbereitung mittels Chlorkalklosung gefallt) erhitzt man, bis das Oel Dampfe ausstosst. V. 1000 Th. Leinol, 3 Th. Kaliumpermanganat in 70 Th. Wasser gelöst, mischt man, setzt nach 24 Stunden 2 Th. rohe Salpetersäure zu, schüttelt und lässt absetzen. — Das zur Bereitung von Firnissen zu verwendende Leinöl mass in dünner Schicht an einem lauwarmen Orte in wenigen Tagen zu einer nicht klehrigen Hant eintrocknen.

Stempelfarbe für Metallstempel, zum Stempeln des Fleisches in Schlachthäusern. Hierzu eignet sich Carmin oder Zinnober mit Leinölfirniss angerieben.

Wachstuch, Wachsleinwand, nennt man Gewebe, die durch Ueberzüge von Firmin

und Oelfarbe undurchlässig für Wasser gemacht sind.

Wasserdichter Kitt. a) bleibaltig. Je 50 Th. Mennige und Bleighatte, je 25 Th. Gips and Caput mortuum mischt man mit Leinolfirniss zur knetbaren Masse und erwarmt einige Stauden im Dampfbade in verschlossenem Gefäss. Unter Wasser aufzubewahren. - b) bleifrei. Je 50 Th. pracip. Schwerspath, gebraunten Gips und Zinkweiss mischt man und macht mit bleifreiem Siccativ zur Masse. Jedesmal frisch zu bereiten.

Cataplasma emolifens (Gaft), Leinmehlumschlag. Cataplanme de farine de lin. Rp. Seminis Lini polverati

Aquae 5a q. v. mischt man und dampft bis zur geeigneten Konsistens din.

Charta vernices. Getienisstes Papier,

Geleimtes, holzfreies Papier bestreicht man mit Leinelfirnies and trockert an der Luft.

Emplastrum sulfaratum.

Emplasts nigrum flocuvota. Emplasts. Diasulfuris Rugaro.

Ep. 1 Colophonii

2. Asphalti

3. Myrthae

4. Ammoniaci

5. Galboul 6. Torobir *binne 80.0

14 7,5 19,5 7. Olei Lini sulfurati

8. Olei Terebinth, suiforuti 82 18,5

9. Campborne tritae Man schmilzt 1, mischt mit der geschmolzenen Mischang von 2-6 und fügt 7-0 bingu.

Fliegenleim. Itp. Olai Lini q. s.

Man kocht das Oel in einem eisernen Geffisse, bis es sich entattadet und lässt es brennen, bis sins Probe Fäden zieht. Man fügt etwas gelbes Wachsbinzo and rendannt, wean nothig, mit Terpentiati.

Lack für Bliderrahmen.

Rp. Olel Lini

Epiritum 54 190,0

Actheria

Terebioth, venet, 85 15,0.

Lederschmiere.

Leder-Konnervirungapusta (Vonička). Rp. Otel Lini

Saponie cincici Zickselfe) as.

lost man unter Erwärmen.

-1895

Linimentum ad combustiones Scitwarz. Rp. Ose Lini 80,0 Albuminis ovi 30,0 Tinetur. Opil simpile 4,0 Liquer. Plumbi subscetic. 7,5. Auf Leinward gestrichen auf die Brandwunde	II. Nach Schaeux Ep Folkst. Sennes cope. 10,0 Fract. Fornkull cont. 20,0 Radio. Althese cope. 50,0 Italia. Liquiritlan copa. 20,0 Scoulais Liquiritlan copa. 20,0
au legen. Linimentum ad combustienes opiatum, Linimentum Caicariae opiatum, Schmerzlinderndes Liniment gegen Erandschäden. kp. Olei List Aquae Calentiae ää 50,0 Tiprturae Opil simpl. 5,0.	Wasserdichter Austrich für Segeltuch, Was docken u. dergt. Rp. Okei Lini erndt 250,0 Olei Lini erndt 250,0 Ceran flavan 50,0 Liqualis adda Zinkgrün 250,0. Tet. Cataplasma smolliens.
Linimentum contra Combustiones. Formul. Berolin. et Coloniana. Bp. Aquac Calcariae Olei Lini an 100,0.	Brelumsching. Ep. Florain. Chemounili, gr. pulv. 200,0 Furfurls Tritict 800,0 Saminla Lini gr. pulv. 200,0 Bei Druse der Pferde.
Lutum für Destillationsgefasse. Rp. Placent Lini semin pulv. 5,0 farinse Secalia 2,0 Aquae tepidas q. s. Mittel für aufgesprungene Händs (Pb. Era)	Vet. Potus antidysenteriess boum. Ruhetrank für Rinder. Rp. Decoeti Sem. Lint 100:1300,0 Aiuminia 25,0 Acidi salleyllel 5,0 Olei Lint 170,0
Hp Mucling, Semin. Lini Giycerini 83 227 cem Alkohol 57 cem Epiritus Rosan 14 cem Boracis 5 g Aquae destillatas q. s. ad 900 cem.	Tet. Petus antispasmodicus equerum. Keliktrank für Pferde. Rp. intus Pfor. Chamomillae 75.0:1508,0 Nagpesti sulfurici 100,0 Olei Lini 500,9.
Species Lini (Presdener Vorschr.). Praparirter Lointhee. Rp. Semin, Lini tell 8,9 Fractus Anisi contrus. Fractus Forniculi contus. R 1,0	Yet. Pulvis anticatarrhalis equoram. Itp. Pincent Lini pulv. Salla, Carolin. Institut RB 500,0. Rp. Ausygdaine, amar.
ttadic. Liquiriuse win. concin. 2,0. Species pectorales taxantes Wroschutbur.	Kalii nitrici 51 25,0 Natrii sulturici pulv. 200,0 Seminis Lini pulv. 200,0
I. Nach Maerken. Rp. Foliar, Jugiandis conc. 2,0 Folior, Sennae conc. 2,0 Fract. Fosniculi cont. 8,0 Radicis Altherse conc. 20,0	Vet. Pairis contra tussim equorum. Hustenpulver für Pferde. Rp. Ammonit bydrochlorie. 120,0 Placent Lini pulv. 300,0 Siibli sollurat nigri 30,0 Tartari croili 50,0.

IOLFERT

Calf Meal, Patent Starson, ein Futtermittel für Kälber, besteht aus 1 Th. Leinmehl und 9 Th. Bohnenmehl (MEISSL).

Futtermehl für Forellen und Karpfen von Gnoos in Heidelberg besteht aus (abgerundet): 30 Proc. Fleischmehl, ja 20 Proc. Leinsamen- und Leguminosenmehl, 10 Proc. Mais-, 20 Proc. Getreidemehl und 1-2 Proc. Kochsalz.

Graine de Lin de Tarin, eine französische Specialität, besteht aus einer Blechbachse mit sorgfaltig gereinigtem Leinsamen.

Harlemer Oel, Harlemer oder Hollandischer Balsam. Nach Richter: 1000 Schweselbalsam, 125 Mohnel, 60 Olivenel, 8 Wacholderel, je 2 Rosmarin-, Zimmt- und Nelkenel. — Echtes Harlemer Oel von Dr. Annal: Wacholderbeer- und Wacholder bolzel & 8 g = 50 Pfg.

Lactina, ein Nährpulver für Jungvieh, ist ein Gemenge von 43 Proc. Leinkuchenmehl, 50 Proc. Maisschrot, 4 Proc. Kochsalz, 3 Proc. Knochenmehl. (Nessler.)

Lanoleum von Bun, ein Schmiermittel, ist Kalkwasserliniment.

Leinblsurrogat, Tavener's, für Anstriche ist eine durch Kochen hergestellte Mischung von 10 Colofonium, 20 Kalium-, 30 Natriumkarbonat, 50 Oelsaure, 500 Wasser. MULLER'sche Hellwundsalbe, besteht mach Angabe des Herstellers aus 68 Leinel,

16,5 gelbem Wachs, 7,2 venet. Terpentin, 6,3 Elemi, 2 Perubalaam.

Secolin, von Forrer in Mannheim, ist gewöhnliches Siccatif.

THORLEY'S Lactifer, ein Vich-Nährpulver, besteht aus Weizen- und Leinsamenmehl, Fenchel, Bockshornsamen, Natriumbikarbonat, Süssholz und Kreide.

Universalmittel gegen Rheumatismus und Diphtherie von Pochuka aus Grafenberg

ist gereinigtes Leinol.

d) Ueber die Faser des Lein vergl. Bd. 1, S. 1243.

Lippia.

Gatting der Verbennecae-Verbenoldeae-Lantaneae.

I. Lippia citriodora (Lam.) Kunth. Helmisch in Stidamerika, vielfach seines Wohlgeruches wegen kultivirter Strauch. In Südamerika trinkt man den Aufguss der Blätter wie Thee, verordnet sie auch arzneilich. In Frankreich sind die Blätter officinell.

Folia Aloysiae. — Feuille de Verveine odorante (Gall.). Die Pfianze liefert das echte Verbenaöl. Die Blätter enthalten davon 0,69 Proc. Spec. Gew. 0,9. Es dreht — 126 38' und enthält 35 Proc. eines Aldehyds. An seiner Stelle ist häufig das Oel von Andropogon citratus D. C. im Handel (vergl. Bd. I, S. 304).

II. Lippia dulcis Trevir. (Lippia mexicana). Heimisch in Columbia, Centralamerika und auf Cuba. Die Blätter oder die ganze blühende Pflanze verwendet man gegen Asthma, Husten, Bronchitis u. s. w., sie soll in grossen Dosen brechenerregend und einschläfernd wirken.

Bestandtheile. Verbenagerbstoff, ein dem Quercetin verwandter Körper, Lippiol, ein kampherartiger Körper von aromatisch bitterem Geschmack, Träger der Wirkung, atherisches Oel.

III. Lippia nodifiora Rich. Das Dekokt verwendet man gegen Verdanungsbeschwerden, das von L. adoënsis Hochst. gegen Fieber und als Diaphoreticum.

Lithium benzoicum.

Lithium benzoïcum (Ergänzb.). Lithii Benzoas (U-St.). Benzoate de Lithine (Gall.). Lithonum benzoïcum. Lithiumbenzoat. Benzoësaures Lithium. C₆H₅CO₈Li. Mol. Gew. = 128.

Darstellung. Man bringt in eine Porcellauschale 30,3 Th. trocknes Lithiumearbonat, verrührt dasselbe mit 300 Th. destillirtem Wasser und giebt nun in kleinen Antheilen, unter schwachem Erwärmen auf dem Dampfbade und unter Umrühren allmühlich 100 Th. Benzoësäure (Acidum benzoieum e Toluolo, s. Bd. I, S. 15) hinzu. Nach erfolgter Auflösung filtrirt man rasch durch einen Warmwassertrichter und dampft entweder ein, bis man eine Salzmasse erhält, welche bei 30—35° C. vollständig ausgetrocknet und dann zerrieben wird, oder man dampft bis zum Gesammtgewicht von 250 Th. ein, lässt krystallisiren und trocknet die Krystalle bei gewöhnlicher Temperatur auf porösen Unterlagen. Ausbeute 104—105 Th.

Eigenschaften. Ein weisses Salzpulver oder dünne giänzende Schüppehen, specifisch leicht, etwas fettig anzufühlen, Inftbeständig, geruchlos oder von schwach benzoßartigem Geruche, von kühlendem, süsslichem Geschmacke und von neutraler oder schwach saurer Reaktion. Es löst sich in 3 Th. kaltem oder 2 Th. siedendem Wasser oder 10 Th. Alkohol von 90 Proc. — Die wässerige Lösung (1 — 10) giebt auf Zusatz von Salzsäure einen Brei weisser, glänzender Krystalle. Letztere lösen sich in heissem Wasser, ferner auch in der Kälte leicht in Aether. Die wässerige Lösung giebt beim Versetzen mit Ferrichlorid-lösung einen rehbraunen Niederschlag von Ferribenzoat. Beim Erhitzen schmilzt das Salz zunächst, in höherer Temperatur verkohlt es unter Ausstossung leicht entzündlicher und aromatisch riechender Dämpfe (von Benzol) und hinterlässt alsdann einen weissen, alkalisch

reagirenden Salzrückstand. Die salzsaure Lösung desselben ertheilt der nicht leuchtenden

Flamme intensiv karminrothe Farbung.

Prüfung. 1) Die wässerige Lösung (1 = 20) werde weder durch Baryumchlorid (Sulfate), noch nach Zusatz von Ammoniakflüssigkeit durch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle) oder Ammoniumoxalatlösung (Kalk) verändert. 2) Säuert man 5 ccm der wässerigen Lösung mit Salpetersäure an, löst die ausfallende Benzoësflure durch hinreichenden Zusatz von Alkohol und fügt einige Tropfen Silbernitratlösung hinzu, so darf nur eine geringe, opalisirende Trübung entsteken (Chlor). — 3) Mit kone. Schwefelsflure übergossen, darf sich das Salz nicht färben, anderufalls enthält es organische Verunreinigungen, welche durch kone. Schwefelsflure verkohlt werden. — 4) Wird der Glührückstand von 0,3 g Lithiumbenzoat in 1 ecm Salzsflure gelöst und die filtrirte Lösung zur Trockne verdampit, so muss der trockne Salzrückstand in 3 ccm Weingeist klar löslich sein. Ungelöst bleibende Antheile können aus Natriumchlorid oder Kallumchlorid bestehen.

Aufbewahrung. In gut verschlessenen Gefässen. Anvendung. In Gaben von 0,3-0,5-1,0 drei- bis viermal täglich bei Krankheiten, welche mit hamsaurer Diathese zusammenhängen, z. B. bei Gicht und Uratsteinen. Die Anwendung der Lithiumsalze geht von der Ueberlegung aus, dass das hamsaure Lithium ein verhältnissmässig leicht Issliches Salz der Harnsäure ist. Man beabsichtigt also, die Harnsäure durch Darreichung von Lithiumverbindungen in ein leicht lösliches Salz zu verwandeln und hierdurch aus dem

Organismus herauszuschaffen.

Lithium bromatum.

Lithium bromatum (Ergünzb.). Lithii Bromidum (U-St.). Bromure de Lithium (Gall.). Lithiumbromid. Bromlithium. Bromwasserstoffsaures Lithium. Li Br. Mol. Gew. = 87.

Darstellung. 1) Man rührt in einer Porcellanschale 11,5 Th. trocknes Lithium-karbonat mit ca. 30 Th. destillirtem Wasser an und fügt allmählich unter Umrühren, zum Schluss unter Erwärmen, 100 Th. Bromwasserstoffsäure von 25 Proc. HBr hinzu. Die Lösung muss nach dem Anstreiben der Kohlensäure durch Erwärmen gegen Lackmuspapler schwach sauer reagiren. Man ältrirt, dampft zur Trockne ein und trocknet bei 120° C. einige Zeit nach. Ausbeute ca. 27 Th. — 2) Man stellt aus 300 g Wasser, 80 g Brom und 30 g Eisenpulver eine Ferrobromidlösung dar. Man übergiesst das Eisenpulver mit dem Wasser und setzt das Brom nur in kleinen Antheilen zu. In die filtrirte und erhitzte Lösung trägt man ebenfalls in kleinen Antheilen 37,5 g Lithiumkarbonat ein. Die in einer Plasche befindliche Mischung wird hänfig mit Luft durchschüttelt, schliesslich nach dem Erkalten und Absetzen filtrirt, worauf das Filtrat zur Trockne verdampft wird. Ausbeute ca. 87 g.

Elgenschaften. Ein weisees, an der Luft leicht zerfliessliches Krystallpulver ohne Gerach, von salzigen, schwach bitterlichem Geschmacke, löslich in 0,6 Th. kaltem oder in 0,3 Th. siedendem Wasser, leicht löslich in Alkohol, auch in Alkohol-Aether. Die wässerige Lösung ist neutral. — Das Salz ertheilt der nichtleuchtenden Flamme eine karminrothe Färbung. Die wässerige Lösung wird durch Silbernitzat gelblichweiss gefärbt; der Niederschlag ist unföslich in Salpetersäure, schwerföslich in Ammoniak. Versetzt man die wässerige Lösung mit einigen Tropfen Chlorwasser und schüttelt mit Chloroform aus, so färbt sich

ictzteres infolge Aufnahme von freiem Brom braungelb.

Prafung. 1) Das Lithiumbromid sei farhlos, die wässerige Lösung sei neutral. Gelbfärbung könnte von freiem Brom, saure Reaktion von freier Bromwasserstoffsaure, alkalische Reaktion von Alkalien herrähren. — 2) Die wässerige Lösung (1 = 50) werde weder durch Baryumnitratiösung (Sulfats), noch nach Zusatz von Ammoniakflüssigkeit durch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle, wie Eisen, Blei, Kupfer) oder Ammoniumoxalatlösung (Kalk) verändert. — 3) Werden 5 ccm der wässerigen Lösung mit 1 Tropfen Ferrichloridiösung vermischt, so darf zugesetzte Stärkelösung nicht blan gefärbt werden

(Jodide). — 4) Löst man 3 g des bei 105° C. scharf getrockneten Lithiumbromids in Wasser zu 100 ccm auf, so sollen 10 ccm dieser Lösung nach Verdünnung mit etwa 30 ccm Wasser und nach Zusatz von 3—4 Tropfen Kallumchromatlösung nicht mehr als 55,4 ccm ½,6 Normal-Slibernitratlösung bis zur bleibenden Röthung verbrauchen. Ein Mehrverbrauch zeigt einen Gehalt an Chloriden an (vergl. Kalium bromatum S. 177). Die Menge von 35,4 ccm ½,6 Normal-Silbernitratlösung wird von einem chlorfreien Präparat verbraucht.

Aufbewahrung. Das Salz ist sehr hygroskopisch; es werde daher in kleinen Gefüssen aufbewahrt, deren Stopfen mit Paraffin überzogen werden. Die Aufbewahrung erfolgt zweckmüssig im Kalk-Trockenschranke,

Anwendung. Das Salz wird wegen des hohen Bromgehaltes angewendet. Es soil in manchen Füllen besser vertragen werden und besser wirken als Kuliumbromid. Man giebt es an Stelle von Kaliumbromid als Hypnoticum, bei Neurosen, Hysterie, in Gaben von 0,25-1,0 g mehrmals täglich und zwar in Lösung.

Elixir Lithii Bromidi (Nat. form.).

Ep. Lithii bromati 85,0
Acidi citrici 4,0
Elixir aromatici q. a. ad 1,0 1

Lithium carbonicum.

Lithlum carbonicum (Austr. Germ. Helv.). Lithlu Carbonas (Brit. U-St.). Carbonate de lithlue (Gall.). Lithlumcarbonat. Lithonum carbonicum. Kohlensaures Lithium. Li₂CO₂. Mol. Gew. = 74.

Darstellung. Das Lithiumkarbonat wird aus einigen Mineralien, z. B. Lepidelith und Triphyllin, in chemischen Fabriken durch ziemlich komplicirte Verfahren abgeschieden. Es ist diejenige Verbindung, welche im grössten Manssstabe dargestellt wird, und welche als Ausgangsmaterial zur Bereitung der übrigen Lithiumverbindungen dient. Die Darstellung im pharmaceutischen Laboratorium ist fast unausführbar.

Eigenschaften. Ein weisses, krystallinisches, lockeres Pulver ehne Geruch, von schwach alkalischem Geschmucke und alkalischer Reaktion. Es löst sich in etwa 80 Th. kaltem oder 140 Th. siedendem Wasser, ist also in kaltem Wasser löslicher als in heissem; in Alkohol ist es unlöslich. Von Säuren wird es unter Entbindung von Kohlensäure und unter Bildung der entsprechenden Salze leicht gelöst. Vertheilt man es im Wasser und sättigt diese Mischung mit Kohlensäure, so geht Lithiumblkarbonat in Lösung (eine solche Lösung enthält etwa 5 Proc. Lithiumkarbonat als Bicarbonat gelöst). Erhitzt man die filtrirte Lösung des Bikarbonats, so fällt unter Abspaltung von Kohlensäure wieder Lithiumkarbonat aus. Wird Lithiumkarbonat geglüht, so schmilzt es; gleichzeitig entweicht ein Theil der Kohlensäure. Die Schmelze erstarrt zu einer krystallinischen Masse, welche aus Lithiumkarbonat und Lithiumoxyd besteht. Eine vollständige Ueberführung des Lithiumkarbonats in Lithiumoxyd ist auf diesem Wege aber nicht möglich. Uebrigens werden Platingefüsse durch eine solche Schmelze stark angegriffen. — Kocht man Lithiumkarbonat längere Zeit mit Wasser, so wird gleichfalls etwas Kohlensäure abgegeben und die Lösung enthält kleine Mengen von Lithiumhydroxyd LiOH.

Prüfung. 1) Wesentlich ist, dass das Lithiumkarbonat sich erst in 80 Th. Wasser von gewöhnlicher Temperatur löst; erheblich leichtere Löslichkeit würde eine Verunreinigung durch Natrium- oder Kallumkarbonat wahrscheinlich machen. — 2) Mau löse 1 Th. Lithiumkarbonat in Salpetersäure und verdünne die Lösung mit Wasser bis auf 50 Th. Diese Lösung darf weder a) durch Barymmitrat (Sulfate), noch b) durch Silbernitratlösung (Chloride) und, nachdem sie mit Ammoniakstäsigkeit übersättigt worden istweder c) durch Schwefelwasserstoffwasser (schwarzer N. — Eisen, sleischfarbiger — Mangan), noch d) durch Ammoniumexalatlösung (Calciumsalze) veründert werden. — 3) Man löse

0,2 Lithiumkarbonat in I cem Salzsäure und dampfe die Lösung zur Trockne. Der nunmehr aus Lithiumchlorid (LiCI) bestehende Rückstand muss sich in 3 cem Weingeist klar lösen. Natriumchlorid oder Kalliumchlorid sind in Weingeist nicht in gleichem Maasse löslich wie Lithiumchlorid und würden daher als schmierige bez. krystallinische Rückstände ungelöst bleiben. — 4) 0,5 g des bei 100° C. getrockneten Lithiumkarbonats dürfen, bei Benutzung von Methylorange als Indikator, nicht weniger als 13,4 cem Normal-Salzsäure zur Sättigung fordern. Da 1 cem Normal-Salzsäure = 0,037 g Lithiumkarbonat sättigt, so werden durch 13,4 cem der Normal-Salzsäure = 0,4958 g Lithiumkarbonat angezeigt. Das Lithiumkarbonat soll hiernach 99 Proc. Li₂CO₀ enthalten. Würde weniger Normal-Salzsäure zur Sättigung verbraucht werden, so würde eine Vorunreinigung durch Kalium- oder Natriumkarbonat wahrscheinlich sein.

Aufbewahrung. Ueber dieselbe ist nichts Besonderes zu erwähnen, da Lithium-

karbonat weder stark wirkend, noch bygroskepisch, noch lichtempfludlich ist-

Anwendung. Lithiumsalze wirken wie Kalisalze, übertreffen diese aber bezüglich der diuretischen Wirkung. Auf Grund seiner Eigenschaft, mit Harnsäure verhältnissmässig leicht lösliches harnsaures Lithium zu bilden, wird Lithiumkarbenat innerlich zu 0.05-0,3 g mehrmals täglich in Pulvern, Pillen, Pastillen und Lösung bei Gelenkrheumatismus, chron. Rheumatismus, in der Form von Injektionen in die Blase gegen Uratsteine gegeben. Man stellt sich vor, dass in dem einen wie dem anderen Falle lösliches harnsaures Lithium entsteht, welches auf den natürlichen Wegen aus dem Organismus herausgeschaftt wird. In gleicher Weise denkt man sich die Wirkung des natürlichen und künstlichen Lithiumwassers.

Lithium earbonicum offurvescens (Ergfash, Hamb. V.). Brausendus Lithiumkarbonat Ep. 1. Lithii carbonici 10,0 9. Nauti bimebonici 20,0 8. Saccharl abb. 40,0 4. Acidi tartarici 20,0

Spiritus (30 proc.) 40,0.
 werden gemischt, mit & zur Masse angestessen; diese wird durch einen emallitrien Durchschlag

oder durch ein versinntes Metalisieb von 2 min Maschenweite gerieben und zuerst bei 20° C., dann bei 40° C. getrocknet.

Pastilli Lithli carbonick.

Rp. Lithil carbonici 5,0 Sacchari albi 95.0.

Man bereite mit stark verdünntem Traganthschleim 100 Pastillen à 0,05 g Lithiumkarbonat

Erkennung und Bestimmung. Die Lithiumsalze sind fast sämmtlich leicht löelich. Unlöstich bez. schwerlöslich sind das Lithiumkarbonat, das Lithiumphosphat und das Lithium-Kieselfluorid.

A) Man erkennt die Lithiumverbindungen an folgenden Eigenschaften: 1) Sie fürben die nichtleuchtende Flamme prachtvoll karminroth. Diese Fürbung wird am besten beobachtet, wenn man das Lithiumchlorid anwendet oder wenn man das zu prüfende Salz mit Salzsäure befeuchtet. Da aber diese Flammenfürbung durch andere Fürbungen leicht verdeckt wird, so empfiehlt es sich grundsätzlich, den qualitativen Nachweis des Lithiums durch das Spektroskop zu führen. Man erhält zwei charakteristische Streifen und zwar einen karminrothen im rothen Theile des Spektrums zwischen B und C und einen gelbrothen im gelbrothen Theile zwischen C und D. Die rotho Flammenfürbung des Lithiums wird durch eine dünne Schicht von Indigolösung nicht verdeckt, beim Betrachten durch eine dickere Schicht verschwindet sie. — 2) Aus einer kone. Lösung eines Lithiumsalzes wird durch Ammoniumkarbonat ein weisser Niederschlag von Lithiumkarbonat gefüllt. — 3) Aus einer nicht zu stark verdünnten bez, aus einer koneentrirten Lösung eines Lithiumsalzes wird durch Natriumphosphat und Ammoniak ein weisser Niederschlag von Lithiumphosphat Li₁PO₄ gefüllt, welcher in verdünntem Ammoniak wenig löslich ist.

B) Man bestimmt das Lithium in der Regel als Phosphat. Zu diesem Zwecke werden vorher alle Basen bis auf die Alkalien entfernt, worauf alsdaan die Fällung als Phosphat ausgeführt wird. Das Verfahren ist ziemlich umständlich, lässt sieh in Kürze nicht angeben und würde in Farsenvos, Quantitative Analyse Bd I und II nachzulesen sein.

Aqua Lithii carbonici. Lithion-Wasser. Kohlensaures Lithionwasser. Lithine-Wasser, Ist ein mit Kohlensaure übersättigtes Wasser, welches in 1 Liter = 1 g Lithiumkarbonat enthült. CATASIS alkalisches Pulver gegen Harngries besteht aus I Th. Lithiumearbonat, I Th. Natriumbikarbonat und 4 Th. Kaliumeitrat. (Nach Anderen ist das Kaliumeitrat durch Calciumeitrat ersetzt.)

Gichtwasser des Dr. Ewich in Köln. In 10 Litern kohlensaurem Wasser sind folgeode Salze im wasserfreien Zustande enthalten: Calciumchlorid 5,0, Magnesiumchlorid 10,0, Natriumchlorid 20,0, Lithiumchlorid 5,0, Natriumsulfat 2,5, Natriumkarbonat 40,0.

Natriumehlorid 20,0, Lithiumehlorid 5,0, Natriumsulfat 2,5, Natriumkarbonat 40,0.

Lithal von Kaut Fu. Töllner in Bremen, eine säuerlich-herb schmeckende Flüssigkeit zur Behandlung der Gicht und rheumatischer Erkrackungen, ist eine Kombination der Bestandtheile der Alkekengi-Beere mit einer Lithiumverbindung. 250 g = 2.50 Mk.

Bestandtheile der Alkekengi-Beers mit einer Lithiumverbindung. 250 g = 2,50 Mk.

Sirupus Lithii. Sirupus Lithiumi Lithiumstrup. 1 g Lithiumkarbonat wird mit wenig Wasser und 200 g Sirupus Sacchari angerieben und 1 Stande lang geschüttelt, dann filtert.

Lithium chloratum.

Lithium chloratum (Ergänzb.). Lithonum chloratum. Lithiumchlorid. Chlor-lithium. Chlorure de lithium. Lithii Chloridum. Li Cl. Mol. Gew. = 42,5.

Darstellung. Man rührt in einer Porcellanschale oder in einem Becherglase 10 Th. Lithiumkarbonat mit etwa 30 Th. Wasser an und giebt allmählich in kleinen Portionen so viel (40 Th.) Salzsäure von 25 Proc. hinzu, dass die durch Erwärmen von der Kohlensäure befreite Flüssigkeit sch wach sauer reagirt. Man filtrirt alsdann, dampft das Filtrat direkt zur Trockne und trocknet den Rückstand bei 105° C. völlig aus. Ausbeute 11,5 Th.

Eigenschaften. Weisse, würfelförmige, oktaödrische Krystalle, häufiger aus einem krystallinischen Pulver zusummengebackene Massen, welche an der Luft zerdiessen und in Wasser, Weingeist und Aether-Weingeist leicht löslich sind. — Die weingeistige Lösung brennt, entzündet, mit karminrother Flamme; die wässerige Lösung (1 = 10) giebt mit Silbernitrat einen weissen Niederschlag, der in Salpetersäure unlöslich, in Ammoniak aber löslich izt. — Das Salz schmilzt bei dunkler Rothgiuth und verfüchtigt sich bei höherer Temperatur merklich. Nach dem Schmelzen reagirt es wegen Abspaltung von Chlor etwas alkalisch.

Prafung. 1) Lithiumchlorid löst sich im 10fachen Gawicht absoluten Alkohols ohne Rückstand auf (Kaliumchlorid, Natriumchlorid). — 2) Die wässerige Lösung (1 — 20) werde weder durch Schwefelwasserstoffwasser (Motalle), noch durch Baryumnitratlösung (Sulfate), noch — nach Verdünnung mit der dreifachen Menge Wasser — durch Ammoniumkarbonatlösung (Calciumchlorid) verändert.

Auf bewahrung. In kleinen Gefässen, vor Feuchtigkeit thunlichst geschützt, also im Kalktrockenschranke.

Anwendung. Das Lithfunchlorid findet vorzugsweise Verwendung zur Darstellung von Mineralwässern oder ähnlicher Lösungen, in welchen Lithiumsalz enthalten ist-

Lithium citricum.

Lithium citricum. Lithil Cliras (Brit. U-St.). Citrate de lithine (Gall.). Lithonum citricum. Lithiumcitrat. Citronensaures Lithium. CoHoO, Ll. Mol. Gew. = 210.

Die U-St. hat das wasserfreie Salz C₆H₆O₇Li₂, die Brit, das Salz C₆H₆O₇Li₂+4H₄O und die Gall, das Salz C₆H₆O₇Li₂+2H₄O aufgenommen.

Darstellung. Man löst 100 Th. krystallisirte Citronensäure in 500 Th. Wasser and fügt so lange Lithiumkarbonat (ca. 53-55 Th.) hinzu, bis die Lösung neutral oder äusserst schwach sauer ist. Dampft man die filtrirte Lösung zum Sirup ein, streicht diesen auf Glasplatten und trocknet die so erhaltenen Lameilen bei 105° C. nach, so erhält man das annähernd wasserfreie Salz, welches in der Regel noch zu Pulver zerrieben wird. Es ist das Präparat der U-St.

Das Prilparat der Brit. wird erhalten, wenn man die obige filtrirte Lösung etwas eindampft und dann bei mässiger Warme der Verdunstung überlässt. Die sich abschei-

denden Krystalle haben die Zusammensetzung C.H.O.Li. + 4H.O.

Das Praparat der Gall, wird erhalten, indem man die obige Lösung auf 1/4 ihres Volumens oder zur Sirupdicke eindampft und die Lösung alsdann unter Umrühren in 850 Th. Weingeist von 90 Proc. einträgt. Nach eintägigem Stehen in der Kälte sammelt man die Krystalle und trocknet sie in lauer Warme an der Luft. Sie haben die Zunammensetzung C.H.O.Li. + 2H.O.

Eigenschaften. Im wasserfreien Zustande (U-St.) ein weisses Salzpulver, welches sehr hygroskopisch ist. Es wird von 2 Th. kaltem oder von 0,5 Th. siedendem Wasser gelöst, in Alkohol oder Aether ist es fast unlöslich. Das Salz C.H.O.Li. + 2H.O der Gall stellt ein spec leichtes krystallinisches Pulver dar, welches nach Hagen in 5,5 Th., nach Gall, erst in 25 Th, kaltem Wasser löslich ist. Das Salz C.H.O.Li. + 4H.O der Brit, bildet farblose prismatische Krystalle, welche im doppelten Gewicht Wasser sich

lösen und an feuchter Luft zerfliessen.

Prafung. 1) Das Lithium weist man am einfachsten durch die Flammenfarbung des Glührückstandes nach. Zum Nachweis der Citroneasiure fügt man zur wüsserigen Lösung des Salzes etwas Calciumchlerid und erhitzt zum Sieden. Es entsteht alsdann in der Siedehitze ein weisser Niederschlag, welcher beim Erkalten wieder allmählich in Lösung geht. - 2) Um die Reinheit des Lithiumcitrats festzustellen, verascht man 2-3 g desselben bei nicht zu hober Temperatur, zicht den Rückstand mit Wasser aus, filtrirt, dampft das Filtrat zur Trockne und prüft den Rückstand in der unter Lithium earbonicum angegebenen Weise. - 3) Um festzustellen, welches Salz vorliegt, verascht man 1 g in einer Platinschale möglichst vollständig. Man zieht den Rückstand mit 20 ocm Normal-Schwelelsaure aus, filtrirt, wilscht aus und titrirt den Ueberschuss der Schwefelsaure unter Benutzung von Methylorauge mittels Normal-Natronlauge zurück. Es sollen von letzterer erforderlich sein a) bei dem wasserfreien Salze = 5,8 ccm, b) bei dem Salze mit 2Ha0 = 7.9 ccm, c) bei dem Salze mit 4H2O = 9,4 ccm.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen. Dispensation. Wenn in deutschsprachigen Ländern Lithiumcitrat verordnet wird, so empfiehlt es sich, das Präparat der Gall, Call, O.Lia + 2HaO zu dispensiren, da dieses das luftbeständigste ist.

Anwendung. Man giebt das Lithiumeitrat in den gleichen Gaben und unter den gleichen Indikationen wie das Lithiumkarbonat, meist in Lösung, bez. in Brauscmischungen, und zwar wird es dem Lithiumkarbonat in solchen Fällen vorgezogen, in denen eine Noutralisation des Magensaftes durch das kohlensaure Salz nicht erwünscht ist.

Ellyly Lithli Citratia (Nat. form.). Rp. Lithii citrid (U-St.) 85,0 g Elizir aromatici q. s. ad 1,0 L

Lithli Citras efforvescens (Brit). Rg. 1. Natrii blearbonici 58.0 81,0 2, Acidi tartariol 21,0 B. Acidi oltrict puly, 4. Lithii citrici (Brit) 5,0.

Man mischt 3 and 4, giobt dann 2, sam Schluss 1 su. Man granuliet die Mischung durch Erhitmen and 93-104° C.

Lithium eltricum effervencens. Brausendes Lithiumcitest (E. Digragicu). Rp. Lithil citrici 10,0

Natrii bicarbonici 30,0 Saccharl alld Sarchari Luctle

Acidi tarturici BA 20,0 Spiritus (90 Proc.) Wird who Lithium carbonicum effervescens bereitet.

Lithii Citras effervencens (U-St.). Rp. 1. Acidl citrici 97,0 2. Natril blearboniel. 28,0 3. Lithil carbonicl

4. Snecharl albit q. s. ad 100,0. Man verreibt 1 mit 20,0 van 4, trocknet die Mi-schung uns, mischt dann 2 und 3 hinzu und globt 4 hines bis sum Gewicht von 100,0. Als Pulver su dispensires.

Pastilli Lithli ettrici à 0,05 g.

Rp. Lithit eltrici 5,0 Saccharl albi 95,0.

Man bereits mit dünnem Traganthachleim = 100 Pastillen.

Litholydium des Dr. Zachantas in Berlin besteht nach Dr. Breslauen aus: Natriumchlorid 1,532, Magnesiumborat 7,095, Lithiumoxyd 1,928, Lithiumeitrat 2,369, Zucker 87,138. Nach einer anderen Angabe sind die Bestandtheile Natriumehlorid 1,5, Magnesiumborat 7,0,

Lathiumoxyd 1,9, Lathiumcitrat 2,4 und Zucker 27,0.

Uricedin-Stroschein. In frisch gepresstem und geklärtem Citronensalt wird der Gehalt an Citronensaure bestimmt. Auf 50 Th. wasserfreie Citronensaure setzt man unter

Kühlung zu 20 Th. konc. Schwefelsäure von 95 Proc. H₂SO₂, ferner 4 Th. Salasäure von 25 Proc. HCl. Man neutralisirt diese Flüssigkeit mit Natriumkarbonat bis sie nur noch gunz schwach auer ist. Dann neutralisirt man 1 Th. Lithiumkarbonat mit Citronensaft, fügt die Lösung zur ersten, dampft ein und granuliet. Das fortige Prüparat hat folgende Zusammensetzung: Natriumsulfat Na₂SO₄ 27,5 Proc., Natriumchlorid NaCl 1,6 Proc., Natriumcitrat C₆H₆O₇Na₂ 67,0 Proc., Lithiumcitrat C₆H₆O₈Li₈ 1,9 Proc.

Lithium jodatum.

†Lithium Jodatum (Ergäazb.). Lithonum jodatum. Jodure de lithium. Lithii Jodidum. Lithiumjodid. Jodlithium. Li J. Mol. Gew. = 134.

Darstellung. 1) Man neutralisirt 10 Th. Lithiumkarbonat mit Jodwasserstoffsäure, so dass die Lösung neutral oder ganz schwach alkalisch ist, wozu man ca. 138 Th.
von 25 Proc. HJ oder 346 Th. von 10 Proc. HJ gebraucht. Die filtrirte Lösung wird zur
Trockne verdampft und der Rückstand bei 100—105° C. nachgetrocknet, schliesslich sogleich in trockene, gut zu verschliessende Gefässe gebracht. — 2) Das Lithiumjodid kann
auch in gleicher Weise wie das Lithiumbromid aus Eisen und Jod mit Lithiumkarbonat
dargestellt werden (s. S. 301). Man wendet in diesem Falle an 127 Th. Jod, 33 Th. Eisenpulver, 300 Th. destillirtes Wasser und 33 Th. Lithiumkarbonat. Ausbeute 134 Th.

Eigenschaften. Ein weisses, an der Luft zerfliessliches, geruchloses Krystallpulver von bitterlich-salzigem Geschmacke und neutraler oder sehr schwach alkalischer
Reaktion, in Wasser und in Weingeist sehr leicht löslich. — Das Salz ertheilt der nicht
leuchtenden Flamme eine karminrothe Färbung; auch die weingeistige Lösung verbrennt
mit der nämlichen rothen Flamme. Wird die wässerige Lösung (1=20) tropfenweise mit
Chlorwasser versetzt und mit Chloroform geschüttelt, so färbt sich dieses violett.

Prüfung. 1) Das Salz sei farbles, nicht gelb gefärbt. Damit es sich farbles erhalt, glebt man ihm zweckmassig eine schwach alkalische Reaktion. - 2) Die wasserige Lösung (1 = 50) werde weder durch Baryumnitratlösung (Sulfate), noch, nach Zusatz von Ammoniakflüssigkeit, durch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle) oder Ammoniumoxalatidanas (Kalkaalze) verandert, noch fürbe sie nach Zugabe verdünnter Schwefelslinre Chloroform, welches mit der Mischung geschüttelt wird. violett (freies Jod, von zersetzten oder jodsäurehaltigen Präparaten herrührend). - 3) Worden 0,3 g Lithiumjodid in 1 cem Wasser und 1 ccm verdünnter Schwefelslure gelöst, so muss die Pillssigkeit unf Zusatz von 5 ccm Weingeist klar bleiben (Ausscheidung würde von Kalium- oder Natrium sulfat herrühren). - 4) Löst man 0,2 g des bei 100° C. getrockneten Lithiumjodides in 2 com Ammoniakflüssigkeit und versetzt unter Umschütteln mit 16 com 4 to-Normal-Silbernitratiosuug, so durf das Filtrat nach Uebersättigung mit Salpatersaure innerhalb 10 Minutes weder bis zur Undurchsichtligkeit getrübt (Chloride), noch dankel gefärbt erscheinen. Die dunkle Fürbung würde von Schwefelsilber herrühren und dadurch erklärt werden, dass dem Lithiumjodid, um eine Gelbfarbung desselben zu beseitigen oder zu verhindern, Natriumthiosulfat zugasetzt worden ist-

Aufbewahrung. In kleinen, dicht geschlessenen Gefässen, vor Feuchtigkeit thunlichst geschützt, vorsichtig.

Anwendung. Das Lithiumjodid wird in Gaben von 0,2-0,4 g mehrmals täglich bei Gicht und harnsaurer Diathose angewendet.

Jod-Lithlumwasser des Dr Ewich in Köln n/Rh. bestellt aus rund 0,5 Lithlumchlorid, 1,0 Kallumjodid, 0,5 Calciumchlorid, 0,75 Natriumkarbonat, 1250,0 kohlensaurem Wasser. Allo Salze wasserfrei.

Lithium salicylicum.

Lithium salicylicum (Germ. Helv.). Lithii Salicylas (U-St.). Salicylate de lithium (Gall.). Lithonum salicylicum. Salicylsaures Lithium. Lithiumsalicylat. C. H. O. Ll. Mol. Gew. = 144.

Darstellung. In eine geräumige, völlig saubere Porceilanschale giebt man 10 Th, feingepalvertes Lithiumkarbount, sowie 38 Th. Salicylsäure und rührt diese mit so viel 90—70 Th.) warmem destillirten Wasser an, dass die Mischung einen Brei bildet. Es erfolgt sogleich unter Entwickelung von Kohlensäure die Salzbildung, welche man durch Erwärmen im Wasserbade auf ca. 60° C. anterstützt. Wenn alles Lithiumkarbonat gelöst ist, entnimmt man eine Probe, verdünnt diese mit Wasser und prüft mit Lackmuspapier. Die Reaktion muss schwach, aber deutlich sauer sein. Ist dies nicht der Fall, so giebt man noch so viel Salicylsäure hinzu, dass die Reaktion schwach sauer ist. Alsdann filtrir man die Lösung durch einen Bausch Asbest, der mit Salzsäure ausgezogen ist, oder durch eisenfreies Filtrirpapier, und danstet sie auf dem Wasserbade bei etwa 60° O. ein. Den Salzrückstand trocknet man im Trockenschrauke vollständig aus.

Um ein farbloses Lithiumsalieylat zu erzielen, muss die Neutralisation des Lithiumkarbonats so geleitet werden, dass man eine schwach saure (I), nicht alkalische Lösung erhält, ausserdem muss Eisen bei der Darstellung sorgfältig fern gehalten werden, endlich

muss das Eindunsten der Lösung bei nicht über 60° C. erfolgen.

Eigenschaften. Ein farbloses oder einen schwachen Stieh ins Röthliche zeigendes, krystallinisches Pulver ohne Geruch, welches sieh unter dem Mikroskop als aus nadelförnigen Krystallen bestehend erweist, in etwa 1 Th. Wasser oder 1 Th. Weingeist löslich. Die wüsserige Lösung reagirt schwach sauer (nur saure Lösungen der Alkalisalicylate halten sich farblos, alkalische Lösungen fürben sich durch Aufnahme von Sauerstoff aus der Luft) und schmecht wie diejenige des Natriumsalicylates ekelhaft süsslich.

Die wässerige Lösung (I=20) scheidet auf Zusatz von Salzsüure ein weisses Krystallmagma von freier Salicylsäure aus, welches sowohl in Aether als auch in gerungenden Meagen heissen Wassers löslich ist. Noch in starker Verdünnung wird die wässerige Lösung durch wenig Eisenchloridlösung blauviolett gefärbt (Reaktion der

Salicylsiture).

Beim Erhitzen verkohlt das Salz; es hinterbleibt schliesslich ein im wesentlichen aus Lithiumkarbonat bestehender Rückstand, dessen Lösung in Salzsäure die nicht leuchtende Flamme prachtvoll karminroth färbt. — Das genügend ausgetrocknete Lithium-

salicylat enthalt kein Krystallwasser.

Priffung. 1) Das Lithiumsalicylat selbst sel farblos; die 20procentige Lösung desselben sei farblos oder schwach gelblich und fürbe sich nach einigem Stehen höchstens schwach röthlich, nicht deutlich roth. Rothfürbung kann von Eisen herrühren, indessen nehmen alkalische Präparate Rothfürbung auch ohne Gegenwart von Eisen an. Man halte Lösungen des Salzes nicht vorräthig. — 2) Von kone, Schwefelskure werde es ohne Aufbrausen (Lithiumkarbonat) und ohne Färbung (Koblehydrate und fremde organische Beimengungen) aufgenemmen. — 3) Die Sprocentige Lösung darf durch Schwefelwasserstoffwasser (Matalla) und durch Baryumaitratlösung (Sulfate) nicht verändert werden. — Versetzt man 2 Volumen der Sprocentigen Lösung mit 3 Volumen Weingeist und säuert mit Salpetersäure an, so darf die klare Lösung durch Zusatz von Silbernitratlösung nicht getrüht werden (Chloride). — 4) Wird der Verbrennungsrückstand von 0,8 g Lithiumsalicylat in 1 cem Salzsäure aufgenommen und die filtrirte Lösung zur Trockne verdampft, salicylat in 1 cem Salzsäure aufgenommen und die filtrirte Lösung zur Trockne verdampft, sehmieriger Massen würde auf Kaliumehlorid, solche krystallinischer Massen auf Natriumschlorid hinweisen.

Auf bewährung. In gut verschlossenen Gefässen. Reine Präparate von schwach vaurer Reaktion sind gegen Lichteinwirkung nicht empfindlich.

Anwendung, Nach Vulpian vervollständigt das Lithiumsalicylat in gewissen Fällen die Wirkung des Natriumsalicylates, indem es z. B. bei akutem Gelenkrheumstismus die letzten Spuren des Fiebers beseitigt, welche dem Natriumsalicylat oft hartnückig Widerstand leisten. Man giebt Erwachsenen 4 bis 5mal täglich je 1 g in aromatischen Wässern gelöst bei akutem und chronischem Gelenkrheumstismus und rheumstischen Affektionen der Schnen.

Lithium chinicum. Chinasaures Lithium. Lithiumchinat. Urosin. C. H., (OH), CO. Ll. Mol. Gew. = 198.

Das Präparat wird dargestellt durch Zusammenbringen von Chinasaure und Lithiumkarbonat. Des besseren Geschmackes wegen wird die Chinasaure nicht vollständig neutralisirt, sondern es wird eine kleine Menge Chinasaure in freiem Zustande belassen. Während das völlig neutralisirte Lithiumchinat aus 96,47 Proc. Chinasaure und 3,58 Proc. Lithium besteht, hat das Urosin die Zusammensetzung 96,77 Proc. Chinasaure und 8,23 Proc. Lithium.

Da das wasserfreie Salz C₀H₂(OH₄)CO₂Li zerfliesslich ist, so kommt nicht dieses, sondern seine konc. Lösung in den Handel. Der Gehalt dieser Lösung sowohl wie der jenige der übrigen Praparate wird nach dem Gehalte an Chinashure bezeichnet. (!)

Urosin. 50 procentige Losung, d. h. eine wässerige Lösung, 50 Proc. Chinasture, zum grössten Theile an Lithium gebunden, enthaltend. Eine sirupdicke, farblose Flüssigkeit von saurer Reaktion und säuerlichem Geschmack. Mit Wasser in jedem Verhältniss mischbar. Die wässerige Lösung giebt mit Silbernitrat eine weisse Trübung, die durch Ammoniak aufgehoben wird.

Lobelia.

Gattung der Campanulaceae-Lobelioideae.

I. † Lobelia inflata L. Heimisch im östlichen Nordamerika.

Beschreibung. Einjähriges Kraut mit bis 60 cm hohem, besonders an den Kanten rauhhaarigem Stengel. Blätter eiförmig oder lanzettlich, am Rande kerbig gesägt, die unteren bis 7 cm lang und kurz gestielt. Auf den Nerven der Unterseite sind sie zerstreut behaart. Der end- oder achselständige Blüthenstand ist traubenförmig. Korolle blassblau, getrocknet weiselich, vom charakteristischen Baue der Lobeliaceenblüthe. Der unterständige Fruchtknoten entwickelt sich zu einer aufgeblasenen, fast kugeligen, zehnrippigen, am Scheitel fachspaltig-zweiklappig aufspringenden Kapsel. Die zahlreichen Samen sind braun, länglich, netzgrubig-punktirt, 0,5-0,7 mm lang.

Das normal gebaute Blatt hat im Phloëmtheile der Gefässbündel wenig auffallende Milchröhren, auf beiden Seiten einzellige, dickwandige Haare, die mit Cuticularwarzen versehen sind.

Man verwendet das blühende Kraut;

† Herba Lobeliae (Austr. Germ. Helv.). Lobella (Erit. U-St.). Herba Lobeliae Inflatae. — Inflata Tabacco.

Bestandtheile. Zwei, besonders in den Samen enthaltene, Alkaloide: Lobelin, amorph, farb- und geruchlos, wenig in Wasser, leicht in Alkohol, Aether, Chloroform und Schwefelkohlenstoff löslich; wirkt brechenerregend. Inflatin, in grossen Krystallen, unböslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether etc. Im Milchsaft soll eine eigenthümliche Säure und ein Glukosid (Lobelacrin) enthalten sein. — Die Samen enthalten 30 Proc. fettes Oel.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt in Blechbüchsen oder braunen Hafengläsern, nach Austr. und Germ. IV vorsichtig.

Anwendung. Wirkung und Anwendung ist ähnlich der von Nicotiana. Man benutzt das Kraut, in der Regel als Tinktur, für sich oder mit Bittermandelwasser, besonder-

300 Lobelia

bei Asthma, auch in Form von Cigaretten; ferner bei Diphtherie und Keuchhusten; zum Klystier als Anfguss (bei eingeklemmten Brüchen) 2,0-4,0(1): 150,0. Von den in Frage kommenden Arzneibüchern schreibt Austr. und Germ. IV Aufbewahrung unter den stark wirkenden Mitteln vor, auch darf im Geltungsbereich der Austr. Lobelienkraut und -tinktur aus gegen ürztliche Verordnung abgegeben werden. Eine Höchstgabe für Herba Lobeliae bat Germ. IV mit 0,1 pro dosi und 0,3 pro die aufgestellt. (Hungar, II 0,5 pro dosi, 4,0 pro die).

Auf jeden Fall ist Lobelia ein Narcoticum und als solches mit Vorsicht zu gebrauchen. - In Deutschland ist die Droge dem freien Verkehr entzogen-

+ Acetum Lobeliae. Lobelianessig. Vinegar of Lobelia (Nat. form.). Aus 100 g gepulvertem Lobelienkraut (No. 30) und q. s. verdünnter Essigsäure (U-St. = 6proc. Essigsäure) im Verdrüngungswege. Man befeuchtet mit 50 ccm und stellt l. a. 1000 ccm Flussigkeit her.

† Extractum Lobeliae (spirituosum). Dickes Extrakt, aus dem grob gepulverten Kraut durch Ausziehen mit verdünntem Weingeist zu bereiten. Gabe 'je von der des Krautes. † Extractum Lobeliae fluidum (U-St.). Fluid Extract of Lobelia. Aus 1000 g gepulvertem Lobeliankraut (No. 60) und q. s. verdünntem Weingeist (41proc.) im Verdrüngungswege. Man befeuchtet mit 350 ccm, fängt die ersten 850 ccm Perkolat für sich auf und begeitet 1. 1000 ccm. Fluidakterit. und bereitet 1. a. 1000 ccm Fluidextrakt. Es sind etwa 6000 g Lösungsmittel erforderlich.
† Tluctura Lobeliae (Austr. Gall. Germ. Helv. U-St.). Lobelientiaktur. Tein-

ture ou Alcoolé de lobélie enflée. Tincture of Lobelia. Germ : Aus 1 Th. mittelfein zerschnittenem Lobelienkraut und 10 Th. verdänntem Weingeist (60proc.). - Helv.: mittelfein zerschnittenem Lobelienkraut und 10 Th. verdänntem Weingeist (sum Befeuchten 4 Th.) im Verdrängungswege 100 Th. Tinktur. — Austr.: Ebenso wie Helv. — U-St.: Aus 200 g gepulvertem Kraut (No. 40) und q. s. verdänntem Weingeist (41 proc.; zum Befeuchten 200 com) bereitet man durch Verdrängung 1000 com Tinktur. — Gall.: Aus 1 Th. grob gepulvertem Kraut und 5 Th. 60 proc. Weingeist durch 10 tägige Maceration. Braungrüne Tinktur, die zu 0,5—1,0 mehrmals täglich gegen Athemnoth angewendet wird. Aufbewahrung: Vorsichtig und vor Licht geschützt. Grösste Einzelgabe 1,0 g. grösste Tagesgabe 5,0 g (Austr. Helv.), 3,0 g (Germ. IV). — Man beachte, dass Austr., Germ., Helv. das Verhältniss 1:10, Gall. U-St. sowie Hungar. aber 1:5 vorschreiben (I) † Tinctura Lobeliae aetheres. Aetherische Lobelientinktur. Ethereal

† Tinctura Lobeliao aetherea. Aetherische Lobelientinktur. Ethereal Tincture of Lobelia. Brit.; Aus 200 g gepulverter Lobelia (No. 40) und q. s. Aetherweingeist (unm Befeuchten 100 com) bereitet man durch Verdrängung 1000 com Tinktur. Gabe 0,3-0,9 g. — Aus 1 Th. fein geschnittenem Kraut und 10 Th. Aetherweingeist

durch Maceration.

Essentia antasthmatica. Authmattoplen.

Ep. Tincturae Lobellas 0,01 Tincture Opli simpl. 1,0 Aquae Cinnamomi 20.0 Epkrites Beim Asthmanfalle 1/, atfinitich 1 Thecioffel.

dutine antasthmaticas v. Rammanuan. Ep. Tincturas Lobelias Tipeturae Digitalia Aquae Laurecernsi ha 10,0. Estimallich 40 Tropden.

Onttre astanthmaticae Offolier. Rp. Tincturae Lobeliae 10,0 Aquoe Laurocernel 15,0. Bel Asthma. Ständlich 15-20 Tropfen.

Mixtura antauthmatica GREEN

Rp. Decocti Herb, Polygal, amar. 10,0: 140,0 6,0 Kalii jodati Tincturae Lobeliae Tinciures Opil benzoless 3-imal tilglich einen halben bis gancen Essiolfel.

Mixtura autauthmatica Hoores.

Rp. Tincturae Lobelias 5,0 Olel Anethi gutts. V Aquae destillatas 195,0. istandlich i Essloffel voll.

Sirupus Lobellas.

Rp. Tincturae Lobeline 10,0 90.0. Sirupi Bacchari

Asthmamixtur von Fornessell.: Tinet, Lobeline 80,0, Ammon. jodat. 2,0, Ammon. bromat. 3,0, Sirup. Bals. tolutan. 48,0.

Asthmapulver von CLERT in Marseille besteht aus Salpeter und Lobelienkraut. (Karlaruh, Ortages.-Rath).

Asthmapulver, Neuszukas enthält Stechapfel- und Lobelienkraut, Salpeter, Natriumultrit, Kaliumjodid und Zucker.

Kouchhustenmittel von Ruspe ist eine schwache Lobelientinktur (1:20).

II. Achnlich werden verwendet: Lobelia nicotianaefolia Hayne in Ostasien, die Lobelin enthält, Lobelia delessa (7) in Mexiko. Lobelia Molleri Henry auf 3. Thome wirkt schweisstreibend und wird als Antisyphiliticum benutzt.

Lonicera.

Gattung der Caprifoliaceae - Lonicereae.

1. Lonicera Caprifolium L. Heimisch im wärmeren Europa bis zum Kaukasus, oft kultivirt und verwildert. Windender Strauch mit am Grunde verwachsenen Blättern der blühenden Aeste, die der nicht blühenden gestielt. Blüthen in einem sitzenden kopfigen Blüthenstand, hellpurpurn, gelblich oder weiss. Die Röhre der Blumenkrone länger als ihr zweilippiger Saum, Oberlippe viertheilig.

Verwendung finden die Blüthen: Fleurs de Chèvrefeuille (Gall.), als urin- und schweisstreibendes Mittel. Früher benutzte man auch Blütter, Rinde und Früchte ebenso.

II. Lonicera Periclymenum L. Heimisch in Europa, weiter nach Norden wie I, ebenfalle häufig kultivirt. Windender Strauch mit nicht verwachsenen Blättern, die unteren kurz gestielt, die oberen länger gestielt. Blüthenstand kopfig. Blüthen mit langer Röhre, Oberlippe vierzipfelig, gelblich. Verwendung wie bei I.

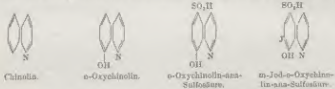
Loretinum.

Loretin. Meta-Jod-Ortho-Oxychinolin-ana-Sulfosäure $C_0U_4NJ(0H)SO_0H$. Mel. Gew. = 351.

Wird o-Oxychinolin-ana-Sulfosäure unter den nachstebend aufgeführten Bedingungen jedirt, so tritt das Jod ausschliesslich die in im Nachstehenden bezeichnete Meta-Stellung ein,

und es entsteht das Loretin in quantitativer Ausbente.

Darstellung. D. R. P. 72924. Ortho-Oxychinolin (s. Kairin) wird zunächt durch Einwirkung von rauchender Schwefelsäure dei gewöhnlicher Temperatur oder durch Erhitzen mit englischer Schwefelsäure in o-Oxychinolin-ana-Sulfosäure verwandelt. Dieso wird dadurch jodirt, dass man äquivalente Mengen der o-Oxychinolin-ana-Sulfosäure mit Kaliumkarbonat in wässeriger Lösung neutralisirt und die Lösung hierauf mit Kaliumjodid und Chlorkalk kocht, worauf das erkaltete Gemisch durch Zusatz von Salzsäure neutralisirt wird. Es scheidet sich zunächst das Calciumsalz der m-Jod-o-Oxychinolin-ana-Sulfosäure (des Loretins) als orangerothes unlösliches Krystalipulver aus. Man wäscht es aus und zersetzt es durch Salzsäure, wobel die freie Säure, d. i. das Loretin, erhalten wird



Eigenschaften. Ein schwefelgelbes, krystallinisches Pulver, fast geruchles, auch fast geschmackles. [Andentungsweise ist aromatischer Geruch und schwach styptischer Geschmack vorhanden.] 100 Th. Wasser von gewöhnlicher Temperatur lösen 0,1—0,2 Th., 100 Th. kochendes Wasser lösen etwa 0,5—0,6 Th. Loretin. In Alkohol ist es nur wenig löslich, in Aether und in Oelen so gut wie unlöslich. Das Präparat zeigt keinen scharfen Schmelzpunkt; gegen 260—270° C. zersetzt es sich unter Verkehlung und Aufblähen, während zugleich violette Jod-Dämpfe ausgestessen werden. Es enthält 36,2 Proc. Jod.

Mit Aether, Oelen und Collodium bildet das Loretin Emulsionen. Die wässerige Lösung ist [wie eine Pikrinsäurelösung] gelb gefärbt und reagirt sauer. Auf Zusatz von Natronlauge wird sie blassgelb, fast farblos; Säuren stellen alsdann die gesättigte Färbung nicht wieder her. Durch Eisenchlorid wird die wässerige Lösung intensiv grün gefärbt. Durch Zusatz von Silbernitrat entsteht ein schwerlösliches gelbes Silbersalz, durch Zusatz von Bleiacetat ein eitronengelbes, schwerlösliches Bleisalz. In kono. warmer Schwefelsäure

311 Lapulus.

löst sich das Loretin zu einer gelben Flüssigkeit auf; giesst man diese Lesung in Wasser,

so scheidet sich die Substanz in Krystallen wieder aus.

Prafung. 1) Die Erkennung des Loretins ergiebt sich aus dessen ausseren Eigenschaften: Gelbes Pulver von saurer Reaktion, ohne scharfen Schmelzpunkt, welches beim Erhitzen auf dem Platinblech unter Ausscheidung von Jod zersetzt wird. - 2) Auf dem Platinblech erhitzt, verbrenne es, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. - 3) Die fast gesättigte wässerige Lösung werde durch Baryumchlorid auch beim Aufkochen nicht getrübt (freie Schwefeleäure).

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, da es nach längerer Einwirkung des

Lichtes Jod abspaltet.

Anwendung. Als geruchloser und ungiftiger Ersatz des Jodoforms in der Wundbehandlung. Man verwendet es nut frische, geschlossene Wunden in Form von 5-10 proc. Loretin-Collodium als Deckverband. In Körperhöhlen als Loretinpulver oder -Gaze, ferner als 5-10proc. Salben oder Stabehen. Als Strenpulver (10-20 Proc.) mit Taleum, Amylum, Magnesia usta, bei Furunkeln, Phlegmonen und Brandwunden. Zur Herstellung feuchter Verblinde dient die 1-6proc. Lüsung des Natriumsalzes.

Natrium loretinicum. m-jod-o-oxychinolin-ana-sulfosaures Natrium. Loretin-Natrium. C.H.N.J(OH)SO.Na. Zur Darstellung werden 10 Th. Loretin unter Zusatz von 50-80 Th. Wasser mit 4 Th. krystallisirtem Natriumkarbonat neutralisirt. Aus der gelb gefürbten Lösung scheidet sich das Salz in fast farblosen Krystallen (Säulen oder Nadeln) ab. Die wässerigen Lösungen derselben sind wiederum intensiv orange gefärbt.

oder Nadelo) ab. Die wasserigen Lösungen derselben sind wiederum intensiv orange gelärbt. Die 1-6proc. wässerige Lösung dient zu feuchten Verbänden.

Bismuthum loretinieum. m-jod-o-oxychinolin-ana-sulfosaures Wismuth. Loretin-Wismuth. Wird erhalten durch Umsetzung einer wässerigen Lösung von 10 Th. Loretin-Natrium mit einer Lösung von 4,4 Th. kryst. Wismuthnitrat, welche mit Hilfe von Eisessig bereitet ist. Ein gelbes, in Wasser unlösliches Pulver.

Innerlich in Gaben von 0,5 g mehrmals täglich gegen die Diarrhöen der Phthäiker.

Ausserlich in Substanz als austrocknendes Aufseptieum auf Wanden, z. B. bei

Ulous molle.

Loretla-Gaze ist eine mit dem Calcium-Salz des Loretins impragnirte Gaze. Zur Darstellung trünkt man Gaze zunächst mit einer Lösung des Loretin-Natriums und taucht die Gaze alsdann in eine Lösung von Calciumchlorid, wobei das unbeliche Calcium-Sals auf dem Gewebe niedergeschlagen wird.

Lupulus.

Humulus Lupulus L. (Familie der Moraceae-Cannabeldeae). Heimisch in den gemässigten Gegenden der alten und neuen Welt, häufig kultivirt und aus den Kulturen verwildert. Ansdauernde, dideische Pflanze mit rechtswindendem Stengel und gegenständigen, ungetheilten oder bandförmig gelappten Blättern mit Nebenblättern. Männliche Bluthen mit fünftheiligem Perigon und 5 Staubgefissen in achselständigen Rispen, weibliche Bluthe in Kätzchen, die bei der Reife einen krautigen Zapfen darstellen.

Verwendung finden: a) die weiblichen Blüthenstande Strobill Lupull (Ergänzb. Helv.). Lupulus (Brit.). Rumulus (U-St.). Coni, Amenta, Flores s. Fructus Lupuli. -Hopfen. Hopfenzapfen. Hopfenkätzchen. - Cône de houblen (Gall.). Houblen.

- Hops.

Beschreibung. Der weibliche Blüthenstand ist ein aus trugdoldigen Blüthenständen Zusammengesetztes Kätzchen; an diesem stehen unten opponirt, oben alternirend spreitenlose, auf die Nebenblätter reducirte Hechblätter und in den Achseln dieser 2-6 bluthige Doppelwickel. Perigon becherartig, häutig, den unteren Theil des Fruchtknotens eng einschliessend. Narben zwei. Embryo spirally eingerollt.

Die Zapfenschuppen und die weiblichen Blüthen dicht mit Drüsenhaaren (Hopfen-

mehl) besetzt (vergi. unten), die den werthvollsten Bestandtheil auswachen.

Bestandtheile nach Konno. Wasser 12,54 Proc., stickstoffhaltige Substanz 13,26 Proc., Aether-Extrakt 7,48 Proc. (davon aetherisches Hopfenöl 0,29 Proc.), 312 Lupulus.

Alkoholextrakt 26,77 Proc. (davon Harz 14,54 Proc.), Wasserextrakt 25,91 Proc. (davon Gerbetoff 8,12 Proc.), Holzfaser 15,54 Proc., Asche 6,95 Proc.

Einsammlung. Man sammelt die Hopfenzapfen im September, bevor die Samen reifen, von den angebauten Pflanzen, trocknet sie an einem schattigen Orte, schichtet möglichst unversehrt in dicht zu verschliessende Büchsen und bewahrt sie nicht über ein Jahr auf. Sie müssen beim Zerreiben kräftig gewürzhaft (nicht nach Baldriansäure!) riechen.

Anwendung. Nur noch selten als gewürziges Bittermittel bei Verdauungsstörungen zu 8-15 g auf den Tag im Aufguss; zur Füllung von Kopfkissen gegen Schlaflosigkeit. Ihre Verwendung in der Bierbrauerei ist bekannt.

b) Die Drüsen der weiblichen Blüthenstände:

Glandulae Lupuli (Austr. Ergänzb. Helv.). Lupulinum (Brit. Gall. U-St.). — Hopfenmehl. Hopfendrüsen. Hopfenstaub. Lupulin. — Lupuline. — Lupulin.

Beschreibung. Die einzelne Drüse ist 150-260 μ gross, sie besteht aus einer einfachen Lage geradlinig-polygonaler Zellen, die schüsselförmig oder kreiselförmig gekrömmt

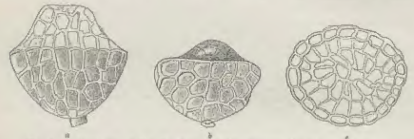


Fig. 26. Hopfendrisen. a. Von der Selte. b. Mit eingesunkener Cuticula, e. Von oben.

ist. Dieser unteren Hillfte ist eine obere, scharf von ihr getrennte, oft etwas kleinere oder sogar zusammengesunkene aufgesetzt, die aus der abgesprengten Cuticula der Zellen der unteren Schicht besteht und daher deren Umrisse fast immer deutlich erkennen lässt. (Fig. 26.) Der so von den beiden Hälften gebildete Hohlraum ist von einem brannen, in der Droge theilweise eingetrockneten Schret erfüllt. Die Ausbeute dereh Ausklopfen aus a gewonnen, beträgt 4—5 Proc.

Bestandtheile nach Payer und Chevalier: 3,0 Proc. Atherisches Oel, 55,0 Proc. Hopfenharz, 10,3 Proc. Hopfenbitter, 5,0 Proc. Gerbstoff, 10,0 Proc. Asche, 7,0 Proc. Wasser (nach Joes). Das ätherische Oel ist hellgelb bis rothbraun, von aromatischem Geruch und nicht bitterem Geschmack. Spec. Gew. 0,85—0,88. Es dreht + 0° 28' bis + 0° 40', enthält ein Sosquiterpen C₁₈H₂₄ (Humulen), einen olefinischen Kohlenwasserstoff C₁₀H₁₆ und einen der Formel C₁₀H₁₆ (Tetraihydrocymol). Das ätherische Oel ist Träger des Geruchs der Droge. Das Hopfenharz besteht aus 3 Bestandtheilen, die sich durch ihre Fällbarkeit durch Bleizectat unterscheiden und die den Charakter von Säuren haben. Das Hopfenbitter steht in nahen Beziehungen zum Harz. Die Gerbsäure ist ein Glukosid, sie liefert Traubenzucker und ein Phlobaphen: Hopfenroth. — Ausserdem enthält die Droge Cholin und Asparagin.

Einsammlung und Aufbewahrung. Das Hopfennehl wird im Herbet von den frischen, getrockneten Fruchtzapfen durch Abschlagen in einem Haarsiebe gesammelt. Ausbeute etwa 10 Proc. Enthält die Handelswaare zu viel Sand, giebt sie z. B. mehr wie 10 Proc. Asche, so wird sie ohne Auwendung von Druck mit Wasser angerührt und durch Schlämmen gereinigt, bei gewühnlicher Tomperatur zunschst im Schatten, dann über Actzkalk getrocknet. Als Vorrathsgefässe wählt man kleinere, braune Hafengläser, die man dicht verschliesst und, da das Hopfenmehl nicht über ein Jahr aufbewahrt werden darf, mit einem entsprechenden Zeitvermerk versieht. Für alte Vorräthe findet man in den Brauereien Abnahme.

Anwendung. Zu 0,5-1,0 mehrmals täglich in Pulver oder Pillen bei Blasenleiden, Harntraufeln etc.; zur Bernhigung der Schlaflesigkeit infolge geschlechtlicher Aufregung; bei schmerzhaften Erektionen (bei Tripper) Abends vor dem Schlafengehen.

Lupulus.

Extractum Humuli finidum (Nat. form.). Hopfon-Fluidextrakt. Fluid Extract of Hops. Aus 1000 g gepulvertem Hopfen (No. 20) und q. a. einer Mischung aus 5 Raumth. 91proc. Weingeist und 3 Raumth. Wasser im Verdrängungswege. Man fängt die ersten 875 com Perkolat für sich auf und stellt 1. a. 1000 com Fluidextrakt her.

Extractum Lupuli. Hopfenextrakt. Extrait de cone de houblon (Gall.). Weiches Extrakt, aus Hopfenzapfen wie Extr. Colocynthidis Gall. (Band I, S. 984.) zu bereiten. Extractum Lupulini. Extr. glandularum Lupuli. Lupulinum depura-

Extractum Lupulini. Extr. glandularum Lupuli. Lupulinum depuratum. Lupulinextrakt. 100 Th. frisches Hopfonmehl zieht man je 8 Tage zuerst mit 200, dann mit 200 Th. 87 proc. Weingeist aus und verdampft die filtritten Auszüge zu einem dicken Extrakt. Ausbeute etwa 28 Proc., bei Verwendung von 60 proc. Weingeist 45—48 Proc. Vertheilhafter ist das Verdrängungsverfahren (E. Durrauch.)

Extractum Lupulini fluidum (U-St.). Fluid Extract of Lupulin. Aus 1000 g
Hopfenmehl und q. s. 91 proc. Weingeist im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 200 com, füngt die ersten 700 ccm Perkolat für sich auf und bereitet 1. z. 1000 ccm Fluidextrakt. Zur Epsehönfung braucht man etwa 4000.0 Weingeist

Zur Erschöpfung braucht man etwa 4000,0 Weingeist. Oleoresina Lupulini. Oleoresin of Lupulin (U-St.). Hopfenmehl wird mittels Aether im Perkolator erschöpft, der Aether im Wasserbade grösstentheils abdestillirt, der Rückstand zu dessen freiwilliger Verdanstung bei Seite gestellt.

Ptisana de strobilo Lupuli. Tisano de cone de houblon (Gall.). 10 g Hopfen,

1000 g siedendes Wasser; nach 1/2 Stunde durchseihen. Sirapus de Humulo Lupulo. Sirop de cône de houblon (Gall.) wird wie Sir.

Chamomillae Gall. (Band I, S. 718) bereitet.

Tincture of hops. Aus 200 g
gepulvertem Hopfen (No. 20) und q. s. verdünutem Weingeist (41proc.) stellt man im
Verdrängungswere (zum Befeuchten 400 ccm) 1000 ccm Tinkfur dur.

erdrängungswege (zum Befeuchten	400 cen
Elixir Humali (Nat. form.).	
Elixir of Humulus. Elixir of	Нора.
Rp.	
1. Extracti Humali fluidi (Nat. farm.).	the com
2. Magnesil carbonici	13 g
a Tincturas Vanillae (U-St.)	30 ccm
4. Elirie Taraxaci comp. (Nat. form.)	125 com
5 Etixir aromatici (U-St.). q. s. sd.	Tour ceur
Man reibt 2 mit 1 an, fugt mach und ni	ich b, 4, 2
bluzs and filtriet mach mehrtägigem	Absoluen
Elixir Lupuli.	
Elixir lupulinum, Hoptene	lizie
Rp. 1 Strobil. Lapull 100	0,0
	0,0
	0,0
	5,0
p. Fruel Anial 28	0,0
	0,9
7. Spiritus	
1. February,	

53 100,0 8. Aquae destillat. 0. Spiritus (43 %) 10. Specharl pulver.

1-5 worden grob gapulvert, mit 0-8 hefenchiet, lu einen Verdrängungsapparat gebracht und mit I amsgezogen, bis 800,0 Perholat gezammelt aind; durch Lösen von 10 stellt man 1000,0 Elkir dar.

Pilalae Lupulini camphoratae LEBERT.

Ep. Glandular, Lupuli 6.0 1,5 Camphone Terebinth laries. 10,0. M. 1 pilol 150. Comp. Magnes carbon.

Pulvis sedativas Romer. Rp. Cubebaram puly, 2,0 1.0 Lupplini 0.2. Kalli nitrici

Bent tal dos. V.

Saccharolatum Lupuilni. Saccharure de Lupuline l'ansonan. Rp. Facehard albi puly, 190,0 Tinetur, Luputini 25,0, Man mischt und trocknet bei gelinder Warme. -

Strapus Lapullal. Rp. Tinctures Laputini 10,0 Birrpl Baceburi 80.0. Species ad Fomentum.

Bahangskräuter. 50,0 Rp. Strobilor, Lupuli Herbao Serpylli Folior. Rossmarini Florum Lavandul. Florum Chamomilian 53 13,4. Tinctura Lapuli (Brit).

Tincture of Hops. Rp Strobilorum Lupuli Spiritus diluti (60 Vpl. Prec.) 1000,0 ccm

Man bereits durch Maceration eine Tinktur. Tinctura Lupulini.

Essentia Lupulini. Hopienessenz Rp. Glandular, Lupuli 200,0 Spiritus (87 proc.) 1000,0, Innetiich zu 30-30 Tropfen. Sanst zum Hopfen den Bieren.

Tinctura Lupulini ammonista. Ep. Grandular, Lupull 10,0 53,0 Spiritus Liquor, Ammonii caust, 10,0. 3 Stunden maceriren, 1 Stunde digeriren, nach dem Erkalten filtriren und mit Spiritus auf 190,0 bringen.

Tinctura paragorica Joyna, Joyna' schmersstillende Tropien Ep. Tipeturae Lupulini 20,0 verdampft man auf 12,0.

Unquentum Lupulial PERSONAL Rp. Extracti Lopullai 5,0 Spiritus 50,0, Adiple sallii

Zum Verbande. Visum Lapull. Hopfenwein,

Ep. Tinctures Lupuillai 10,0 90.0. Vini Hispaniel

Hop Bitters, in Amerika gebräuchlich, bereitet man aus 4 Th. Pomeranzenschale, je 2 Th. Kalmus- und Pimpinellawurzel, 1 Th. Hopfen, 8 Th. Zucker, 32 Th. Weingeist, 48 Th. Wasser.

c) Die Wurzeln: Radix Lupuli. - Hopfenwurzel. - Raeine de houblon (Gall.)

d) Die jungen Sprosse werden im Frühjahr wie diejenigen vom Spargel als Gemüse gegessen.

Lycopodium.

Gattung der Lycopodiacene.

 Lycopodium clavatum L. Auf der nörflichen Halbkugel eirkumpelar. Stengel kriechend, Aeste aufsteigend, dicht beblüttert, Blütter spiralig und in Wirteln, klein, linealisch oder lineal-lanzettlich, mit langer, weisser, stumpf gezühnter Haarspitze, ein-



Fig. 27. Trugblatt mit geöffnetem Sporangiem von Lycopodium chratum rach Lueussen.

nervig. Fruchtbare Aeste in einen bis 10 cm langen Achrenstich verlängert und meist gabelig getheilt. Sporangiumühren bis 5 cm lang, cylindrisch; die dachziegelig stehenden, mit Haarspitze verscheuen Tragblütter haben die nierenförmigen Sporangien eine kurze Strecke oberbalb der Basis an der Innenscite. (Fig. 27.) Die Sporangien springen mit breiter Längsspalte auf.

Verwendung finden: a) Die ganze getrocknete Pflanze: Herba Lycopodii. Herba Musci clavati s. terrestris. — Bärlappkraut. Schlangenmoos, das im Mai und Juni gesammelte Krant.

Es enthält ein Alkaloid: Lycopodin C₁₀H₅₀N₅O₅. Die Droge wurde früher als harntreibendes Mittel gebraucht, ündet heute aber kaum noch pharmaceutische Verwendung.

b) die Speren:

Lycopodium (Austr. Germ. Helv. U-St.). Semen s. Sporne Lycopodii. — Bärlapp. Bärlappsamen. Bärlappsporen. Blitzpulver. Blumeustaub. Gelber Puder. Erdschwefel. Hexeumehl. Pillenmehl. Schlangeumehl. Streupulver. Vegetabilischer Schwefel. Wurmmehl. Zäpfeheumehl. — Lycopode (Gall.). Soufre végétal. — Earthmoss-seeds. Vegetable sulphur. Lycopodium.

Beschreibung. Die Droge bildet ein blassgelbes, sehr feines Pulver, ohne Gerneh und Geschmack. Unter dem Mikroskop erkennt man bei stärkerer Vergrösserung (600×), dass die einzelnen Sporen die Gestalt eines Tetraëders baben, dessen eine Fläche gewülbt ist, während die drei anderen gerade sind. Die Haut ist besetzt mit einem Netzwerk anastomosirender Leisten, die nicht ganz regelmässige Maschen bilden. (Fig. 28.) Es

schwimmt auf dem Wasser, nuch wenn man die Sporen anhaltend damit schüttelt, wegen des Luftgehaltes derselben, nach dem Kochen sinken sie darin unter. Ebenso schwimmt das Pulver auf Chloroform. In die Flammo geblasen verbrennt es unter Explesion, infolge Zerplatzens der Membranen.

Bestundtheile. 50,0 Proc. grüngelbes Oel, das 80,0 Proc. flüssige Fettsäure und Myristinsäure enthält. Das Oel kann den Sporen erst nach sorgfültigem Zermahlen mit Sand entzogen werden. Aether, Chloroform und Schwefelkohlenstoff lösen aus dem unzerriebenen Samen nur 0,05-0,6 Proc. Oel. Asche 1,0-2,5 Proc. Es lassen zu: Germ., Helv., Austr., U-St. 5 Proc. Asche.

Verfülschungen und Prüfung. Als Verfälschungen sind beobachtet: Talk, Glps Harz, Dextrin, Stürke (bis 50 Proc. beobachtet), Schwefel, Sand, Curcumapulver, Pollen von Pinus silvestris und anderen Pflanzen. - Alle diese Verfüllschungen sind durch das Mikroskop ohne weiteres aufzufinden, Stärke durch Jodresktion, anorganische Verfäschungen erhöhen den Aschengehalt und sind schwerer wie Chloroform. Das Vorkommen fremder Pollenkörner ist wohl unter allen Umständen als unbeabsichtigte Verunreinigung anfzufassen.

Einsammlung. Man sammelt vom Juli bis September die die Sporenbehälter tragenden Aehren und aus diesen, nachdem man sie in Schüsseln an der Sonne getrocknet hat, durch Klopfen und Schütteln die Sporen. Durch Abschlagen auf einem feinen Florsiebe werden sie von fremden Pflanzentheilen gereinigt. Von dem Lycopodium des Handels entspricht nur eine als "bis depuratum" bezeichnete Waare den Anforderungen der Arzuelblicher, sobald sie die mikroskopische Prüfung besteht; diese anszuführen sollte man niemals unterlassen.

Aufbewahrung. Man bewahrt kleine Vorräthe in Hafengläsern, grössere in Blechbüchsen oder innen mit Papier ausgeklebten Helzkästen auf. Bisweilen beobachtet



Fig. 28. Sporan von Lycopudium clavatum, 900mal vergr. a von der Selte, h. von oben. e von unten, unch Lumnsaus.

man, dass das Lycopodium withrend der Aufbewahrung an Beweglichkeit verliert und in den oberen Schichten eine mehr oder weniger klümperige Beschaffenheit annimmt; ist dieses auf die Anwesenheit von Pflanzenresten, die sich an der Oberfläche der specifisch

schwereren Sporenmasse ansammeln, also auf ungenügende Reinigung zurückzuführen, so genügt einfaches Absieben durch ein Florsieb, den Unbelstand zu beseitigen.

Anteendung. Innerlich zu 1,0-4,0 g als krampfwidriges Mittel, bezonders bei Blasenkatarrh in Form einer Schüttelmixtur. Behufs Anfertigung solcher "Lycopodium-Emulsion" reibt man die Sporen in einem Ausgussmörser nater starkem Druck solange, bis sie ein scheinbar feuchtes Pulver darstellen, setzt dann nach und nach das Wasser hinzu, seiht die Mischung aber nicht durch. Aeusserlich rein oder mit Zinkoxyd und dergi, gemischt zu Streupulvern gegen Wundsein bei Kindern und starken Personen; bei nässenden Flechten; solche Streupulver mischt man, ohne das Lycopodium vorher unter Druck zu verreiben. In der aches Stroutisschehen Receptur zum Bestreuen von Pillen und Pastillen, wofür man zweckmässig ein Hammen'sches Streuglüschen (Fig. 29) zur Hand hält.



Fig. 19. HAMMER-

Beim Arbeiten mit Lycopodium ist zu beachten, dass dasselbe, in eine Flamme geblasen, sich leicht entzundet und blitzartig verbrennt (daher seine Verwendung als "Blitzpulver" für Bühnenzwecke); man hüte sich also, dasselbe in der Nähe offener Flammen zu verstäuben.

Lincius diuretiens Hovetann. Emulsio Lycopodil. Hupelano's baratreibender Trank. 20.0 ilp Lgeopodil Simpl Althorse 489.0 Aquae destillaise 14000 F 1 a. ematsio. (Vergi. oben.) Bed Harnswang ethndlich sesläffelweise.

Lycopodium salicylatum (E. Dierenien). Sulfeyt-Lynopodium, L Achil malleylick 1,0 Hp. 50,0 a. Spirftun 100.00 5 Lycopodill Man mischt die Losung von 1 in 2 mit 3 und trocknet bal gelinder Wirms. (Elserne Geffass su vermalden l'

Rp. Lycopodii 70,0

Kalli nitrief pulv. 80,0 Aquae 2,5 Spiritus diluti q. a.

Man formt bloine Kegel und trocknet sie in der Wärme

Fastill Lycopodii (Divernica), Trochisci Lycopodii, Lycopodium-Pastillen,

Ap. a. Lycopodil 250,0 Saccharl puly, 350,0 Pastee Carao 405,0,

Lycopodii 500,0
 Sacchari pulv. 150,0
 Parine Cacan 350,0.

Man formt Pastillen von 1 g, wie Pustilli Guaranne Band I, S. 1287. Pulvis antectrimmaticos. Pulver gegen Wundaeia. Ep. Lycopodii 80,0 Zinci oxydati 20,0,

Zum Einstreuen.

Rp. Lycopodii 20,0 Spiritus 100,0.

Durch Maceration an bereiten. Das Lycopodium wird zuwer unter starken Drucke verrichen, oder in folgender Mischaug :

Rp. Tinctur. Lycopodii 25.0 Mixtur. gummosae 120,0 Slrup. balsamici 30,0,

Unquentum contra pernionea, Frontealbe.

Rp. Acidi tannici Lycopodii an 7,5 Adiple sullii 15,0,

II. Das Kraut von Lycopodium Selago Dill. wurde als Muscus catharticus und Herba Selaginis als Emeticum und Anthelmintionm benutzt.

III. Lycopodium polytrichoides auf den Sandwichsinseln, wirkt in größeren Dosen drastisch.

IV. Lycopodium Saururus in Südamerika, auch auf Mauritius und Bourbon. Wirkt ebenfalls drastisch und enthält ein Alkaloid Piligenin CasHesNaO.

Magnesium.

Magnesium. Magnium. Mg. Atomgew. = 24. Dieses Metall wird fabrikmässig entweder durch Reduktion von wasserfreiem Magnesiumchlorid mittels metallischem Natrium, neuerdings auch durch Elektrolyse von geschmolzenem Magnesiumchlorid (geschmolzenem Chlormaguesium-Chlorkalium, kieseritfreiem, entwässertem Carnallit) dargestellt. Das so erhaltene Magnesium wird zu seiner Reinigung im Wasserstoffstrome destillirt.

Eigenschaften. Ein silberweisses, stark glänzendes Metall, bei Rothgluth schmelzbar, bei Weissgluth destillirbar. Das spec. Gewicht ist 1,75. Das Magnesium behält an trockener Luft seinen Glanz unverändert; an fenchtor Luft überzieht es sich allmithlich oberflächlich mit einer schwachen Schicht von Magnesiumhydroxyd, welche allmählich in Magnesiumkarbonat übergeht. Auf Wasser ist es bei gewöhnlicher Temperatur ohne Einwirkung; wird es aber mit Wasser erwärmt, so zersetzt es dieses unter Bildung von Magnesiumhydroxyd und Freiwerden von Wasserstoff. Von verdündten Säuren sowie von Lösungen des Ammoniumchlorids wird es leicht gelöst. — Erhitzt man das Magnesium an der Luft, so verbrennt es mit weissem, sehr glänzendem Lichte, welches reich ist an chemisch wirksamen Strahlen, daher zu photographischen Zwecken Verwendung findet. — Aus vielen Salzlösungen (namentlich Chloriden), z. B. aus denen des Blei, Quecksilber, Zinn, Kupfer, Wismuth, Kadmium, scheidet das Magnesium die betreffenden Metalle ab, auf Arsen- und Antimonverbindungen wirkt es ein unter Bildung von Arsenwassenstoff bez. Antimonwasserstoff. Auf zahlreiche Oxyde wirkt es in der Glühhitze stark reducirend.

Im Handel kommt es vor 1. in Bandform, 2. in Pulverform, 3. in Drahtform und 4. als Barren.

Anwendung. Ganz besonders als Lichtquelle für Signalzwecke und für die Photographie. Bisweilen als Reagens in der qualitativen und quantitativen Analyse. — Die vorgeschlagene Verwendung als Ersatz des Zink zum Arsennachweis hat sich nicht eingebürgert, weil das Magnesium gewöhnlich Spuren von Arsen enthält. Neuerdings zur Darstellung werthvoller Legirungen (Magnalium).

Magnalium. Dieses Wort ist der Sammelname für Legirungen von Aluminium mit Magnesium. Das Aluminium gewinnt durch das Legiren mit Magnesium sehr werth-

volle Eigenschaften, indem es besser verarbeitbar und widerstandsfähiger wird. Legirungen mit 2-5 Proc. Magnesium für Drahtzug. 5-8 Proc. für Walzmaterial, 12-15 Proc. für Gussmaterial, 20-30 Proc. für Theilkreise an optischen Instrumenten, über 30 Proc. als

Spiegelmaterial.

Magnesium-Blitzliehtpulver. 1) Magnesiumpulver 10,0, Kaliumchlorat 12,0.—
Magnesiumpulver 3,0, Kaliumchlorat 6,0, Antimontrisulfid 1,0 (Vorsicht beim Mischenf).

3) Magnesiumpulver 4,0, Kaliumchlorat 3,0, Kaliumperchlorat 3,0.

Magnesiumflammen. Man erhitzt das Baryum- oder Strontiumnitzat in einem Magnesiumflammen. Man erhitzt das Baryum- oder Strontiumnitzat in einem disernen Kessel, rührt alsdann den Schellack durunter, pulvert die erkaltete Masse, mischt des Massellack durunter, pulvert die erkaltete Masse, mischt des Mischeng in Eines von Ziehlach. Green Schellack das Magnesium zu und stopft die Mischung in Hülsen von Zinkblech. Grün: Schellack 14,0, Baryumnitrat 84,0, Magnesium 2,5. Roth: Strontiumnitrat 82,0, Schellack 16,0, Magnesium 2,5.

Erkennung und Bestimmung. Das metallische Magnesium erkennt maa leicht an der glänzenden Lichterscheinung, welche es beim Verbrennen hietet. Ausserdem löst es sich leicht in verdünnten Säuren; die so erhaltenen neutralen Salzlösungen zeigen

folgendes Verhalten:

A. Man erkennt das Magnesium in seinen Salzen an folgenden Reaktionen:

1) Ammoniak fillit einen Theil des Magnesium als Magnesiumhydroxyd Mg(OH), welches durch Ammoniumsalze (NH,Cl) leicht in Lösung gebracht wird. Dieser Niederschlag entsteht also überhaupt nicht, wenn Ammoniumsalze in genügender Menge rugegen sind. — 2) Kalilauge, Natronlauge, Earythydrat, Kalkhydrat fällen aus Magnesiumsalzlösungen weisses Magnesiumhydroxyd, besonders beim Erwärmen. Der Niederschlassen der State der St hesiumsalzidsungen weisses Magnesiumbydroxyd, besonders beim Erwärmen. Der Niederschlag wird von Ammoniumsalzen (NH₄Cl) leicht gelöst, entsteht also bei Gegenwart genügender Mengen dieser Salze überhaupt nicht. — 3) Natriumkarbonat, Kaliumkarbonat füllen einen weissen Niederschlag von basischem Magnesiumkarbonat, doch ist die Fällung nur in der Hitze vollstlindig. Genügende Mengen von Ammoniumsalzen verhindern auch diese Fällung. — 4) Fögt man zu einer Magnesiumsalzlösung zuerst Ammoniak in genügender Menge, alsdann Ammoniumchlorid in solcher Menge zu, dass der entstandene weisse Niederschlag wieder klar gelöst wird, ao entsteht auf Zusatz von Natriumphosphat ein krystallinischer Niederschlag von Ammonium-Magnesiumphosphat handelt der Sauren gelöst. Sein Entstehen wird durch Bewegen (Rähren) der Flüssigkeit befördert. Gut ausgebildete Krystalle dieses Niederschlages haben die sogen. "Sargdeckelform". — 5) Ammoniumoxalat bewirkt in verdünnter Lösung keine Fallung. Schwefelsäure, Chromsäure und Kieselfluorwasserstoffsäure füllen nicht. fallen nicht.

Die Bestimmung der Magnesia erfolgt am zweckmüssigsten als Magnesiumpyrophosphat. Zu diesem Zwecke fallt man zunächst alle aus saurer Lösung durch Schwefelwasserstoff und alle in alkalischer Lösung durch Schwefelanmenium fällbaren Elemente bez. Metalle. Das Filtrat von der Schwefelammoniumfallung wird angesäuert, zur Trockne eingedampft und der Rückstand unter Zusatz von wenig Salzsäure mit Wasser ausgezogen. Man fallt nun unter genügendem Zusatz von Ammoniumchlorid den Kalk durch Ammoniumoxalat als Calciumoxalat. Das Filtrat versetzt man mit Ammoniak un fällt dasselbe unter Umrühren durch tropfenweisen Zusatz einer Lösung von Dinatriumphosphat. Zuletzt setzt man 1/2 Volumen der Gesammtffüssigkeit an 10 proc. Ammoniak hinzu und lässt mindestens 6 Stunden absetzen. Man filtrit alsdann ab, wäscht den Niederschlag mit 2,5 proc. Ammoniak bis zur völligen Chlorfreiheit und führt das Ammonium-Magnesiumphosphat in der Band I, S. 91 angegebenen Weise in Magnesium-

pyrophosphat über. Mg,P,O, >0,86086 = MgO.

Im Vorbergehenden war vorausgesetzt worden, dass Phosphorsture in der zu bestimmenden Sabstanz nicht zugegen ist. Sollte dieselbe zugegen sein, so müsete nach Ausfällung der Metalle beaw. Elemente in saurer Lösung durch Schwefelwasserstoff die Phosphorsaure zunächst durch Fällung als Ferriphosphat in essigsaurer Lösung abgeschieden werden.

Magnesium aceticum.

I. Magnesium aceticum (neutrale). Magnesiumacetat. Essignaures Magnesium. Acétate de magnésie. Magnesii Acetas. Mg(C2H2O2), +4H2O. Mol. Gew. = 214.

Zur Darstellung trägt man in 15 procentige Essigsäure solange Magnesiumkarbonat ein, bis etwas von diesem ungelöst bleibt. Dann erhitzt man die Lösung zur Austreibung der Kohlensflure, lässt absetzen, filtrirt, neutralisirt mit Essigsflure und dampft ein, bis sich ein Häutchen zeigt. Man lässt erkalten und rührt stark um, worauf die Plüssigkeit krystallinisch erstarrt. Die Krystallmasse wird durch Pressen zwischen Filtrirpapier von der Mutterlange befreit. Sollte die eingedampfte Lösung nicht krystallisiren, so kann dies durch Einsäen einer kleinen Menge festen Magnesiumacetats und Stehenlassen an einem warmen Orto herbeigeführt werden.

Entweder ein in monoklinen Säulen mit abgestumpften Ecken krystallistrendes Salz oder eine Krystallmasse. Es ist in Wasser und Weingeist leicht föslich, zerfliesst an feuchter Luft, schmilkt gegen 80° C., giebt beim stärkeren Erhitzen unter Aufblähen Wasser und Essigsaure ab, und bildet beim Glühen Accton unter Hinterlassung von Magnesiumoxyd.

Spec. Gewicht und Procentgehalt der Lüsungen von krystallisirtem Hagneslumscatat Mg(C.H.O), -4 H.O bel 15° C. Nach Kubel.

Present-	Spec. Gewicht hei 15° C.	Procent-	Spec. Gewicht bei 15 * C.	Fracest- gehalt	Spec. Gewicht hei 15 ° C.	Procent-	Spec. Govicht bei 15 ° C.	Procent	Spet. Gewicht bei 15° C.	Process- gebatt	Spec Certicut bet 15°C	Frocent- gebalt	Spec. Gowlchi kd 13 ° C.
1 3 5 7	1,0038 1,0113 1,0188 1,0264	11 13	1,0889 1,0415 1,0490 1,0566	19 21	1,0644 1,0723 1,0800 1,0877	25 27 29 31	1,0958 1,1030 1,1107 1,1184	33 35 37 39	1,1268 1,1346 1,1429 1,1515	43	1,1608 1,1692 1,1782	47 49 50	1,1874 1,1968 1,2015

Magnesiuumcetat wird technisch zur Darstellung von Bleiweiss angewendet. Es hat die Eigenschaft, Bleioxyd in reichlicher Menge zu lösen, welches aus dieser Lösung durch Einwirkung von Kohlensaure als Bleiweiss gefällt wird. In seiner therapeutischen Wirkung entspricht das Magnesiumacetat dem Magnesiumeitrat.

Liquor Magnesil acetici. Magnesiumacetatlösung 33,3 Proc. trockones Magnesiumacetat Mg(O₂H₂O₃), enthaltend. 96 Th. verdünnter Essigsäure von 30 Proc. (spec. Gew. = 1,041) werden mit 20 Th. destillirtem Wasser verdünnt und mit Magnesium-karbonat (ca. 24 Th.) neutralisirt. Die neutrale Lösung wird filtrirt und auf 100 Th. eingedampft.

Eliquor Magnesil acetici REGNAULT, von dem gleichen Magnesiumgehalt wie das krystallisirte Bitterselz. 163 Th. verdännte Essigsäure von 30 Proc. (spec. Gew. = 1,041) werden mit 30 Th. destillistem Wasser verdünnt im Dampfbade erwärmt und mit Magnesiumkarbonat (ca. 40 Th.) neutralisirt. Die filtrirte Lösung wird auf 100 Th. eingedampft. Elizir Magnesil acetici Garot. Man dampft 100 Th. der 33 proc. Magnesium.

acetatlösung bis auf 50 Th. ein und mischt 40 Th. Spiritus (90 proc.), 40 Th. Strupus Aurantii corticis und 35 Th. Sirupus Citri corticis zu.

Sirupus Magnesil acettel. Eine Mischung von 15 Th. der 38 proc. Magnesium-acetatlösung mit 85 Th. Sirupus Sacchari.

II. Magnesium aceticum basicum. Wird die wässerige Lösung des neutralen Magnesiumacetats mit Magnesiumoxyd erwärmt, so wird dieses in Magnesiumhydroxyd verwandelt, welches sich in der Magnesinmacetatiösung löst und dieser alkalische Reaktion verleiht. Es ist anzunehmen, dass solche Lösungen basisches Magnesiumacerat enthalten. Sie sind von Kunkl vorgeschlagen worden als Reagens bei der Titration des Bittermandelwassers and als antiseptisches, desinficirendes and desodorirendes Mittel.

Sinodor. Eine durch ungelöstes Magnesiumhydroxyd getrübte Lösung von Magnesiumacetat. Man erwarmt 100 Th. Magnesiumacetatlosung von 1,080 spec. Gow, mit

4-6 Th. Magnesiumoxyd.

Zum Vertilgen des Geruches des Achselhöhlenschweisses und des Fassschweisses. Sinodor-Zahapasta. 100 Th. Magnesiumacetatlosung vom spec. Gew. 1,0800 werden mit 6 Th. Magnesiumoxyd erwilrmt, nach dem Erkalten mit Magnesiumkarbonat stark verdickt und mit Pfesserminzol parsumirt. Kunnt's Reagens als Ersatz des breiformigen Magnesiumbydroxyds bei der maass-

analytischen Bestimmung des Bittermandelwassers ist basisches Magnesiumacetat.

Magnesium benzoïcum.

Magnesium benzoïcum. Magnesiumbenzoat. Benzoïsaure Magnesia. Benzoate de magnésie. Magnesil Benzoas. $(C_7H_6O_2)_4Mg+3H_4O$ Mol. Gew. = 320.

Darstellung. 60 Th. krystallisirte Benzoëslure (Acidum benzoteum e Toluolo Band I, S. 15) werden in 300 Th. siedendem Wasser gelöst und nach und nach mit (10 Th.) gebrannter Magnesia oder (25 Th.) Magnesiumkarbonat neutralisirt. Man filtrirt die noch heisse Lösung, koncentrirt das Filtrat durch Eindampfen und lässt es schliesslich an einem warmen Orte freiwillig eintrockven.

Eigenschaften. Ein weisses, krystallinisches Pulver, nicht hygroskopisch. Es löst sich leicht in siedendem Wasser, ferner in 20 Th. Wasser von 15°C., auch in 20 Th. Weingeist von 90 Proc. Die wässerige Lösung ist neutral oder sehr schwach sauer und sehmeckt anfangs süsslich, dann entfernt bitterlich. Das Salz schmilzt gegen 200°C. unter Verlust von Wasser zu einer sirupdicken Flüssigkeit. Beim Glühen an der Luft stösst es aromatisch riechende und entzündliche Dämpfe (von Benzol) aus und hinterlässt schliesslich 12,5 Proc. Magnesiumoxyd.

Anwendung. Das Magnesiumbenzeat soll antipyretisch wirken, ferner Harnsäure lösen und bel Tuberkulose sich bewähren. Man giebt es mehrmals täglich zu 0,2-0,5-1,0.

Zu Inhalationen zieht man das leichter lösliche Natriumsalz vor.

Magnesium chloratum.

l. Magnesium chloratum. Chlorure de magnésium cristallisé. (Gall). Magnesiumchlorid. Chlorunguesium. Magnesia muriatica. Chlorure de magnésium. Magnesil Chloridum. Wasserfrei MgCl₂. Mol. Gew. = 95. Wasserbaltig

MgCl, + 6H.O. Mol. Gew. = 203.

Darstellung. 100 Th. reine Salzsäure (von 25 Proc. HCl) werden mit 50 Th. destillirtem Wasser verdünnt und nach und nach mit soviel (30 Th.) Magnesiumkarbonat versetzt, dass eine neutrale Flüssigkeit entsteht und etwas Magnesiumkarbonat ungelöst bleibt. Die filtrirte Flüssigkeit wird im Dampfbade bis auf etwa 68 Th. Rückstand eingedampft oder soweit, bis eine herausgenommene und auf einen kalten Gegenstand gesetzte Probe zu einer trockeuen Masse ersturrt. Diese Masse wird in einem trockenen, schwach angewärmten Mörser zu einem groben Pulver zerrieben und alsbald in trockne Flaschen eingefüllt, welche sofort mit gutem Korkstopfen zu verschliessen und mit Parallin zu dichten sind. Man erhält so das wasserhaltige Salz MgCl₂+6 H₂O.

Das wasserfreie Magnesiumchlorid. Man löst gleiche Theile des vorigen wasserhaltigen Magnesiumchlorids und Ammoninmchlorid in möglichst wenig Wasser, fützirt, dampft die Lösung in einer Silberschale zur Trockne, und trocknet sie nach, bis jede Spur Wasser entfernt ist. Das völlig trockene Salz wird alsdann geglifht, wobei Ammonlumchlorid entweicht und wasserfreies Magnesiumchlorid geschmolzen zurückbleibt. Die

Darstellung ist komplicirt und nur in Fabriken ausführbar.

Das übliche Praparat ist das wasserhaltige, das wasserfreie ist als Sammlungs-

praparat aufzufassen.

Eigenschaften. Das wasserhaltige krystallisirte Magnesinmehlorid ist ein weisses, krystallinisches, sehr hygroskopisches Pulver. Es löst sich in etwa 0,6 Th. kaltam oder 0,8 Th. heissem Wasser, auch in 5 Th. Weingeist von 90 Proc. ist es löslich. Die wässerige Lösung sehmeckt bitter-salzig und reagirt neutral oder Ausserst sehwach alkalisch, jedenfalls nicht sauer (Unterschied von dem Zinkehlorid).

Bei 120° C. entweicht das Krystallwasser. Gleichzeitig aber entweicht nach der Gleichung $MgCl_s + H_sO = 2HCl + MgO$ etwas Salzsture und entsteht Magnesiamoxyd. Dies ist der Grand, weshalb man wasserfreies Magnesiamoklorid nicht auf dem gewöhnlichen

Wege des Eindampfens und Eintrocknens erhalten kann, sondern auf dem angegebenen Umwege darstellen muss. Das wasserhaltige Magnesiumchlorld MgCl₂ + 6 H₂O enthält 46,8 Proc. wasserfreies Magnesiumchlorld MgCl₂. Ist also eine bestimmte Menge wasserfreies Magnesiumchlorld vorgeschrieben, so findet man die entsprechende Menge wasserhaltigen Magnesiumchlorlds durch Multiplikation mit 2,136.

Aufbewahrung. Vor Feuchtigkeit geschützt, in besonders gut verschlossenen Gelässen. Anwendung. Nur selten in der Therapie als selbstäudiges Arzneimittel. Dagegen kommt es in verschiedenen natürlichen Bitterwässern vor, ferner dient es zur Fabrikation künstlicher Mineralwässer. Es kommt dem Magnesiumehlorid, wenn es in Gaben von 1—3 g in entsprechender Verdünnung gegeben wird, eine abführende Wirkung zu. Teohnisch zum Füllen der Gasuhren, als Kälteflüssigkeit bei der Herstellung künstlichen Eises, als Rengens bei der Bestimmung der Phosphorsäure.

Magnesium chloratum technicum seu crudum. Robes Magnesiumchlorid. Dasselbe kommt in grossen Mengen als Nebeuprodakt der Stassfurter und anderer Fabriken in den Handel, und zwar entweder als wasserhaltiges Salz oder als wässerige Lösung desselben. Die Anforderungen, welche man an das Salz stellt, sind, dass es freie Salzsäure nicht enthalten soll. Die wässerige Lösung darf daher auch empfindliches blaues Lackmuspapier nicht röthen. Versetzt man 20 com der klaren koncentrirten wässerigen Lösung mit 1 Tropfen Normal-Ammoniakflüssigkeit, so muss eine Trübung entstehen. Ein sanres Prüparat würde durch Digeriren mit Magnesit zu entstuern sein. Ein geringer Eisengehalt, welcher dem Magnesiumchlorid eine gelbe Färbung ertheilt, würde weniger schüdlich sein. Die Säurefreiheit wird verlangt wegen der zerstörenden Einwirkung freier Säure auf eiserne Leitungen.

Misokryon. Füllfüssigkeit für Gasuhren an Stelle des Glycerins, ist eine Lösung von rohem Magnesiumehlorid vom spec. Gew. 1,235. Sie gefriert noch nicht bei — 20°C., greift aber, such wenn sie neutral ist, die Eisentheile der Uhrgehäuse an. Ausserdem werden durch den Ammoniakgehalt und Kohlensäuregehalt des Gases Ausscheidungen von Magnesiumhydroxyd und Magnesiumkarbonat erzeugt.

Kälteflüssigkeit zum Transportiren der Kälte von einem Orte zum anderen in den Eisfabriken und Bierbrauereien ist ebenfalls Magnesiumehloridiosung.

Tectrion. Früher als Füllflüssigkeit der Centralheizungen benutzt, war eine Magnesiumehloridlösung vom spec. Gaw. 1,12—1,13.

Volumgewicht und Gehalt von Chlormagnesiumlösungen bei 24° C. Nach Schuff.

Yot- Gow.	Prog. MgCl ₁ + 6H ₁ O	Froc.	Vol Gew.	Proc. MgCl ₁ -	Proc. MgCl _s	Yol- Gew.	Proc. MgCl ₁ -4 6 H ₂ O	Proc.	Vol Gew.	Proc. MgCl ₁ + eH ₂ O	Proc.
1,0069 1,0138 1,0207 1,0276 1,0345 1,0415 1,0475 1,0556 1,0627 1,0698	2 4 6 8 10 12 14 16 18 20	0,936 1,872 2,808 3,744 4,680 5,616 6,552 7,488 8,424 9,860	1,0770 1,0842 1,0915 1,0988 1,1062 1,1137 1,1212 1,1288 1,1364 1,1441	22 24 26 28 30 32 34 36 38 40	11,232 12,168 18,104 14,040 14,976 15,912 16,848 17,784	1,1836 1,1918 1,2000 1,2083	42 44 46 48 50 52 54 56 58 60	26,208 27,144	1,2425 1,2513 1,2602	62 64 66 68 70 72 74 76 78 80	29,016 29,952 80,888 81,824 82,760 83,696 34,632 35,568 86,504 87,440

Abolith (Albolith). Eine Masse zum Anstrich von Mauerwerk, Holzwerk, zum Harten von Gips- und Kalküberzügen, wird aus 100 Th. Magnesitpulver und 200—250 Th. Salzsäure durch Aurühren bereitet, so dass ein dickliches weises Laniment (von Magnesiumoxychlorid) entsteht.

Magnesiakitt. Steinkitt. Eine Magnesiumchloridlösung vom spec. Gew. 1,22 wird mit soviel gebraonter Magnesia (bei grösseren Mengen mit gebraontem Magnesit) vermischt dass eine Masse von der im einzelnen Falle gewünschten Konsistenz entsteht. Die Masse, erhärtet allmühlich und wird auch zu künstlichen Steinen und zu künstlichem Elfenbein verarbeitet.

Magnesia-Mixtur. Beagens zur analytischen Bestimmung der Phosphorsäure. Man löst 100 Th. kryst. Magneslumchlorid und 140 Th. Ammoniumchlorid in 1300 Th. Wasser und fügt 700 Th. Ammoniakflüssigkeit von 10 Proc. hinzu. Nach mehrtägigem Absetzen wird filtrirt.

II. Magnesium hypochlorosum (Magnesia chlorata). Chlormagnesia. Magnesiumhypochlorit. Wird auf folgende Weise dargesteilt: 10 Th. Chlorkalk werden mit 200 Th. kaltem (I) Wasser angerieben, häufig durchgeschüttelt, dann filtrirt. Das Filtrat wird mit einer erkalteten (I) Lösung von 10 Th. krystall. Magnesiumsulfat in 20 Th. Wasser vermischt und nach einstündigem Absetzen filtrirt. Das Filtrat betrage 200 Th. und enthalte 1 Proc. wirksames Chlor. Unber die Bestimmung desselben siehe Bd. I, S. 819. Die Bereitung erfolgt stets ex tempore.

Das Magnesiumhypochlorit wird wie eine Chlorkalklösung zum Verbande von Wunden, zu Mundspillwässern augewendet und der Chlorkalklösung vorgezogen, weil sie nicht kaustisch wirkt. In der Technik dient sie als Bleichmittel. Die Bleichflüssigkeiten von

RAMBLY and GROUVELLE sind Magnesiumhypochloritlösungen.

III Magnesium bromatum. Magnesiumbromid. Brommagnesium. Magnesit Bromidum. Bromure de magnésie. MgBr₄+6H₂O. Mel. Gew. = 292.

Zur Darsteilung neutralisirt man 160 Th. Bromwasserstoffsäure von 25 Proc. mit 10 Th. Magnesiumoxyd, dampft die filtrirte Lösung zur Sirupkonsistenz und lässt im

Exsikkator krystallisiron.

Aus der koncentrirten Lösung scheidet sich das Salz MgBr₂ + 6 H₂O in farblosen, laicht zerfliesslichen Krystallen aus. Ist zu irgend einem Zwecke das wasserfreie Salz MgBr₂ vorgeschrieben, so hat man von dem wasserhaltigen Magnesiumbromid (MgBr₃ + 8 H₂O) die 1,586 fache Menge anzuwenden.

Das wasserfreie Salz wird durch Einwirkung von Bromdampf auf weissglübendes

Magnesium dargestellt. Es ist lediglich ein Sammlungs-Prüparat.

Das krystallisirte Magnesiumbromid findet in der Therapie Anwendung als Nervinum in derselben Weise und in den nämlichen Gaben wie Kaliumbromid; ferner wird es in der Mineralwasserfabrikation augewendet.

Magnesium carbonicum.

1. Magnesium carbonicum leve. Magnesium carbonicum (Austr. Germ. Helv.). Carbonate de magnésio officinal (Gali.). Magnesii Carbonas (U-St.). Magnesii Carbonas levis (Brit.). Light Magnesium Carbonate. Magnesium bydrico-carbonicum. Magnesium subcarbonicum. Magnesia alba. Magnesiumsubkarbonat. Magnesiumskarbonat. Busisch-kohlensaure Magnesia. Kohlensaure Magnesia. Magnesia. An-

unhered. 3(MgCO,). Mg(OH), + 3H,O.

Derstellung. Man löst 125,0 g krystall. Magnesiumsulfat in 1 Liter kaltem Wasser, ferner 150,0 g krystall. Natriumkarbonat in 1 Liter Wasser, mischt beide Lösungen, erhitzt die Reaktionsflüssigkeit und erhält sie 15 Minuten lang im Sieden. Dann sammelt man den Niederschlag auf einem leinenen Kolaterium, wäscht ihn mit siedendem Wasser bis zur Beseitigung der Sulfate aus und trocknet ihn bei einer 100° C. nicht überschreitenden Temperatur (Brit.). — Die Darstellung dieses Salzes wird übrigens nicht im pharmaceutischen Laboratorium vorgenommen, sondern geschicht in chemischen Fabriken.

Eigenschaften. In den Handel gelangt das Magnesiumkarbonat in Form sehr weisser, backsteinförmiger, specifisch leichter Stücke, welche beim Reiben durch ein Han-Rande, d. pharm. Praxis. II. sieb sich ohne Mühe in ein weisses, lockeres Pulver verwandeln lassen. In Form dieses lockeren Pulvers ist das Magnesiumkarbonat officinell.

Die officinelle Magnesia bildet, durch ein feines Haarsieb gerieben, eine sehr leichte, blendend weisse, zurte, geruchlose und schwach erdig schmeckende Pulvermasse, welche schwach alkalisch reagirt und ungefähr in 2500 Th. kaltem oder 9000 Th. kochendem Wasser löslich ist. Bei schwacher Glühhitze verliert sie ihre Kohleusäure und ihren Wassergehalt. Sie wird schon von schwachen Sturen sersetzt unter Abspaltung von Kohleusäure und Bildung der den betr. Säuren autsprechenden Magnesiumsalze. Von kohleusäure Masser wird sie zu Magnesiumbikarbonat gelöst.

Die Zusammensetzung des Magnesiumkarbonats wechselt nach den bei seiner Darstellung eingehaltenen Bedingungen. Je niedriger die Fällungstemperatur war, deste mehr
Koblenskure enthält das Salz und umgekehrt. — Um festzustellen, welche thatsächliche
Zusammensetzung ein Magnesiumkarbonat hat, würde die Ermittelung des Gehaltes an
Magnesium, ferner an Wasser und an Kohlenskure erforderlich sein. Da das umständlich ist,
so begnügt man sich in der Regel mit der Feststellung des Glührückstandes, welcher einen
annähernden Schluss auf die Zusammensetzung zulässt.

Es machen in dieser Beziehung die einzelnen Pharmakopeen folgeude Angaben-Austr. Keine. Brit. Formel: 3(MgCO₄). Mg(OH)₃ + 4H₂O mit 42 Proc. Glührückstand. Germ. Keine Formel, nicht weniger als 40 Proc. Glührückstand. Helv. Keine Formel, 45 Proc. Glührückstand. U-St. Formel: 4(MgCO₃). (Mg(OH)₃ + 5H₄O mit mindestens 40 Proc. Glührückstand. Es ergiebt sich hieraus, dass das leichte Magnesiam-karbonat aller Pharmakopöen trotz der verschiedenen Formelausdrücke im Grossen und Ganzen das nämliche Prüparat ist.

Prilfung. Dieselbe lehnt sich eng an diejenige der gebraunten Magnesia an, Gelbfärbung der Lösung in verdünnter Salz-Aure zeigt Eisen, röthliche Farbung Mangao an. - 1) Zieht man das Magnesiumkarbonat mit Wasser aus, so soll das Filtrat beim Verdunsten einen nur geringen Rückstand hinterlassen, widrigenfalls liegt Verunzeinigung durch Alkalikarbonate, besonders Natriumkarbonat vor. - 2) Die mit Essigsiture bereitete wässerige Lösung (1 = 20) werde durch Schwefelwasserstoff nicht verändert (weisser Niederschlag = Zink, dunkler Niederschlag oder ebensolche Fürbung = Blei, Kupfer). Die nämliche essignaure Lösung werde auf Zusatz von Baryumnitzat, oder nach Zusatz von Silbernitrat + Salpetersaure innerhalb 2 Minuten nicht mehr als opalisirend getrübt, womit also Spuren von Sulfaten und Chloriden zugelassen eind, welche den Ausgangsmaterialien entstammen. - 3) Sofortige Blanfürbung der mit Hilfe von Salzsäure bereiteten wässerigen Lösung (1 = 20) auf Zusatz von Kaliumferrocyanidlösung würde Eisen anzeigen. - 4) I g Magnesiumkarbonat hinterlasse nicht weniger als 0,4 g Glübrückstand, wodurch Magnesiumkarbonate der obigen Zusammensetzung mit mehr als 6 Mol. Wasser ausgeschlossen werden sollen. Wird der Glührückstand mit 20 cem Wasser geschüttelt und die Flüssigkeit filtrirt, so soll das Filtrat auf Zusatz von Ammoniumoxalatlösung innerhalb 5 Minuten nicht mehr als opalisirend getrült werden, andernfalls ist der Gehalt an Calcium verbindungen zu gross.

Aufbewahrung. Die Magnesia wird als ein feines Pulver vorräthig gekalten. Das Pulvern im Stossmörser oder Reibmörser ist nicht ausführbar, indem sie hierbei zu dichteren Massen zusammengedrückt wird. Leichter geht die Pulverung, wenn man die Blöcke durch ein mittelfeines Haarsieb, gegen die Gewebessäche drückend, hindurchreibt.

Anwendung. Magnesigmkarbenat wird innerlich als mildes, die Säure des Magens abstumpfendes und schwach abführendes Mittel, namentlich bei Kindern und schwächlichen Erwachsenen angewendet. Aeusserlich als absorbirendes, austrocknendes Mittel, in Zahnpulvern etc. Es ist Bestandtheil mehrerer Kinderpulver. Es empfiehlt sieh, die mit Magnesiumkarbenat bergestellten Pulver — auch diejenlgen der Receptur, einschliesslich der Streupulver — stets noch einmal zu sieben.

II. Magnesium carbonicum ponderosum. (Ergănzb.). Magnesil Carbonas ponderosus. (Brit.). Heavy Magnesium Carbonate. Schwere kohlensaure Magnesia.

Dieses Praparat hat die gleiche Zusammensetzung wie das vorige, nach Brit 3(MgCO,) . Mg(OH), +4H,O and wird nach Brit, wie folgt dargestellt:

Durstellung. Man löst 125,0 g krystall. Magnesiumsalfat in 250 ccm Wasser. anderseita 150,0 g krystall. Natriumkarbonat in 250 ccm. Man mischt beide Lösungen und dampft die Mischung zur völligen Trockne. Dann übergiesst man den trockenen Rückstand mit 500 com Wasser und erhitzt ihn mit diesem unter Umrühren etwa 1/2 Stunde auf dem Wasserbade. Man lässt absetzen, giesst die überstehende Flüssigkeit durch ein Leinentuch, wiederhalt das Ausziehen des Ritekstandes mit 1/2 Liter Wasser, bringt den Niederschlag schliesslich auf das Leinentuch und wäscht ihn auf diesem so lange mit warmen destillirten Wasser, bis er frei ist von Sulfaten.

Eigenschaften. Ein weisses, körniges, specifisch schwereres Paiver wie das vorige, aber sonst von den gleichen Eigenschaften wie dieses. Dieses Magnesiumkarbonat ist besonders in England gebriluchlich.

Im deatschen Sprachgebiete wird als Magnesia schlechthin das gewähnliche leichte Magnesiumsabkarbonat, im englischen Sprachgebiete dagogen die gebranate Magnesia verstande n.

III. Magnesium carbonicum neutrale. Magnesium carbonicum crystallisatum. Neutrales Magneslumkarbonat. MgCO, +3 H,O. Mol. Cew. = 138.

Man erhalt dasselbe, indem man Magnesiumsubkarbonat mit Hilfe von Kohlensaure in Wasser aufföst. Beim Stehen dieser Lösung an der Luft scheidet sich das neutrale Salz MgCO, + 3H.O in Form von Nadeln aus.

Es bildet kleine harte, sehr weisse, in gewöhnlichem Wasser kaum lösliche Krystalle, wolche dagegen in kohleusäurehaltigem Wasser löslich sind. Sie verlieren einen Theil ihrer Kohlensäure schon beim Liegen an der Luft, sind deshalb in sehr gut (mit Kork) verschlossenen und mit trockner Kohlenslare gefällten Flaschen an einem kühlen Orte aufzabewahren.

Dieses noutrale Magnesiumkarbonat wird hauptsächlich in der Mineralwasserfahrikation angewendet. Ausserdem benutzt man es als Ersatz des gewöhnlichen Magaesiumsubkarbonates, weil dieses nicht immer frei ist von fremden Partikela (Schmutztheilchen), zu magnesjabaltigen Brausepulvern, kohlenstarchaltigen Magnesiameitratmixturen und Magnesia-Limonaden 1,5 Th. dieses Salzes entsprechen == 1 Th. des gewöhnlichen Magne-Siumsubkarbonates.

Liquor Magnesti Carbonatis. (Brit.) Fiuld Magnesia. Magnesiamkarbonat-lösung. Man löst 40,0 g krystall. Magnesiamsulfat in 200 com destill. Wasser, ebenso 50,0 g krystall. Natriumkarbonat in 200 com destill. Wasser, mischt beide Lösungen und erhitzt die Flüssigkeit his zum Aufhören der Kohlanskure-Entwickelung auf ca. 100°C. Der Niederschlag wird in einem Tuche gesammelt, bis zum Verschwinden der Schwefelsäure-Reaktion gewaschen. Daun bringt man ihn zuit 400 com Wasser zusammen in einen gesigneton Apparat, sättigt die Flüssigkeit mit Kohlensäure und überlässt sie alsdann nach stwa 24 Stunden der Kinwirkung der Kohlensäure unter einem Druck von 3 Atmosphären. stwa 24 Stunden der Einwirkung der Kohlenslure unter einem Druck von 3 Atmosphären. Schliesslich füllt man die klare Lösung auf Mineralwasser-Flaschen. Die Lösung enthält maturiich Magnesiumbikarbonat. 20 ccm der Lösung sollen nach dem Eindampfen und

Glüben 0,16—0,19 g Magnesiumoxyd binteriassen, entsprechend 0,8—0,95 Proc. MgO.

Magnesites. Magnesit. Talkspath. MgCO₃. Mol. Gew. = St. Ein bei Frankenstein in Schlesien, Hrabschütz in Mähren, Kraubat in Steyermark gefördertes Mineral, welches gewöhnlich gemahlen (Magnesitmshl) in den Handel kommt und von den Mineralwasserfabrikanten als Material zur Gewinnung von Kohlensaure verwendet wird. Er at hart, weiss oder gelblich, oder grauweiss. Man verwendet ihn auch zum Köstrausehen Magnesit-Verbande, ferner zur Durstellung von Magnesia-Kitt und Magnesia-Steinen. Zum Köstrauschen Magnesium-Verbande werden 3 Th. Wasserglas mit 1 Th. Magnesit-pulver so gemischt, dass ein gleichmässiger Brei entsteht, in welchen man die sogleich (I) zu verwendenden Binden eintaucht. Der Verband ist nach etwa 24—30 Stunden steinhart.

— Die Werthbestimmung des Magnesits erfolgt durch die Bestimmung der Kohlensüare.

Pulvis Magnesiae cum Rheo. Kladerpalver. Pulvis infantum. Pulvis puerorum Ribke. Pulvis Magnesii compositus. Rinks'eches Kinderpulver. Bernhigungspulver. Die Vorschriften der einzelnen Pharmakopöen weichen von einander ab:

Germ. Pulvis Magnesiae cum Rheo. Rp. Rhizomatis Rhei 3,0. Elaeosacchari Foeniculi 8,0, Magnesii carbonici 12,0.

Helv. Pulvis Magnesiae compositus. Rp. Rhizomatis Rhei 2,0, Elacosacchari

Foeniculi 3,0, Magnesii carbonici 5,0

Brit. Pulvis Rhei compositus. Rp. Rhizomatis Rhei 5,0, Rhizomatis Zingiberis 2.5. Magnesiae ustne 15.0.

U-St. Pulvis Rhel compositus. Rp. Rhizomatis Rhei 2,5, Magnesiae ustae 6,5,

Rhizomatis Zingiberis 1,0.

Diese Mischungen haben das mit einander gemeinsam, dass sie frisch bereitet gelblich sind, infolge der Aufnahme von Feuchtigkeit und Luftsanerstoff aber allmählich rosafarbig werden. Diese Rosafärbung ist beliebt und kann rascher erhalten werden, wenn man das Rhabarberpulver vor dem Mischen schwach anfauchtet oder etwa 1 Tag in einer feuchton Atmosphüre stehen liisst.

Aqua Magnes	
Aqua Maguesiae.	Magnesia liquida
DINNEPORT, BARNEL	The middle stenor
Rp Magnesti carbonici n	
Aquae acido eschoni-	on saturatae 1000,0

Aqua perlata. Perlwanser.

Dip	Magnesil carbonici	
-	Spechari allil an 2,0	
	Aquae Amygdalarum amaranım dilulae	
	Agune Cinnamomi 65 80,0	
Bell	Sodbrennen umgeschützelt 1-2 Theeloffel.	

Effectescent Magnesia Moxon.

Rp. Magnesii curbenici Mugnesil sutfurici sicci Natrii blearboniel Tariari metroneti

Acidi tartarici KS 10,0. I Theolofiel soll in Wasser su nelimen.

Mixture carminative Dawres. Mixture Magnesiae et Asae foetidae

		U.L.	- White		
Rp	Magnesil	enricon	ilei	B,0	
	Thecurr	io Anno	factidae	7,5	
	Diagtura	Hip sa	almplich.	1,0	
	Sacchart			10:0	
	Aquae		15. No.	ad 100,0 cem.	
Dalgriso	hiktself t	deligh	S-kmil	30 Tropfen	1

Dlarrhoe der Kinder Palvis ascophorus cum Magnesia. Magnesia-Brausepulver (Ergland.).

Sp. Acidi tartariel 1,0 Elasoançohari Citri 17.0 Sarchari puly. Magnesii carbould

Pulvis antacidus Vooten. Rp Magnesti curboniel 5,0 Rodicis lpecacamhar 0,35 0.05 Sneeharl gu. VIII. Olel Citri

Thglich 3-fami elt kleiner Theckitlet bet übertalasiges, Magemanre.

Pulvis sephractions Small. Ry Florus Chamomiliae Elacosaccharl Foenleuli Magnesti carbonist Chigomatic Ehel Sulfuria depurati BB 5.0. Tactori deporati

The light 1-2 The cloffel voll

Pulvis Infantum citrinus.

Pulvis anodynus citrinus. Gelbas Beruhigungspulver. Gelbes Kinderpulvar.

Rp Pulveris Magnesiae cum Rheo 10,0 Cross pulverati

Pulvis Infantum Hafelandi,

Rupenand's Kinderpulver (Erginals) Pulvia carminativus Hurmasp.

Elm	Magnesii earhonici		
7.	Radiels Valerianae puly	8.0	10,0
	Rhizometla Iridia pulv		35,0
	Proctos Anlei puly		4,0
	Croci puly		1,0.

Pulvir Infantum Businerara.

259	Magnesil carbonici Rhiromatis Iridis Florentime	20,0 10,0 15.0
	Fractia Carvi Crosi	20,6

Palyly Infautum VATER.

Magnesii carbonic Fractus Forniculi Phinamatla Iridia	
Tuberis Johnson	nat 5,0
Kalli sufferici	9,5
Succhari albi	16.0
Olel Aniai	gu, V.
	Venctus Founiculi Rhisomatis Iridis Tuberis Julapus Kalli sufforici Succhari albi

Taglich 1-2mal evel Measurapiteen mit Zucherwasser on gelieft.

Pulyla puerorum Rosswerms.

Ep	Magnesti carbonici	8,0
	Rhizomatia tridia florentime	1,0
	Fractus Carvi	0.0
	Croel-	1.0

Polyta paerorum Haustan.

Ep. Magnesti carbonici Saponia medienti Hhisometis Rhei Specharl albi 55 15.0 Olel Forniculi

Tablettes de carbonato do magnésio (Gall.).

Ep	Magnesil carbonici	20,0
	Spechari albi	60,0
	Mucilingials Tragacanthas	9 %

Fignt postilli No. 160.

Magnesium citricum.

 Magnesium citricum. (Austr. Ergänzb.), Magnesiumeitrat. Citronensaure Magnesia. Citrate do magnésie (Gall.). Magnesil Citras. (C₆H₅O₇), Mg₃ + 14H₆O.
 Mol. Gew. = 702.

Neutralisirt man Citronenslure mit Magnesiumkarbonat oder Magnesiumoxyd oder Magnesiumhydroxyd, so scheidet sich aus der wässerigen Lösung ein wasserhaltiges Magnesiumeitrat obiger Zusammensetzung ans. Dasselbe ist in Wasser ziemlich langsam, aber immerbin löslich. Seine Löslichkeit wird befördert durch Anwesenheit freier Citronenslure oder von Citraten. Verliert dieses Magnesiumeitrat aber sein Krystallwasser, so ist es in Wasser erheblich schwieriger löslich. Man muss daher, um ein lösliches Präparat zu erzielen, dafür sorgen, dass demselben sein Wassergehalt orhalten bleibt. Das im Nachstebenden beschriebene ist das amorphe, leichtlösliche Salz.

Darstellung. 1) (Austr. und Gall.). 50,0 g Citronensäure werden in einer Porcellanschale mit 150,0 g Wasser zum Sieden erhitzt, worauf man nach und nach unter Umrühren 35,0 g Magnesiumsubkarbonat einträgt. Die Lösung bleibt ¼ Stunde im Wasserbale stehen, dann werde sie noch beiss fährirt und 24—36 Stunden lang an einen kalten Ort gebracht. Die nach dieser Zeit ausgeschiedene, käseartig aussehende Masse ist in einem Tuche durch Auspressen von der Flüssigkeit zu befreien, bei einer 25° C. nicht übersteigenden Temperatur zu trocknen, schliesslich zu Pulver zu zerreiben. — 2) (Ergänzb.) 6 Th. gebraunte Magnesia, 20 Th. mittelfein gepulverte Citronenslure und 7 Th. Wasser werden in einem Porcellanmörser gemischt und zu einem Teig verrieben, welchen man ohne Anwendung von Wärme (I) erhärten lässt und sodann zu Pulver zerreibe.

Eigenschaften. Ein weisses Salzpulver von schwach bitterlichem, nicht saurem Geschmack, in 2 Th. Wasser klar und vollstündig lödlich zu einer neutralen oder blaues Lackmuspapier nur schwach röthenden Flüssigkeit. Es verkohlt beim Glüben und hinterlässt einen Bückstand, der mit salzsaurehaltigem Wasser ausgezogen ein Filtrat liefert welches beim Uebersättigen mit Ammoniumkarbonatlösung klar bleibt, bei darauf folgendem Zusatz von Natriumphosphatlösung aber einen weissen Niederschlag abscheidet.

Priffung. 1) Wird die wässerige Lösung (1 = 5) mit verdünnter Essigslure angesäuert, so darf auf Zusatz von Kaliumacetatlösung ein krystallinischer Niederschlag nicht cutstehen (Weinsäure). — 2) Die mit Ammoniumchlorid und etwas Ammoniakfüssigkeit versetzte wässerige Lösung (1 = 5) darf durch Schwefelwasserstoff weder gefärbt noch gefällt (Metalle, namentlich Blei und Eisen) und durch Ammoniumoxalatlösung nicht getribt werden (Calcium). —

Aufbewahrung. An einem kühlen Orte in dicht verschlossenen Gefässen (Korkstopfen!) um dem Praparat seine Löslichkeit zu erhalten.

Anwendung. Magnesiameitrat wirkt in Gaben von 5—10—15—20 g als ein angenehm zu nehmendes, mildes Abführmittel. Das vorstehende trockne Salz wird meist in Pulvermischungen gegeben, ist übrigens gegenwärtig meist in der Form des folgenden Bransesalzes im Gehrauche. Wo Lösungen häufiger verordnet werden, kann man eine solche mit 20 Procent Magnesiameitrat nach folgender Verschrift vorräthig halten.

Liquor Magnesii citrici, 20 Proc. Flüssiges Magnesiumcitrat. In eine kalte Losang von 17,5 krystallisirter Citronensaure in 80,0 destillirtem Wasser werden anter Umrühren 5,0 gebrannte Magnesia nach und nach eingetragen, nach Verlauf einer Viertelstunde filtrirt. Das Filtrat betrage 100,0. Es enthält 20,0 amorphes Magnesiumcitrat.

II. Magnesium citricum effervescens (Austr. Germ. Halv.). Poudre pour limonade sèche au citrate de magnésie (Gall.). Magnesil Citras effervescens (U-St.). Brause-Magnesia. Brausendes Magnesinmeltrat. Es ist diejenige Form, in welcher das Magnesiameitrat am häufigsten verordnet wird, weil es in dieser Zubereitung seine läslichkeit bewahrt und zwar infolge der Gegenwart von treier Citronensäure, von Citraten bez. Tartraten und von Zucker.

Darstellung. Austr. Germ. U-St.: 5 Th. Magnesiumkarbonat, 15 Th. zerriebene Citronensante und 2 Th. Wasser werden gemischt, bei nicht über 30° C. ausgetrocknet und gepulvert. Man wircht nun hinzu 4 Th. Zucker, 17 Th. Natriumbikarbonat und 8 Th. Citronessäure (Austr. an Stelle der letzteren - 8 Th. Weinsaure). Diese Mischung wird durch tropfenweisen Zusatz von Weingelst in eine krümlige Masse verwandelt, welche durch einen verzinnten Durchschlag gerieben und so granulirt wird. Gall.: Man mischt 6,5 Th. Magnesiumoxyd, 6 Th. Magnesiumsubkarbonat, 80 Th. Citronensiture, 60 Th. Zucker und 1,0 Th. Citronenessens (Spiritus Citri s. Bd I S. 861) zu einem Palver. Halv. Citronensanre gepulvert 100,0, Wasser 80,0, Magnesiumsubkarbonat 64,0. Die Saure wird in einer weiten Porcellanschale auf dem Dampfbade in dem Wasser gelöst; dann wird das Magnesiumsuhkarhonat beigemengt. Nach scharfem Trocknen wird die Masse granulirt.

Das brausende Magnesiumcitrat wird, nachdem es in gelinder Warme gut ausgetrocknet ist, in gut verschlossenen Gefassen aufbewahrt. Man überzeuge sich von Zeit zu Zeit, ob es noch braust. - Man giebt es als mildes, leicht zu nehmendes Abführmittel

in Dosen von 10-15-20 g.

Magnesium citrieum effervescens eum Ferro. Granella nërophora eum Magnesia eltrica et Ferro. Bisenhaltiges Magnesiumcitrat in Granellen. Falgonde Substanten werden als Pulver gemischt: 30,0 Natriombikarbonat, 20,0 krystallisirtes Magnesiumkarbonat, 20,0 Citronemaure, 20,0 Weinsaure und 3,0 Ferriammoniumcitrat. Dieses Pulvergemisch wird in einem porcellauenen Kasserol im Wasserbade unter Umrühren erwärmt, bis eine krümlige oder körnige Masse entstanden ist, welche man durch wiederholtes Abschlagen in einem Durchschlage aus Weissblech (mit 1,9-1,5 mm weiten Löchern) und vorsichtiges Zerreiben der grösseren Klümpehen in die Granellenform (Körnerform) aberfahrt.

Man gieht sie zu 3,0-5,0-7,0 zwei- bis dreimal täglich, indem man die Dosis auf die Zunge giebt und Wasser nachtrinkt.

III. Magnesiumcitrat-Limonaden. Potto Magnesti eltrici efferrescens (Austr.). Limonada purgans cum Magnesio citrico (Ergünzb.). Limonata aërata Iaxans (Helv.). Abführlimonade. Limonade purgative au citrat de magnésie (Gall.).

Die Bereitung dieser Limonaden erfolgt in der Weise, dass man die vorgeschriebene Menge Citronensilure und Magnesiumeitrat in Wasser unter Erwilrmen löst und die Lösung nach dem Erkalten (!) möglich blank filtrirt. Dann bringt man in eine 3/4-Champagnerilasche das vorgeschriebene Natriumbikarbonat thunlichst in Stücken, nicht als Pulver bringt auf dieses die arometischen Zutlaten und den Sirop. (Man wendet Zuckersirop und nicht Zuckerpulver an, um blanke, appetitliche Limonaden zu erhalten.) Schlieselich schichtet man die vorher erhaltene saure Magnesiumeitratiesung auf den Sirup, füllt die Flasche, wenn nothig mit Wasser voll, verkorkt sofort und verbindet den Kork mit Bindfaden oder Draht.

Die Vorschriften der Pharmakopöen sind:

Acidi citrici Magassii carbonici Aquas calidas	Austr. 12,0 7,0 800,0	30,0 16,0 300,0	82,0 20,0 800,0	95,0 20,0 q. s.	Zu 'ja
Sind zu lösen und kalt zu ültriren. Saechari albi Olei Citri	Die folgenden zwei 40,0 gtt. 1.	-	1,0	verreiben.	Liter aufau- fullen
Strupi Sacchari Strupi Citri Natrii bicarbonici Spiritus Citri (s. Bd. I, S. 1	E61.) — —	4,0 1,0	50,0 2,5	50,0 2,0	

Diese Limonaden dürfen nicht lange aufbewahrt werden, weil erstlich das gelöste Magnesiumcitrat doch allmählich unlöslich wird und weil gerade diese Limonaden unerwünschten Gährungen ausgesetzt sind. Z. B. unterliegen sie häufig der schleimigen Gährung. Der Inhalt der Flaschen ist alsdann in einen züben Schleim verwandelt, der nich in meterlange Faden ziehen lässt. - Man bereite sie also entweder jedesmal frisch oder

bewahre sie uur wenige Tage an einem kühlen Ort auf und probire täglich den Inhalt einer Flusche auf seine Brauchbarkeit.

IV. Magnesium boro-citricum (Erganzb. Hamb. V.). Magnesiumborocitrat.

Darstellung. 8 Th. gebrannte Magnesia, 3 Th. mittelfein gepulverte Boreanre und 10 Th. mittelfein gepulverte Citroneusaure werden gemischt und mit 4 Th. Wasser zu einem Teige angerührt, welcher in kurzer Zeit erhärtet. Nachdem dies geschehen, werde die Masse zu Pulver zerrieben.

Eigenschaften. Ein mittelfeines, weisses Salzpulver von sehwach bitterlichem Geschmacke und schwach saurer Reaktion. Beim Erhitzen bläht es sich auf, dann verkohlt es. Uebergiesst man den kohligen Rückstand mit salzsäurehaltigem Wasser, filtrirt und äbersättigt die Fidssigkeit mit Ammoniumkarbount, so bleibt sie klar, und erst auf nunmehrigen Zusatz von Natriumphosphatlösung eutsteht ein weisser, krystallinischer Niederschlag. — Mit wenig Wasser bildet das Salzpulver eine dickliche Lösung, in der mehrtachen Menge Wasser löst es sieh klar auf. — Uebergiesst man eine kleine Proba des Salzes mit etwas verdünnter Schwefelslure und einigen een Weingeist, so brennt die entzündete Mischung mit grüngesäumter Flamme.

Prafung. 1) Die Lösung von 1 g des Präparates in 2 ccm Wasser soll nach dem Annäuern mit Essigsaure auf Zusatz von 1 ccm Kaliumacetatlösung auch beim Schütteln klar bleiben (Weinskure). — 2) Wird der Glührückstand von 1 g des Präparates mit verdünnter Salzsaure ausgezogen, so darf das Filtrat beim Uebersättigen mit Ammonium-

karbonatiösung sich nicht trüben (Calciumsalz).

Anwendung. Das Präparat galt einige Zeit als ein gutes Mittel, um die Ausscheidung der Harnsäure aus dem Organismus zu befürdern. Man gab es also bei den auf Harnsäureablagerung berubenden gichtischen Leiden, auch zur Auflösung von Harnsteinen in Gaben von 1-2-8 g mehrmals täglich.

Magnesium lacticum.

Magnesium lacticum (Ergänzb.). Magnesiumlactat. Milchsaure Magnesia. Lactate de magnésie. Magnesii Lactas. $(C_0H_0O_1)_0Mg+3H_0O$. Mel. $Ge\pi$. = 250.

Darstellung. Man verdinut in einer Porcellanschale 50 Th. Milchellure (von 75 Proc., spec. Gew. = 1,21—1,22) mit 500 Th. destillirtem Wasser, erhitzt die Mischung im Wasserbade und versetzt eie allmithlich unter Umrühren mit 25 Th. oder einem kleinen Ueberschuss von Magnesiumsubkarbonat. Man erhitzt alsdann zur Vertreibung der Kohlensaure noch etwa ½ Stunde bei ca. 80° C. und filtrirt die Lösung mit Hilfe eines Warmwassertrichters durch Papier, wüscht auch mit etwas siedendem Wasser nach. Dann stellt man das Filtrat, wenn erforderlich, auf äusserst schwach saure Reaktion ein, damift es auf ca. 300 Th. oder bis zum Erscheinen der Salzhaut ein und stellt es zur Krystallisation an einen kühlen Ort, oder man überdreht die Schale mit Papier und lässt den Inhalt an einem warmen Orte vollständig eintrocknen.

Etgenschaften. Farblose, säulenfürmige Krystalle oder weissliche, krystallinische Krusten, welche kaum merklich bitter schmecken und sich in ungeführ 30 Th. Wasser von gewähnlicher Temperatur oder in 3,5 Th. siedendem Wasser auflösen. In Weingeist sind sie unlöslich. Das Salz ist luftbeständig, beim Glühen verkohlt es. Die wisserige Lösung (1 = 50) ist neutral und bleibt auf Zusatz von Ammoniumkarbonatlösung klar, auf weiteren Zusatz von Natriumphosphatlösung aber entsteht ein weisser, krystallinischer Niederschlag.

Prüfung. 1) Die wässerige Lösung (1 — 50) werde weder durch die Lösungen von Ammoniumkarbonat (Calciumsalzo) oder Bleisestat (Sulfate und Verunreinigungen durch Salze anderer organischer Säuren), noch durch Schwefelwasserstoff (Metalle, wie Blei, Kupfer) vorändert, durch letzteres auch nicht nach vorherigem Zusatz von Ammoniak-

flüssigkeit (Eisen). — 2) 100 Th. Magnesiumlactat sollen bei vollstiladiger Veraschung 15—16 Th. Rückstand, aus Magnesiumoxyd bestehend, hinterlassen. Theoretisch hinterbleiben bei vollständiger Veraschung 15,6 Proc. Magnesiumoxyd. Das wasserfreie Salzwürde 19,8 Proc. Magnesiumoxyd hinterlassen.

Aufbewahrung. In wohl verschlossenen Glasgefässen, um die Verdunstung den

Krystallwassers zu verhüten.

Anwendung. Das Magnesiumlactat gilt als ein mildes Abführmittel und wird gelegentlich zu 1,0-2,0-3,0 g drei- bis viermal des Tages in Lösung oder Pulver gegeben.

Trochisci Lactatia Natro-Magnesil com Pepsino (Benin-Dusciason).

11p. Magnesii lactici Natrii lactici lib 5,5 Sucebari albi 90,0 Pepsini puri 3,0 Tragucanthas 0,4 Aquae q. s.

Flant trochisel No. 100.

Taglich vor jeder Mahlzeit 3-5 Pazifilen (als Digestivum). Trochisel Lacistum Hagnesii et Satril Părmequre et Bunn-Dunusson, Pantillos de Bunnon,

Partition de Buimon.

Ep. Magnesii lactici
Natril lactici an 5,0
Saccharl albi 40,0
Tragamuthae 0,05
Aquae q. a.

Fiant trochisci No. 100. Jedes derzeiben enthält 0,1 g Magnesiumlactst. Täglich mehrere Mais 2—5 Pastilien (bei Dyspepsie

und, Gnatralgie).

Magnesium oxydatum.

Dieses Präparat kommt ebenso wie das Magnesiumsubkarbonat in einer specifisch leichteren und einer specifisch schwereren Form im Handel vor.

Magnesium oxydatum leve. Magnesium oxydatum (Aust. Helv.). Magnesia usta (Germ.). Magnésie calcinée (Gall.). Magnesia levis (Brit.). Magnesia (U.St.). Gebrannte Magnesia. Calcinirte Magnesia. Light Magnesia. MgO. Mol. Gew. = 40.

Darstellung. Man zerbröckelt die im Handel verkommenden, backsteinförmigen Stücke des Magnesiumkarbonats, und stampft sie mittels eines Pistills in einen hessischen Tiegel oder ein unglasirtes (l) irdenes Gefäss ein. Dieses Gefäss bez. der Tiegel wird mit einem Deckel bedeckt und nun in einem Windofen so lange erhitzt, bis eine aus der Mitte (l) des Tiegels entnommene Probe nach dem Anschütteln mit Wasser auf Zusatz von verdünnter Schwefelsäure nicht mehr aufbraust. Man lässt dann erkalten und füllt die gebrannte Magnesia thunlichst bald in trockene, nicht zu weithalsige Gefässe, welche mit guten Korken verschlessen werden.

Eigenschaften. Die gebrannte Maguesia bildet ein schneeweisses, sehr zartes, lockeres, schwach alkalisches, in Wasser fast unlösliches (die Löslichkeit wird 1:55000 angegeben), geruchloses, etwas erdig schmeckendes Pulver, welches in der Rothglühhitze sich nicht verändert und sich in verdünnten Säuren ohne Anfbrausen löst. Aus der Luft zicht sie allmählich Feuchtigkeit und Kohlensäure an und wird zum Theil zu Magnesiumkarbonat. Mit 10—12 Th. Wasser angerührt, gesteht sie nach einigen Tagen zu einer breifgen Masse, welche Magnesiumhydroxyd Mg(OH)₂ enthält. Ihr spec. Gewicht

bowegt sich zwischen 2,75 und 3,25.

Prüfung. 1) 0,5 g Magnesiumoxyd werden mit 20 ccm Wasser zum Sieden erhitzt. Nach dem Erkalten wird filtrirt; das klare Filtrat darf nur schwach alkalisch reagiren, und 5 ccm desselben dürfen nur einen Ausserst geringen Rückstand hinterlassen. Ein erheblicher Rückstand wäre näher zu untersuchen und wird in der Regel aus Natriumkarbonat bestehen. — 2) 5 ccm des vorigen Filtrates dürfen nach Zusatz von Ammoniumoxalatiösung innerhalb 5 Minuten nicht mehr als opalisirend getrübt werden. (Spuren von Calciumoxyd sind zuzulassen.) — 3) Wird die auf dem Filter (zu 1) zurückgebliehene Magnesia mit Wasser vermischt und in 5 ccm verdünnte Essigsäure gegossen, so dürfen sich nur vereinzelte Gasbläschen zeigen, die Magnesia darf also Magnesiums ub karbonat nur in geringen Mengen enthalten. — 4) 0,5 g Magnesiumoxyd söllen sich in

10 ccm verdünnter Essigshure ohne Fürbung auflösen. Diese Lösung werde durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert (weisser Niederschlag = Zinksulfid) und darf weder durch Baryumnitratlösung (Sulfate), noch, nach Zusatz von Salpetersäure, durch Silbersitratiosung nach 5 Minuten mehr als opalisirend getrübt werden (Chloride). Spuren von Magnesiumsulfat und Magnesiumchlorid sind in den meisten Präparaten enthalten und müssen mit in den Kauf genommen werden. - 5) Löst man 1 g Magnesiumoxyd in einer Mischung von 5 cem Salzskure und 15 cem Wasser auf, so soll diese Lösung durch Zusatz von 0,5 ccm Kaliumferrocyanidlösung nicht sofort (I) gebläut werden (Eisenverbindungen).

Auf einen Gehalt an Schwefelverbindungen (Sulfiden) prüft man, indem man die mit Wasser angerührte Magnesia in eine durch Essigsäure stark angesäuerte Bleiscetatlösung einträgt. Dankle Färbung oder dunkler Niederschlag ist auf Gegenwart von Sal-

üden zu deuten.

Auf bewahrung. Da die gebrannte Magnesia aus der Luft Kohlenslure und Wasser aufnimmt und hierdurch in basisches Magnesiumkarbonat übergeht, so ist sie in gut geschlossenen, nicht zu grossen Gefüssen aufzubewahren. Glasstopfen schliessen nicht hinreichend dicht. Am besten haben sich Flaschen mit engem Halse und Korkverschluss mit Paraffiudichtung bewährt. Die Dispensation erfolgt in Pulverflaschen mit Korken, wohl anch in Papierschachtein.

Austr. schreibt vor: Von der gebrannten Magnesia sollen (zur Bereitung des Arsenik-Antidots) stets mindestens 150 g vorritthig sein. Sie ist in geeigneten Zwischenritumen auf einen Kohlensäuregebalt zu prüfen. Im Falle sie kohlensäurehaltig befunden wird, ist sie einer mlissigen Glühhitze zu unterwerfen.

Anwendung. Acusserlich in Zahnpulvern und als Strenpulver bei Wundsein, Innerlich als situreabstumpfendes Mittel bei Magenbeschwerden und als gelindes Abführmittel namentlich für Kinder und schwächliche Personen. Als Autidot wird es gegeben bei Vergiftungen mit Säuren, arseniger Säure. Im letzteren Falle beruht die Wirkung auf der Bildung von unlöslichem Magnesiumarsenit. In der Analyse benutzt man das Magnesiuwozyd im frisch ausgeglühten Zustande zur Bestimmung des Ammoniaks s. Bd. 1, S. 258. Hierzu genügt die vorstehend beschriebene, officinelle Sorte. Zur Schwefelbestimmung nach Eschen bedarf man der ablolut reinen Sorte, s. w. unten.

ii. Magnesium oxydatum ponderosum. Magnesia usta ponderosa. Magnesia ponderosa (Brit. U-St.). Schwere gebrannte Magnesia. Heavy Magnesia. Hexar-Magnesia.

Sie wird dargestellt, indem man das schwere Magnesiumsubkarbonat der beschriebenen Glüh-Operation aussetzt. Ein specifisch dichtes, feines weisses Pulver von den Eigenschaften des vorigen. Es unterscheidet sich von demselben dadurch, dass es nicht mit gleicher Leichtigkeit sich mit Wasser zu Magnesiumbydroxyd verbindet. Die dichte Sorte darf deshalb auch nicht zur Bereitung der Magnesia-Milch als Arsenik-Antidot verwendet werden.

III. Magnesium hydroxydatum. Die reine Verbindung wird durch Fallen einer Magnesiumsulfatlösung durch Natronlauge und gründliches Auswaschen des Niederschlages und zwar zunächst durch Dekanthiren und später auf dem Filter oder Colatorium dargestellt. Will man es in Pulverform darstellen, so presst man es ab und trocknet es zaalichst bei gelinder Wärme, schliesslich bei 100° C. — In der Regel aber benutzt man eine Anschwemmung mit Wasser, wie eine solche z. B. von der Pharm. Germ. II als Magnesium hydricum pulliforme zur massanalytischen Bestimmung des Bittormandelwassers aufgenommen war. Zu antidotischen Zwecken bereitet man das Magnesiumbydroxyd in der Regel durch Aurühren von Magnesiumoxyd mit Wasser. Hierbei muss betont werden, daze nur die leichte Magnesia (nicht auch die schwere) sich mit Wasser rasch zu Magnesinmhydroxyd verbindet und dass diese Verbindung durch Erwarmen befördert wird. Aber auch bei der leichten Magnesia wird der Uebergung in Magnesiumhydroxyd verzögert, wenn sie zu lange oder zu stark geglüht und infolgedessen dichter geworden ist.

Magueslum hydroxydnium in Aqua. Antidotum Arsenici albi (Austr.) 75 g leichte gebrannte Magnesia und 500 g warmes Wasser sind unter Schütteln in einer fest-verschlossenen Flasche im Bedarfsfalle zu mischen und zu verabfeigen.

Magnésie hydraté (Gall.). Man vertheilt leichte gebrannte Magnesia in der 20 bis 30fachen Menge Wasser und erhitzt diese Mischung wahrend 20 Minuten zum Sieden. Dann bringt man sie auf ein leinenes Colatorium, lässt die Flüssigkeit vollständig ablaufen und trocknet den Rückstand bei 50° C., bis er nicht mehr an Gewicht verliert. Er enthält alsdann etwa 31 Proc. Wosser.

Magnesiumoxyd absolut schwefelsaurefrel. Für einige analytische Arbeiten, в. В. zur Bestimmung des Schwefels nach Eschka, bedarf man einer absolut schwefelsäure und schweschreien Magnesia, die man durch Fallen von Magnesiumultrat mit Natrium-karbonat u. s. w. darstellt. Zur Prüfung werden 3 g mit wenig verdannter Salzsaure gelöst, die Lösung wird mit Wasser auf 100 ccm aufgefullt und in der Siedehitze mit Baryumchlorid versetzt: nach 12stündigem Stehen darf sich keine Ausscheidung von Baryumsulfat zeigen.

Lac Magnesiae Mialux. Medecino blanche MIALUE

Rp. Magnosiae matae Aquae destillatae fervidae 70,0 Sirupl Aumoth florum

Bei Arsen-, Metall-, und Säurevergiftungen, ferner als Abführmittel. Die Mischung wird meh einiger Zell geintlaca.

Magnesium hydricum pultiforme.

Ep. 1. Magnesii sulfuridi eryat. 2, Aquae destillatae 200,0 3. Liquoria Natell canatici g. s.

Man 15st 1 in 2, filtrirt und fällt mit einem Ueberschuss von 3. Der völlig ausgewaschene Nis-derschlag wird mit Wasser suf ein Gesamnitgowicht von 100 gebracht.

Mixtura antacida Lumpnoces.

Rp. Magnesiae ustno 112,0 Olei Amygdolarum Gummi ambiel an 16,0 Aquae dentillatae dojo, Bel Vergiftungen durch Mineralshuren.

Pasts Cacao cum Magnesia, Chocolat à la magnérie de Desnatzers.

Rp. 1. Mossae camptings 30,0 2. Mugnesiae untao 10,0,

Man solmilat 1 in miasiger Warms, mischt 2 au und formt slab Tafel.

Pulvis autioptioptions Bandingen,

Rp. Magnesiae ustae Foliorum Aumatiff Rhiconatis Rhei Visci sibi ES 2.0

Täglich dreimal eine Menscapitze voll,

Pulvis aperlens Guscon.

Rp. Mognesiae ustae 5,0 Rhivomatia Rhel Rhisomatia Zingiberia 0,5,

Doses tales III. Alle drei Tage morgens 1 Pulver.

Putris dentifricina Heise.

Rp. Magnerise ustae Oneia Sepine Ricksomatia Calami 95.0 Ligal Zapiali rabri 15,0 [Olel Menthas piperitas Olel Gerandi 45 H.O].

Trockinel Magneslas unlac. L Pastilli Mugaesiae untae (Ergánab.). Trochlaci parvi

Magnesiae urtae 1,0 g Massae Cacco seccharates 9,0 g Rp Magnesias ustne Man mische unter Erwärmen und ferme 10 Pastillen.

II. Trochisel magni.

Rp. Magocalas ustne Musice compiliate sacobaratae 200,0 Man forms 100 Passillen. Mit Zucker bereitete Magnosia-Pastitien westen nach Magerer Authorahrang frecht und weich.

Magnesium phosphoricum.

Magnesium phosphoricum. Magnesiumphosphat. Phosphorsaure Magnesia. Phosphate de magnésie. Magnesii Phosphas. MgHPO: 43HaO. Mol. Gew. = 174.

Darstellung. Filtrirte Läsungen von 100,0 des krystallisirten Dinatriumorthophosphats (Na, HPO, + 12 H, O, Natrium phosphoricum der Germ. IV) in 400,0 destillirtem Wasser und von 60,0 krystallisirtem Magnesiumsulfat in 180,9 destillirtem Wasser werden gemischt und an einen kalten Ort (8-12° C.) gestellt. Nach Verlauf einiger Tage werden die zarte Prismen darstellenden Krystallo in einem Colaforium gesammelt, mit etwas Wasser abgewaschen und anfangs an einem schwach lauwarmen Ort ausgebreitet, bis sie verwittert sind, dann an einem wärmeren Orte völlig getrocknet und zu Pulver zerrieben anfbewahrt.

Elgenschaften. Das Magnesiumphosphat Ist ein sehr weisses Pulver von schwach erdig-bitterlichem Geschmack, welches im Wasserbade erwärmt böchstens 5 Proc. am Gewicht verliert, löslich in S50 Th. kaltem Wasser, damit eine neutrale Lösung gebend. Diesem verwitterten Salze kommt die oben angeführte Formel zu.

Anuendung. Das Magnesiumphosphat wird zu 1,0-2,0-4,0 zwei- bis dreimal räglich als mildes Laxans in Pulvermischnugen gegeben. Man hat es auch bei Rhachitis versucht.

Magnesium salicylicum.

Magnesium solicylicum. Magnesinmsalicylat. Salicylsaure Magnesia. Salicylate de magnésie. Magnesil Salicylas. (CaH4(OH)CO2), Mg + 4H40. Mol. Gew. = 370.

Darstellung. In eine geräumige Porcellanschale bringt man 200 Th. destillirtes Wasser und 14 Th. Salicylsture und erwärmt auf dem Wasserbade. In die heisse Flüssigkeit trägt man unter Umrühren allmählich 5 Th. möglichst eisenfreies Magnesiumsubkarbonat ein und erhitzt, bis die Kohlensliureentwickelung beendet ist. Alsdann prüft man eine abfültrirte Probe mittels Lackmuspapier auf ihre Reaktion. Ist dieselbe sauer, so fügt man weiterhin soviel Magnesiumsubkarbonat zu, dass die Reaktion annühernd neutral wird. Ist dies der Fall, so wird die erkaltote Flüssigkeit filtrirt; alsdann säuert man dieselbe mit Salicylsläure deutlich an, filtrirt event, nochmals kiar ab, dampft ein und bringt zur Krystallisation. Durch Umrühren während des Etkaltens erhält man ein feines Krystallpulver, welches zu sammeln und durch Absaugen mit der Strahlpumpe von der anstendem Mutterlauge zu beireien ist. Da das Magnesiumsalicylat leicht übersättigte Lösungen bildet, so hat man beim Abdampfen den richtigen Zeitpunkt durch Versuche abzupassen. Die Darstellung im kleinen Massetabe ist wegen der Koncentration der Matterlauge nicht lohnend, auch fallen die selbst dargestellten Präparate meist atwas röthlich aus.

Eigenschaften. Magnesiumselicylat bildet farblose oder schwach rötbliche, luftbeständige Krystalle, welche in Wasser (1:10) und auch in Alkohol föslich sind. Die
wässerige Lösung schmeckt sliss-bitterlich und reagirt deutlich sauer. Salzskore bringt
in derselben eine reichliche Ausscheidung von Salicylsäurekrystallen hervor, durch Eisenchlorid entsteht auch schon in der verdünnten Lösung intensiv violette Färbung. Wird
zur wässerigen Lösung Ammoniak, darauf Ammoniumchlorid bis zum Verschwinden der
anfänglich entstandenen Trübung zugesetzt, so erfolgt auf Zusatz von Natriumphosphat
krystallinische Ausscheidung von Ammoniummagnesiumphosphat.

Beim Erhitzen auf etwas über 100° C. entweicht das Krystallwasser unter Hinterlassung des wasserfreien Salzes. Das letztere verbreunt auf dem Platinblech unter Hinterbasung eines weissen Rückstandes von Magnesiumoxyd, MgO. Das krystallisirte Salz der Formel Mg(C,H₀O_g)_g + 4 H_gO hinterlässt beim Glühen 10,81°/₀ MgO.

Prüfung. 1) 1 Th. Magnesiumsalicylat gebe mit 10 Wasser eine klare Lösung (Trübung durch busisches Salz), welche deutlich sauer reagirt und die verher angegebenen Reaktionen zeigt. — 2) Diese wässerige Lösung werde nach dem Ansäuern mit Salpetersäure und Filtriren weder durch Silbernitrat (Chloride) noch durch Baryumchlerid (Sulfate) verändert. — 3) Werden 10 ccm der Lösung mit 10 ccm Aether ausgeschüttelt, so darf nach dem Verdunsten der litherischen Schicht nur ein sehr geringer Rückstand hinterbleiben. (Freie Salicylsäure.)

Anwendung. Nach Huchand soll das Magnesiumsalicylat ein ausgezeichnotes Mittel bei Abdomiualtyphus sein. Mit dem hierbei gleichfalls angewendeten Wismut, salicylat theilt es die durch den Salicylsäuregehalt bodingte antiseptische Wirkung, während es im Gegensatz zu dem genannten Wismutsalz nicht styptisch, sondern eher etwas entleerend wirkt. Durch diese diarrheische Wirkung wird der Darm von infektiösen

Stoffen befreit. Er empfiehlt es in Dosen von 3-6 g täglich. Selbst in Fällen von reichlicher Diarrhoe soll seine Anwendung nicht kontraindieirt sein, da erst bei erhöhten Dosen (von 6-8 g) leichte laxative Erscheinungen auftreten.

Magnesium silicicum.

I. Magnesium silicicum. Magnesia hydrico-silicica. Magnesiasilicat. Kieselsaure Magnesia. Wird durch Fallung einer Magnesiumsulfatlösung mittels verdünnten Kaliwasserglases, Auswaschen und Trocknen des Niederschlages dargestellt. Dieses Silicat ist ein weisses leichtes, in Wasser kaum lösliches geschmackloses Pulver, welches als antidiarrhoisches Mittel bei endemischer Cholern in Gaben zu 1,0-1,5-2,0 alle drei Stunden Anwendung fand.

II. Talcum. (Austr. Germ. Helv.). Talcum Venetum. Talkstein. Speckstein. Tale (Gall.). Tale de Vénise. Craie de Briançon. Ist ein Mineral, aus Magnesiumsilicat (ca. 64 Proc. Magnesiumoxyd und 86 Proc. Kieselsäure) bestehend, von annüberod 2,7 spec. Gaw. Für den pharmaceutischen und kesmetischen Gebrauch wird nur der weisse Talkstein benutzt und als ein feines Pulver vorrättlig gehalten. Dieses Pulver ist fettig anzafühlen, sehr zart und weich. Unter dem Mikroskop erscheinen die Partikel des Pulvers als farblose, durchsichtige Plättchen.

Der feingepulverte Talkstein ist ein unschlidliches Schminkmittel und deshalb ein gewöhnlicher Bestandtheil der weissen und rothen Schminken. Er halt die Hant geschmeidig. Man gebraucht ihn als Einstreupulver in Stiefel und Handschube, als Zusatz ru Seifen, Maschinenschmiermitteln.

Da der ganze Stein sich auf der Drehbank leicht behandeln lässt, so macht man daraus Stopfen für Säuregefässe und Chlorentwickelungsapparate, auch Gasprenner (Speckstein-Brenner).

Eine sehr weisse und weichere Art Talkstein kommt als Brianconer oder Französische Kreide (Schueiderkreide) in den Handel zum Zeichnen auf Tuch, Seide. Leder, Glas etc. Das spec. Gew. derselben ist ca. 2,5,

In der Pharmacie wird der gepulverte Talkstein bisweilen zum Bestreuen der Pillen, auch als Klärmittel gebraucht. Als Volksmittel findet er als Streupulver auf wunde Hautstellen und bei Verbrennungen Anwendung.

Aphanizon. Ein Brei, bestehend aus Speckstein und Kaolin mit Alkohol angerührt and mit Nitrobenzol parfumirt. In Zinntuben eingeschlossen. Fleckenreinigungsmittel.

Emol. Eine bei Dunning in England gewonnene Specksteinart. Soll erweichend wirken, daher zum Beseitigen von Schwielen auf Händen und Füssen empfohlen. Z.B. in folgender Zusammensetzung: Emoli 7,0, Zinci oxydati 3,5, Glycerini, Liquoris Plumbi subsociici ää gtt. X. Adipis Lanse cum aqua, Vaselini ää 15,0. Auf tiefe Hautrisse.

Glättepulver. Man schmilzt 2 Th. Paraffin, mischt 10 Th. Taleum Venetum daze, färbt mit etwas Ocker und bürstet die noch heisse Mischung durch ein Drabtsich. Ballt

sich nicht mehr zusammen.

Nematolythe wird ein als Fallstoff für die Papierfabrikation dienendes Magnesjumeilient genaunt.

Blanc de perle.	Pasta cosmolica,
Rp. Talet venati 10,0 Biemati subturied praecip. 10,0. Perischminke. Ean de Lys de Loise. Lilien-Wasser.	Pate cosmétique. Amandice. Rp. Cetacci alhi 10,0 Gammi ambici Aquae fervidas sa 20,0. Misce, ut fixt manas emutaiva, cui adde Aquae Rossa 20,0
Rp. Talei Veneti 4,0 Zinci oxydati 8,0 Glycerini 6,0 Aquae Rosse 82,0 Rifmun mit diem Original völlig übervin. B Fischere,	Giyeerini 50,0 Olei Ancantii florum gtt V Olei Rergamottas gtt, X Borneis 10,0 Talei Venoti q. s. ut fini paşta mollis.

	Pate d'amandes en poudre par l'ariser Mandelkiele	
Ep	Amygdalarum duścium	
100	expertinatarum niccalarum	50,0
	Rhizomatia Iridia Florentinae	150,0
	Talci Veneti	250,0
	Natrii carbonici siccati	15,0
	Borneis	10,0.
Part	om ad Whitum	

Pulvia Inspersorius cum Acido borico. Borsauro-Streupulver (Hamb. Vosschr.). Rp. Acidi borici 10,0

Taiel Venedi 20,0 Amyli Oryme 70,0

Pairis inspersorius infantam. Weisses Einstraupulver für Kinder. Weisse Einklappe.

Rp Zinci oxydati vendla Rhigomatis Iridis da 20,0 Taici Veneti 100,0,

Dieses Palver ist ein Erantz für das in manchen Gegenden zuzu gleichen Zwecke geforderte Bielweiss.

Rothe Schminke. L Rouge végétal.

Rp. I. Cormini rubri 8,5 8, Liquoris Ammonii caustici 20,0 8, Taici veneti 100,0.

Man lost) in 2, mischt damit 3, trockiset und pulvert.

II.

Rp. 1. Phioxini 0,5
1. Spiritus q. s.
1. Taici veneti 100,0.

Man löst 1 in 2, mischt damit 3 und trocknet die Mischung an der Luft aus.

> Wolses Schminke. Poudre commétique.

Rp. Talei Vensti 200,0 Bismuti subchlorati 50,0 Carsaini rubri 0,05. Parifum ad libitum.

> Schminkwasser. Eau coamétique.

Rp. Rismutl subcarbonicl 5.0
Talel Veneti pulverati 50,0
Aquae Rome 75,0.

Magnesium sulfuricum.

1. Magnesium sulfuricum (Germ. Helv.). Magnesium sulfuricum erystallisatum (Austr.). Sulfate de magnésie (Gall.). Magnesii Sulfas (Brit. U-St.). Magnesiumsulfat. Schwefelsaures Magnesium. Bittersalz. Seldschützer Salz. Englisch Salz. Sal amarum. Sal eatharticum. Sal anglicum. Sel de Sedlitz. Epsem-salt. Bitter purging salt. MgSO₁ + 7 H₂O. Mol. Gew. = 246.

Dieses Salz wird in grossen Mengen technisch dargestellt und zwar 1) von denjenigen Mineralwasser-Fabriken, welche ihren Bedarf an Kohlensäure durch Einwirkung von Schwefelsaure auf Magnesit darstellen, 2) durch Zagutemachen des in Stassfurt natür-

lich vorkummenden Magnesiumsulfats, des Kieserit MgSO, 4 HaO.

Im Handel unterscheidet man ein einmal gereinigtes (Magnesium sulfurieum depuratum) and ein zweimal gereinigtes (Magnesium sulfurieum bis depuratum) Bittersalz. Das erstere ist nur ausnahmsweise, das letztere durchgingig von der durch die Pharmakopsen vorgeschriebenen Reinheit. — Die zum pharmaceutischen Gebrauche bestimmten Sorten sind in der Regel kleinkrystallisirt, d. h. durch gestörte Krystallisation gewonnen and durch das Deckverfahren gereinigt.

Eigenschaften. Magnesiumsnifat bildet, in der Ruhe und aus langsam abdunstenden Lösungen krystallisirt, furblose, grössere, rechtwinklige, vierseitige Sänlen, gemeinig-lich aber, wie es im Handel vorkommt, infolge gestörter Krystallisation, kleine nadelförmige (rhombische) Prismen. Spec. Gewicht 1,6 bis 1,7. Es ist ein neutrales Salz ohne Gerach, aber von salzig bitterem Geschmacke. In warmer Luft verwittert ce, indem es in die Verbindung MgSO₄ + 6H₄O übergeht. Bei mittlerer Temperatur lösen sich 10 Th. des Salzes in 10 Th. Wasser, in der Siedhitze, in welcher die Krystalle zugleich schmelzen, in 1,5-3 Th. Wasser. Die wüsserigen Lösungen sind neutral. In Weingeist ist es unbelieh. Beim Erhitzen schmilat das Bittersalz in seinem Krystallwasser und verliert bei 120° C. nach und nach 6 Mol. Wasser unter Bildung des Salzes MgSO₄ + H₂O. Das letzte Molekül Wasser, das sogenannte Konstitutionswasser, verdampft erst zwischen 200 und 230° C. Das entwässerte Salz ist ein weisses Pulver, welches beim Glüben ehne Zersetzung zu einer emnilähnlichen Masse wird. — Aus der bei 70° C. gesüttigten Lösung scheidet sich das Salz MgSO₄ + 6 H₂O ab, bei 0° C. erhält man Krystalle von der Zusammensetzung MgSO₄ + 12 H₃O.

Nach seinen äusseren Eigenschaften ist Magnesiumsulfat dem Zinksulfat sehr ähnlich. Beide unterscheiden sich, von anderen Reaktionen abgesehen, sehon dadurch, dass die wässerige Lösung von Magnesiumsulfat gegen Lackmusfarbstoff neutral ist, während diejenige des Zinksulfates sauer reagirt.

Prilfung. 1) Die wässerige Lösung (1 = 20) soll Lackmuspapier nicht verladern: saure Reaktion konnte von freier Schwefelsture, aber auch von beigemengtem Zinksalfat berrühren). - Sie darf weder durch Schwefelwasserstoll verändert (Matalle, wie Blei, Kupfer, Zink), noch durch Silbarnitratlösung nach 5 Minuten mehr als opalisirend getrübt werden (Spuren von Chlor sind zuzalassen). - 2) Eine Mischung aus 1 g zerriebenem Magnesiumsulfat und 3 cem Zinnehlorfirlösung soll im Laufe einer Stunde eine dunklere Färbung nicht annehmen (Arsen). - 3) 20 cem der wässerigen Lösung (1 = 20) sollen nach Zusatz von 2 Tropfen Salzsäure durch 0,5 ccm Kallumferrocyanidissung nicht sogleich gebläut werfen (Eisen). - 4) Auf Natriumsulfat und Kalinmsulfat priift man zweckmässig in folgender Weise: 1 g Magnesiumsulfat wird mit 2,5 g Baryumkarbonat in einem porcellanenen Mörser zusammengerieben, das Gemisch in einem geräumigen Kölbehen mit ca. 20,0 g destillirtem Wasser 8-10 Minuten unter bisweifigem Umschützeln gekocht, wobei man das Uebersteigen der schäumenden Flüssigkeit zu vermeiden hat. Nach dem Erkalten wird filtrirt und das Filtrat mit Baryumchloridlösung versetzt. Entsteht eine Fällung oder Trübung (welche durch Zusatz von Salpetersüure wieder verschwindet), so war Kalium- oder Natriumsalz in mehr als Spuren vorhanden. Eine nur äusserst schwache Trübung wäre zu vernachlässigen, denn das ofdeinelle Bittersals ist nicht die Magnesia sulfurica purissima. Wird das Filtrat aus der Kochung eingedampft, mit Salpetersäure aufgenommen, wieder eingetrocknet und dann mit Weingeist gewaschen, so wird das Natriumsalz gelüst, nicht aber das Kaliumsalz,

Aufbewahrung. Um das Verwittern des Bittersalzes zu verhüten, bewahrt man es an einem kühlen Orte von möglichst gleichbleibender Temperatur und zwar in Küsten, Tonnen oder Gefüssen ans Steinzeug oder Glas auf.

Anwendung. Das krystallisirte Magnesiumsulfat wird in Gaben von 5—10—18 bis 20 g in wisseriger Auflösung als Abführmittel angewendet. Es bewirkt wisserige Darmentleerungen. Falls Magnesium sulfuricum in Pulvermischungen verordnet wird, so ist im Geltungsbereiche des Doutschen Arzneibuchs das entwässerte Prüparat, Magnesium sulfuricum siecum, abzugeben.

Magnesium sulfuricum effervescens. Magnesii Salphas effervescens (Brit). Effervescent Epsom Salt. Man trocknet 500 Th. krystall. Magnesiumsulfat bei 55° C., bis es nur noch 385 Th. wiegt, mischt es alsdann mit 105 Th. Zuckerpulver, 360 Th. Natriumbikarbonat, 190 Th. Weinsaure und 125 Th. Citronensaure. Man erhitst die Mischung auf 95—105° C. und granulirt sie.

II. Magnesium sulfuricum siccum (Austr. Germ. Helv.). Magnesium sulfuricum dilapsum. Magnesium sulfuricum pulveratum. Entwissortes Bittersalz. Gertrocknetes Bittersalz. Gepulvertes Bittersalz.

Zur Darstellung giebt man 100 Th. klein krystailisirtes oder grüblich zerstessenes Bittersalz in eine Porceilanschale und erwärmt das Salz in einem zunüchst mässig, später kräftiger Dampl entwickelnden Wasserbade unter häufigem Umrilhren, bis der vorgeschriebene Gewichtsverlust eingetreten ist. Alsdann schlägt man das Pulver durch ein Sieb.

Der Gewichtsverlust wird verschieden angegeben: Nach Austr. sollen 100 Th. einen Gewichtsverlust von 43 Proc. erleiden, das Gewicht des zurückbleibenden entwässerten Salzes soll also 57 Proc. betragen. Dieses Salz hat ungefähr die Zusammensetzung ${\rm MgSO}_4+{\rm H}_2{\rm O}$. Um es darzustellen, muss das im Wasserbade ausgetrocknete Salz zum Schluss noch über 100° C., also im Sandbade erhitzt werden.

Germ, lässt lediglich im Wasserbade entwässern, bis das Salz 35-67 Th, verloren hat, bis also der Rückstand 65-63 Th. beträgt. Dieses Salz hat die ungefähre Zusammensetzung $MgSO_4+2H_4O$.

Helv. lässt das entwässerte Magnesiumsulfat im Wasserbade austrocknen; dasselbe entspricht demnach dem Prilparate der Germ.

Aufbewahrung. Da das entwässerte Magnesiumsulfat die Neigung hat, Wasser aus der Luft anzuziehen und wieder in das krystallisirte Salz überzugehen, so bewahre man es in gut verschlossenen Gefüssen, nicht in Papierbeuteln eder lose bedeckten Kruken, auch nicht an einem feuchten Orte, z. B. nicht im Keller, auf.

Flammenschutzmittel für Gewebe. Von Patkaa als ein Gemenge von 4 Ta. Borax und 3 Th. Bittersalz augegeben. Diese Salze werden dieht vor dem Gebrauch gemischt in 20—30 Th. Wasser gelöst. Das Gewebe wird mit der Lösung getränkt, ausgedrückt und getrocknet, notbigenfalls gebügelt.

Solutio Magnesil sulfuriel (Recepturerlaichterung). Eine filtrirte Lösung von 1 Th. Bittersalz in 2 Th. destillirtem Wasser. Spec. Gew. 1,179-1,180. Signatur:

Sumatur triplum.

Volumgewicht und Gehalt wässeriger Lösungen von Magnesiumsulfat bei 15°C. Nach GRHLACH.

				Yathchell Prints	THURSDAY.			-	
Spec Gev.	Proc. MgSO,	Spec. Gew.	Proc. MgSO, +7H,O	Spec Gew.	Proc. Mg80, +7H,0	Spec, Gew.	Proc. MgSO ₄ +7H ₂ O	Spec. Gew.	Proc. MgSO +7H _z b
1,005 1,010 1,016 1,021 1,028 1,031 1,038 1,040 1,045 1,051	1 2 8 4 5 6 7 8 9	1,061 1,066 1,071 1,076 1,082 1,087 1,092 1,097 1,102 1,108 1,114	12 18 14 15 16 17 18 19 20 21 22	1,120 1,125 1,130 1,135 1,140 1,146 1,151 1,156 1,163 1,170 1,175	23 24 25 26 27 28 29 30 31 32 83	1,181 1,187 1,199 1,204 1,210 1,216 1,222 1,229 1,235	34 35 36 37 38 39 40 41 42 43	1,240 1,246 1,258 1,260 1,266 1,272 1,279 1,285 1,291 1,299	44 45 46 47 48 49 50 51 52 53

Aqua akrata. Luftwasser. (Oesterr. Specialitat.) Magnesii sulfurici 50,0,

Kalii nitrici 1.0, Aquae 350,0.

Ingestel. Soll eine Mischung sein eines naturlichen Bitterwassers mit kleinen Mengen Armesstadt'scher Eisantinktur. Ueber die specielle Zusammensetzung liegen Mengen Armesstadt'scher Eisantinktur. Ueber die specielle Zusammensetzung liegen Mengen Armesstadt'scher Eisantinktur. Ueber die specielle Zusammensetzung liegen Mengen Armesstadt auf Scher Liegen der Sche Magnesli chlorati 0,5, Natril chlorati 0,7, Ferri citrici effervescentis 0,01, Spiritus aetherei 0.1, Glycerini I,5, Aquae aromaticae 100,0. H. Vorschrift des Fabrikanten. Magnesii sulfurici I,5, Natrii sulfurici 0,0, Kalii sulfurici 0,1. Calcii sulfurici 0,1. Magnesii chlorati 0,5, Natrii chlorati 0,75, Natrii carbonici 0,05, Magnesii bromati 0,001, Calcii carbonici 0,025, Acidi silicici, Ferri oxydati, Ferri citrici effervescentis sii 0,001, Spiritus setheres 0,5, Aquae aromaticae 100,0.

Kräuterpulver von Le Rot. 30 Th. Bittersalz, 12 Th. Farinzueker, 12 Th. praparirtes Gerstenmahl, 6 Th. Bittersum, 40 Th. Sannesblätter gröblich gepulvert. (60 g

l,5 Mark.) (Hages, Analyt.)

MURRAY'S Specific. Gegen Rheumstismus und Gicht. Magnesii sulfurioi 25,0, Tincturae Capsici 10,0, Aquae 130,0. Mit Cochenille-Tinktur roth gefärbt.
Schutze's Blutreinigungspulver. Natrii sulfurioi sicci 10,0, Magnesii sulfurioi

sicci 70,0, Natrii chlorati 15,0, Natrii bicarbonici 20,0, Acidi tartarici 15,0.

Aqua amera Meter. Bigran'sches Bitterwatter. Stp. Magnesti sulfurid cryst. 60,0 7.5 Natzli blearbeold 16,0 Natril sulfuriel cryst. 920,0, Aquae Mil 1-4 Votum Kohlensture an attrigen.

Enema Magnesil sulfuriel. Hp. Magnesil mifuriel Muclinginia Amyli a 8,0 g Amyli 300,0 80,0. Vor der Anwendung attenwärmen und gut umwarbiittin.

Liquor Ragnesii Sulfatis effervesceus (Nat. form.). Hp. Magnesii anilurici cryst. 25,0 g 4,0 g Acidi diriri 60,0 ccm Bleuph Citel q. s. ad \$50,0 ccm Aqua

Man bringt diese Substanzen in eine Flasche, fügt Kalli blearboniel in cryst. 2,6 g binus und verschilesst sofort.

Sal Cheltenhamenna. Sal thermarum cheiten-hamenslum. Rp. Natrii sulfuriel sleel Magnesti sulturiel sicol Kalil sulfuriel

Natril chlorati 1/4 lds 1/4 Theeloffel in Wasser als Laxona. Serum Lactle D. WEISS.

Petit init de Werns (Gall.). Rp. Follicularum Sennae 64 5,0 Magnesii sulfurici Florum Hyperica Florum Galil Intel 84 1,0 Florage Sambuel Seri Lactic fervidi. 600,0. Man digeriet 1 Stande, kolirt and filtrict. Solutio salis amari Hrvni.
Liquor salis amari acidus Jurmany. Mixtura Jurmany.
Rp. Magnedi sulfarici 40,0
Aquise destilation 60,0
Acidi sulfarici dituti 10,0.
I—8 Esalutial pach dem Frühstücke in starker Verdünnung zu nehmen.

Magnesium sulfurosum.

l. Magnesium sulfurosum. Magnesium sulfit. Magnesia sulfurosa. Schwefligsaure Magnesia. Sulfite de magnésie. Magnesii Sulfis. MgSO₂ + 6 H₂O. Mol. Gew. = 212.

Darstellung. In ein Gemisch aus 1 Th. reinem Magnesiumsnbkarbonat und 8 Th. destillirtem Wasser wird so lange Schwefligsluregas geleitet, als Kohlensäure entweicht ned bis die Flüssigkeit bleichend auf Lackmusblau einwirkt. Das Gasleitungsrohr darf aur 2—3 am unter dem Niveau der Flüssigkeit ausmünden, und diese wird während des Einleitens mit einem Glasstabe bisweilen umgerihrt. Man stellt die mit Schwefligsäure gesättigte Flüssigkeit einen halben Tag bei Seite, dekanthirt, übergiesst den krystallinischen Bodensatz mit 4—5 Th. Wasser, lüsst ihn absetzen und sammelt ihn in einem Trichter über einem Bäuscheben lockerer Glaswolle, wäscht ihn mit etwas kaltem Wasser nach und trocknet ihn auf Porcellantellern ausgebreitet an einem schattigen, kaum lauwarmen Orte. Liegt es in der Absicht, ein recht reines Präparat zu gewinnen, so verwende man krystallisirtes Magnesiumkarbonat (14), Th.). Ausbeute 2 Th.

Eigenschaften. Das Magnesiumsulfit bildet ein weisses krystallinisches Pulver, welches in 80 Th. kaltem oder 120 Th. siedendem Wæsser löslich ist, bei 200° C. sein Krystallwasser verliert und stärker erhitzt in Magnesiumsulfat und Magnesiumoxyd umgesetzt wird.

Prüfung. Das Magnesiumsulfit muss mit der vierfachen Menge verdünnter Salzsaure übergessen eine klare, nach einiger Zeit nicht trübe werdende Lösung geben (Verunreinigung mit Hyposulfit). Es ist genügend rein, wenn 1,0 desselben in 100,0 Wasser zertheilt, zuerst mit einer Lösung von 1,0 Jod in Kalinmjodidlösung, dann nach der Mischung unter Bewegen nach und nach mit 5,0 vordünnter Schwefelsäure versetzt, eine klare farblose Plüssigkeit ausgiebt. Ein läugere Zeit aufbewahrtes Präparat wird immer kleine Mengen Sulfat enthalten. 1,0 völlig reines Präparat würde 1,19 Jod entfürben.

Aufbewahrung. In gut verstopften kleinen, ganz gefällten Flaschen vor Tageslicht geschützt. Bei sorgloser Aufbewahrung geht das Sulfit in Sulfat über.

Anwendung. Magnesiumsulfit wurde von Pollit und de Ricci gegen zymotische Krankheiten (Typhus, Puerperafficher, Pyämie, Scharlach etc.) empfohlen und in Gaben zu 1,0-1,5-2,0 fäglich 5-8 mal in Pulverform angewendet.

Hixtura autidiphtheritics Schottis.

Rp. Magnesi zuffurosi 5,0
Acidi sulfurosi (10 Proc.) 8,0
Aquas dessitutas 120,0.

Zweisthadlich einen Kinder- his Rasiottel voll (gegen Diphtherie, heben Anwendung kalter Kompresen am den Halz, und eines Ahfalarmittels alle 2—3 Tazo).

II. Magnesium thiosulfuricum, Magnesium hyposulfurosum, Magnesium subsulfurosum, Magnesiumthiosulfat, Magnesiumhyposulfit, Unterschwefligsaure Magnesia, $MgS_1O_1 + 6R_4O$, Mol. Gew. = 244.

Darstellung. Zwei filtrirte kalte Lösungen, die eine aus 120 Th. Natriumthiosulfat und 500 Th. destillirtem Wasser, die andere aus 120 Th. Baryumchlorid und 600 Th.
destillirtem Wasser, werden gemischt. Der entstehende Niederschlag wird nach einigen
Stunden gesammelt, mit kaltem Wasser ausgewaschen, noch leucht mit 120 Th. krystallisirtem Magnesiumsulfat, gelöst in 400 Th. destillirtem Wasser, gemischt, unter öfterem
Umrühren einen halben Tag hindurch au einem lauwarmen Orte digerirt, filtrirt und das
Filtrat an einem lauwarmen Orte in flachen Porcellangefüssen der Verdunstung überlassen,

bis sich das Magnesiumthiosulfat in Krystallen abgesondert hat und nur noch 20-30 Th. Mutterlange abgegessen werden können. Ausbeute ca. 70 Th. Die Krystalle werden gesammelt und durch Drücken zwischen Lagen Fliesspapier abgetrocknet.

Eigenschaften. Kleine, iuftbeständige Krystalle von unangenehmem Geschmack,

löslich in zwei Theilen Wasser, unlöslich in Weingeist.

Pritfung. Das Magnesiumthiosulfat, mit verdünnter Chlorwasserstoffsflure fibergossen, giebt unter Freiwerden von schwesliger Sanre eine von ausscheidendem Schwesel tribe werdende Lösung. Es ist genügend thiosulfaltbaltig, wenn eine Lösung von 1,0 des Salzes eine Lösung von 0,5 Jod in Jodkalfumlösung entfürbt.

Aufbewahrung wie vom Magnesiumsalfit angegeben ist.

Anicendung. Diese ist dieselbe, wie die des Magnesiumsulfits, es soll aber diesem in der Wirkung nachstehen. Es ist bisher wenig in den Gebrauch gekommen.

Magnesium tartaricum.

Magnesium tartaricum. Magnesiumtartrat. Magnesia tartarica. Weinsaure Magnesis. Callao, Mg + 4 Hao. Mol. Gew. = 244.

Darstellung. 100 Th. Weinsfure werden in 1000 Th. destillirtem Wasser gelüst. Zu der auf dem Wasserbade erhitzten Lösung bringt man nach und nach soviel Magnesiumkarbonat (ca. 60,0 Th.), als zur Neutralisation erforderlich ist. Die neutrale Flüssigkeit wird noch heiss filtrirt, durch Abdampien koncentrirt und entweder durch Abkühlen zum

Krystallisiren gebracht, oder auf dem Wasserbade zur Trockne verdampft.

Elgenschaften. Weisses luftbeständiges Pulver ohne Geruch, von erdigem, später mildsalzigem Geschmack, bel 15" C. in 130 Th. Wasser löslich, während das saure Salz cur 55 Tb., das basische Salz dagogen 4100 Th. Wasser zur Lösung bedürfen. - Verdünnte Essigsiture oder Salzsäure lösen das Salz leicht. Die essigsaure Lösung glebt mit Kaliumacetat einen weissen, krystallinischen Niederschlag von Kaliumbitartrat, darf aber weder durch Oxalshure, nach durch Schwefelwasserstoff oder Schwefelammonium verfinstert werden. - Beim Erhitzen schwärzt sich das Salz, beim forigesetzten Glühen hinterlässt sa schliesslich einen weissen, lockeren Rüchstand, der an Wasser kein Alkali abgeben darf und sich in Schweselsäure klar auflösen muss.

Das hier beschriebene, in Wasser mässig schwer lösliche Salz ist die Magnesia tartarica RADEMACUES. - RADEMACHES compfahl das Magnesiumtartrat in Guben von 0,5 bis 1,0-2,0 g in Pulverform bei Milzieiden. In stärkeren Gaben bewirkt es vermehrten Stuhlgang.

Magnesium boro-tartarieum. 100,0 Weinsture in 300,0 destillirtem Wasser gelöst werden mit gebrannter Mognesia (26,0) neutral gemacht, dann mit 44,0 Borsäure versetzt

and im Dampibads unter Uterühren eingetrocknet. Magnesium-Kalium boro-tartaricum. 100,0 Tartarus boraxatus, gelöst in 500,0 destillirlem Wasser, werden allmählich mit 20,0 gebrannter Magnesia versetzt, nach einstän-

diger Maccration filtrit und durch Abdampfen im Wasserbade zur Trockna gebracht.

Magnesium-Kaltum tartaricum. 100,0 gepulvertes Kaliumbitartrat und 10,5 gebraunte Magnesia werden mit 35,0 kalten destillirtem Wasser gemischt und mehrere Tage an einen kalten Ort gestellt, bis die Mischung in eine krystallinische Masse übergegangen ist. Zu Pulvar zerrieben wird sie in Glassfaschen aufbewahrt.

Liquor Magnesii-Kalii tartarici. 17,5 Kaliumbitartrat und 2,0 gebraunte Magnesia

werden mit 80,0 kaltem destillirten Wasser gemischt und nach geschehener Lösung filtrirt. Das Filtrat wird durch Zusatz von Wasser bis auf 100,0 gebracht. Es enthält 25 Proc. wasserhaltiges Magnesium-Kaliumtartrat. Ex tempere zu bereiten!

Pulvis aërophorus cum Magnesia. Potes launilyne GAROT. Pulvis Magnesiae turtarious. Limonade purgative de Gamer,

Ep. Megnezil-Kalii borotartariel 30,0 2.0 Add dirick 00,00 Strupt Citri 300,00, Aque destillatae Taglick 1-2mal elean halben Tassenkopf voll.

Hp. Acidi turtarici Secohari albi an 15.0 Natril Mentionles Magnesti subcarbonici 55 10.0 git III Olei Citri Detur ad vitrum.

Majorana.

Gattung der Labiatae-Stachyoldene-Thyminne.

Majorana hortensis Mönch (syn.: Origanum Majorana L.).

Haimisch auf den afrikanischen Küsten des Mittelmeeres und im mittleren Asien, vielfach kultivirt. 30—50 cm hoch, mit ziemlich kahlem, bräunlichem, oben locker tranbig-rispigästigen Stengel, seltener vom Grunde an verzweigt. Blätter gestielt, bis 2½ cm lang, elliptisch bis verkehrt-eiförmig, stumpf spatelförmig in den Stiel verschmillert, ganzrandig, kurz
filzig, drüsig-punktirt. Blüthen in kugligen oder länglichen, zu 3—5 gebüscheiten Achrchen mit dicht dachsiegeligen Hochblättern. Die kleine Korolle weiss oder purpurn. Die
bei uns im Freien kultivirte Pflanze ist einjährig und bringt ziemlich selten reifen Samen
(Sommermajoran), in ihrer Heimath und in Gewächshäusern gezogen ist sie ausdauernd
(Wintermajoran).

Die Bilttter haben einen Mittelnerven und bogenläufige, undeutlich Schlingen bildende Schundarnerven. Sie haben auf beiden Seiten Spaltöffnungen und trugen 2-4zellige, schlanke, warzige Gliederhaare, ferner Köpfehenhaare mit 2-4zelligem Stiel und wenigzelligem Köpfehen, sowie Drüsenhaare mit 8-12zelligem Kopf auf sehr kurzem Stiel. Man verwendet die Blätter und Spitzen der blühenden Pflanze.

Bestandtheile. 1,8 Proc. Atherisches Oel, Gerbstoff. Den zulässigen Aschegehalt setzte die freie Vereinigung bayerischer Vertreter der angewandten Chemie fest auf 10 Proc. und davon 2 Proc. Sand (d. h. in Salzsäure unlöslich). Von anderer Seite wird vorgeschlagen, diese Zahlen auf 14 resp. 3,5 Proc. zu erhöhen. Im allgemeinen ist die Droge, die aus der ganzen zerschnittenen oder gestossenen Waare hergestellt ist, ärmer an Asche wie die nur aus Biättern bestehende "abgerebelte" Waare.

Herba Majoranae (Ergânzh, Helv.). Herba Amarael s. Sampsuchi. — Majran. Majoran. Meyran. Sommermajoran. Wurstkraut. — Marjolaine. Sommité fleurie de marjolaine (Gall.). — Marjoram.

Einsammlung. Aufbewahrung. Man sammelt die Blätter und Blüthenstände im Juli, indem man sie von den Stengeln abstreift, trocknet im Schatten und bewahrt sie theils geschnitten, besser durch ein Drahtsieb gerieben, wobei beigemengte Stengeltheile zurtickbleiben, theils in ein foines Pulver verwandelt in dichtschliessenden Blechbüchsen oder in gelben Stöpselgiäsern auf. Die Bündelwaare der Drogisten, Herba Majoranae in fascienlis, ist nur für Küchenzwecke geeignet. 7 Th. frisches Kraut geben i Th. trocknes. Das Pulvern desselben bedingt einen Verlust von etwa 10 Proc.

Anwendung. Mairan ist ein selten gebranchtes magenstärkendes, katarrhwidriges Mittel, das zu 0,5-2,0 im Aufgüss gegeben wird. Aeusserlich dient es zu Bädern, Kräuterkissen und als Zusatz zu Niesepulvern. Hauptsächlich findet das Kraut aber im Haushalt und in der Schlächterei als beliebtes Gewürz zur Wurst Anwendung, daher der Name "Wurstkraut".

Unguentum Kajoranae (Erganab.). Mairansalbe. Mairanbutter. 2 Th. grob gepelvertes Mairankraut stellt man, mit 1 Th. Weingeist befeuchtet, einige Stunden in die Warnes, erhitet mit 10 Th. Schweineschmalz im Dampflade, bis der Weingeist verflüchtigt ist, presst und filtrirt im Dampflrichter. — E. Dier Best 200 Th. Kraut mit 150 Th. Weingeist und 5 Th. Ammoniakflussigkeit befeuchten, sonst ebenso. — Dunkelgräne Salbe, die häufig im Handverkauf zum Einreiben der Stirn und Nase bei Stockschnupfen der Kinder gefordert wird.

Pulyla steramiatorius ciridia (Hamb. Verschr.). Rp. Herban Majoranae puly. 8.0

Herbre Mari veri pulv. Fior. Convallariae pulv. Ekkizone Iridas flor. pulv. 88 1,0. Enguesiam Majoranas compositam. Butyrum Majoranas compositam. Pp. Come flavos

Olel Lauri express, &£ 20,0 Adipis suilli 60,0

Oleum Majoranae. Majoranöl. Wird aus dem frischen blühenden Majoranskraute in einer Ausbeute von 0.3-0.4 Proc. erhalten. Es ist eine gelbe oder grünlichgelbe Plussigkeit von angenehmem Majorangernehe. Spec. Gewieht 0.89-0.91; $a_0=+5$ his $\frac{1}{7}\cdot18^9$. Von den Bestandtheilen des Ocies sind Terpinen. $C_{10}H_{10}$, und Terpineol, $C_{10}H_{10}$ 0, nachgewiesen worden. Den Träger des charakteristischen Geruchs kennt man noch nicht.

Malarinum.

† Malarin. Acetophenonphenetidid. C. H. C(CHa): N - C. H. OC, Ha. Mol. Gew.

Unter dem Namen "Malarin" ist gegenwärtig ein Kondensationsprodukt von Acetophenon und p-Amidophenetol zu verstehen, nachdem vorher kurze Zeit das eitronensaure Salz dieser Base mit dem gleichen Namen bezeichnet worden war.

Darstellung. Man crhitzt ein Molekulargewicht Acetophenon (s. dieses) mit einem Molekulargewicht p-Amidophenetol am Rückflusskühler mit oder ohne Kondensationsmittel. Das Reaktionsprodukt wird nach dem Erstarren durch Umkrystallisiren am Alkohol gereinigt. Valentiner & Schwarz D.R.P. 87897.

Eigenschaften. Hellgebe, in heissem Alkohol, in Aether und in Essignure leicht lösliche, in kaltem Wasser so gut wie unläsliche Krystalle von schwachem Geruch nach Acetophenon (jasminartig) und schwach aromatischem Geschmack. Der Schmelzpunkt liegt bei 88°C. Sie lösen sich schon in der Kälte ziemlich leicht in Salzsaure auf. Dabei arfolgt — in der Wärme rascher — allmählich eine Spaltung der Verbindung in salzsaures p-Amidophenol und in Acetophenon. Diese Spaltung glebt sich schon dadurch su erkennen, dass die ursprünglich gelbe Flüssigkeit farblos und trübe wird. Die salzsaure Lösung zeigt alsdann alle Eigenschaften des p-Amidophenols. Versetzt man sie z. B. mit atwas Ferrichlorid, so entsteht sogleich oder allmählich rotbviolette Fürbnung.

Bebergiesst man 0,2 g Malarin mit 6 Tropfen kone. Salzsäure und fügt nach erfolgter Auflösung 5 cem Wasser hinzu, ao orbilit man eine gelbe Lösung, welche beim schwachen Erwürmen farblos und trübe wird. Fügt man zu der abgekühlten (I) Flüssigkeit eine Lösung von 0,06 g Natriumnitrit in 2 cem Wasser, so erfolgt keine sichtbare Veränderung. Trügt man diese (farblose) Lösung aber in eine Auflösung von 0,3 g g-Naphthol in 1 cem Natronlauge und 10 cem Wasser ein, so erfolgt momentan Ausscheidung eines erheblichen, prachtvoll roth gefürbten Niederschlages, welcher einen Oxyazofarbstoff darstellt. Selbstverständlich giebt die salzsaure Lösung auch die Indophenol-Reaktion (s. Band I, S. 4).

In der salzsauren und entfürbten Lösung erfolgt durch Natronlauge eine Trübung infolge Ausscheidung von p-Amidophenetol. — Konc. Schwefelsäure löst das Präparat mit geiblicher Färbung; auf Zusatz einer Spur Salpetersäure tritt keine merkliche Veränderung ein.

Prüfung. 1) Die Substanz röthe feuchtes blanes Lackmuspapier nicht; sie sei also nicht das früher verwendete eitronensaure Salz des Acetophenonphonetidids. — 2) Sie schnelze bei 88° C. — 3) Sie verbronne beim Erhitzen auf dem Platinbleche, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. — 4) Löst man 0,1 g in 10 Tropfen verdünnter Schwefelsäure und verdünnt mit 5 cm Wasser, so darf auf Zusatz von 5 Tropfen Silbernitratiosung auch in der Wärme eine Ausscheidung von metallischem Silber nicht erfolgen.

Aufbewahrung. Vorsichtig; Lichtschutz ist nicht erforderlich,

Anwendung. Da die oben erwähnte Spaltung des Malacins schon durch sehr verdünnte (1/20 normale) Salzsäure erfeigt, so wird der Körper die kombinizte Wirkung des p-Amidophenetola und des Acetophenons (Hypnons) zeigen. Demgemäss kommt ihm zugleich eine antipyretische und aufineuralgische Wirkung zu. Man giebt es in Dosen von 0,4 g zwei- bis dreimal täglich, um die fieberhafte Temperatur herabzusetzen, kruer bei neuralgischem Kopf- und Zahnschmerz.

Maltum.

I. Maltum. Maltum Hordel. Maltum fractus Hordel. Malz. Gerstenmalz. Malt (franz. u. engl.).

Die auf künstlichem Wege zum Keimen gebrachte und während des Keimens getrocknete Gerstenfrucht. - Wenn in der Apotheke Malz gebraucht werden sollte, so ist dasselbe am zweckinlissigsten aus einer Braucrei oder Malzfabrik zu beziehen. Sollte man es selbst darstellen wollen, so hat man die geltenden steuergesetzlichen Vorschriften zu beachten.

Die Bereitung des Malzes besteht darin, dass man Gerste 2-6 Tage lang in Wasser quellen lässt, alsdann in Hanfen von 9-12 cm Höhe aufschichtet. Diese müssen alla 6-8 Stumlen umgeschaufelt werden, bis die Früchte an ihrer Oberiläche trocken ercheinen. Während dieser Zeit erwärmen sieh die Haufen freiwillig, die Gerstenkörner beginnen zu keimen und entsenden weisse, fadenförmiga Würzelchen (Acugeln oder Guzen). - Die Haufen werden nunmehr, um sie der Abkühlung nicht zu stark auszusetzen, höher gemaciat. Haben die Wärzelchen etwa die 14 fache Länge der Gerstenfracht erreicht, eder ist der Blattkeim unter der Hülse bis zur Hälfte der Frucht vorgedrungen, schmeckt die Frucht beim Kauen nicht mehr mehlig, sondern sliselleh, so ist es Zeit, die Keimung zu unterbrechen. Dies geschicht, iedem man die Haufen zu dünneren Schichten ausschanfelt (Ausziehen der Hanfen), diese wiederholt umschnufelt und das Malz schlieselleh auf den Welkboden, oder die Schwelche, oder auf die Darre fiberführt.

Das ohne künstliche Wärme getrocknete Malz neunt unn Luftmalz; dieses ist von heller Farbung. Das Darrmalz ist bei 40-50° C. getrucknet und wird als gelbes. bernsteingelbes und brannes Malz unterschieden. Das branne Darrmalz wird auch Farbemalz genannt. Das zur Verwendung für den Apotheker allein in Betracht kommiende Malz ist das Luftmalz.

Während des Keimens des Malzes entstehen in dem Embryo mehrere ungeformte Fermente (Enzyme), namiich: Diastase, welche die Eigenschaft hat, Stärke in Maltose und Dextrine zu verwandeln, Glukase, welche zwar Stärke unverändert lässt, aber die durch Einwirkung von Diastase auf Stärke gebildeten Produkte, nämlich lösliche Stärke und Dextrine, in Dextrose umwandelt. Ausserdem ist Pektase vorhanden, welche Eiweissstoffe in Peptone und Amidokörper verwandelt.

Das trockne Gersten-Luftmalz enthält amahernd in Procenten: 30 Pflugzenfaser (Zelistoff) und unlösliche Stoffe, 1 Diastase, 10 Dextrin, 3 Glukose, 40 Stärkemehl (zum Theil in löslicher Form), 11 Eiweiss- und Proteïnstoff, 2 Fett, 3 Aschenbestandtheile.

Man kann zwar jede Getreidefrucht in Malz verwandelt, indessen wird hierzu die Gerstenfrucht bevorzugt, weil das Gerstenmalz die grüsste Menge Diastase enthält, daher also die Fähigkeit, Stürke in Zucker umzuwandeln, in reichstem Maasse besitzt.

Anuendung. Das Mala wurde in früherer Zeit im Aufguss innerlich (gegen Skorbut) und zu Bädern schlocht genährter oder schwächlicher Kinder benutzt. Heute kommt diese Anwendung seltner vor und wird durch den innerlichen Gebrauch von Malzextract ersetzt. Der Aufguss dient auch als Vehiculum demolecus zu Klystieren und Gurgelwässern.

Liebug's Kindernahrung. Weizenmehl und fein geschrotenes Luftmalz je 15 Th. werden, mit 50 Th. kaltem Wasser gemischt, eine Stunde hindurch an einen lauwarmen Ort gestellt, hierauf fügt man hinzu 0,5 Th. Kaliumbikarbonat und 150,0 Th. Kuhmilch. Nachdem die Mischung 1/2 Stunde an einem warmen Orte gestanden hat, wird sie über freiem Feuer unter Umrühren erhitzt, his sie anlängt diek zu werden. Man nimmt sie dann vom Foner weg, rührt 10 Minuten um, erhitzt wiederum und nimmt vom Feuer, wenn das Diekwerden eintritt. Dieses Erhitzen und Umrühren geschieht so oft, bis ein Diekwerden der Mischung nicht mehr eintritt. Dann wird unter Umrühren bis zum Aufkochen erhitzt und durch ein Haarsieb gegossen. Dieses umständliche Verfahren kann durch längeres Erhitzen im Wasserbade und öfteres Umrühren ersetzt werden. Diese sog, Lukma'sche Suppe ist neuerdings wieder von Grenny zur Ernührung

Diese sog. Likme'sche Suppe ist neuerdings wieder von Czrany zur Ernührung magen- und darmkranker Säuglinge empfohlen worden.

341 Atalton.

Pulvis nutrieus Infantum Lieute. Liento's Ernährungspulver. Pulver zur Liento'schen Kindernahrung. Ist ein zur Herstellung vorstehender Kindernahrung in den Handel gebrachtes feines Pulver, bestehend aus 100 Th. Weizenmehl, 100 Th. Mehl aus Luftmalz und 3,5 Th. Kaliumbikarbonat.

Multol ist ein Bestandtheil dankler Bierwürzen und daher des Farb-Malzes, welcher mit Ferrichlorid eine ühnlichs Reaktion gisht wie Salicylsaure, daher mit dieser verwechselt werden kann. Wird von Killass für Methylpyromekonsaure gehalten,

Untersuchung des Malzes. Diese zerfällt in eine mechanische und eine chemische

Untersuchung. Die mechanische Analyse umfasst a) das Hektolitergewicht, mit der Reichswage zu bestimmen, b) das Gewicht von 1000 Körnern. Dasselbe ist auf Malztrockensubstauz zu berechnen, a) Grösse der Körner. In 100 g lufttrocknem Malz mit Hilfe einer Sortir-Sieb-Schättelvorrichtung zu bestimmen. d) Beschaffenheit des Meblkörpers mittels des Farinatoms. e) Blattkeim-Entwickelung. f) Reinheit das Malzes bez. des Gehaltes an vorletzten Körnern, an Schimmel, Unkrauf und sonstigen Verunreinigungen.

Ueber diesen Theil der Untersuchung unterrichtet man sich zweckmässig in einer untersleiteten Besonere oder Meblefelde.

gut geleiteten Braueres oder Malafabrik.

Die chemische Untersuchung bat sich auf folgende Daten zu erstrocken.

a) Wassergehalt. 5 g lufttrocknes Malz werden in einer Mühle rein durchgemahlen, in ein Wilgeglaschen von 5-6 cm Höbe und 3,5 cm lichter Bodenweite genau eingewogen und bei einer Maximaltemperatur von 105° C. gebrocknet. Während der ersten Stunde soll die Temperatur nicht über 80° C. hinausgehen; hei siehtlich feuchtem Malze ist dies sogar unerlasslich. Die Trocknung soll in 4 Stunden beendet sein. Für den Wassergehalt ist eine Differenz von 0,25 Proc. zalässig.

Für die weiteren Bestimmungen mahlt man 150 g Malz auf einer Mülle so fein. dass weder Kleientheile noch Gries dentlich sichtbar sind und bewahrt dieses Durchschnittsmuster in einer Flasche mit Glasstopfen nicht über 8 Tage auf.

b) Extraktboreitung. 50 g Malzmehl (s. vorher) werden in einem tarirten Becher aus Porcellan (oder Kupfer, Nickel, Aluminium, Glas) mit 200 cem Wasser von 45° C. überaus Forcellan (oder Kupier, Nexel, Allmanium, Clas) and 200 ccm where von 45° C. abergossen. Dane bringt man in das Geffas ein Stabthermometer, mit welchem gerährt werden hann, atellt den Becher in ein angeheiztes Wasserbad von 45° C. und erwärmt langsam, bis der Inhalt des Bechers 45° C. anzeigt. Bei dieser Temperatur hült man den Inhalt des Bechers genau ¼ Stunde. Aldann wird die Temperatur in weiteren 25 Minuten auf 70° C. gebracht und zwar derart, dass die Temperatursteigerung gleichmässig in 1 Minute um 1° C. erfolgt. Bei 70° C. wird bis zur beendeten Verzuckerung, mindestens aber eine Stunde gehalten.

Während der ganzen Maischoperation muss langsam aber stetig gerührt werden.

Heftiges Rühren ist unzweckmüssig.

Die Zeit, wenn die Maische 70° C. erreicht hat, wird notirt. Die Dauer der Verzuckerung wird von diesem Zeitpunkte an bis zum völligen Verschwinden der Stürke gerechnet. - 10 Minuten nach Erreichung der Maischtemperatur von 70° C. wird die erste Prating mit Jod vorgenommen und dann weiter von 5 zu 5 Minuten, oder bei notorisch schlecht verzuckernden Malzen von 10 zu 10 Minuten, je eine Probe. Man bringt zu diesem Zwecke mittels eines Glasstabes (des Thermometers) einen Tropfen Maische auf eine Gipslamelle oder eine welsse Percellanplatte und setzt einen Tropfen Jodlösung1) zu. - Die Versuckerung ist als beendet anzuseben, wenn die Jedreaktion nur sehr schwach röthlich oder reingelb bis braunlich erscheint. (Dunkle Malze geben auch nach beendeter Verzuekerung noch eine schwach rothliche Reaktion.)

Der Geruch der Maische ist zu beschten!

Nach Beendigung des Muischens wird der Becher aus dem Wasserhade genommen, die Maische mit 200 com kaltem Wasser vermischt und durch Einstellen in Eiswasser rasch auf etwa 15° C. abgekühlt. Die gekühlte Maische wird alsdann durch Zusatz von Wasser auf das Gewicht von 450 g gebracht.

Die gewogene und gründlich durchgerührte Maische wird alsdann auf ein zur Aufnahme der ganzen Maische genügend grosses, nicht befeuchtetes Faltenfilter gebracht und bei bedecktem Trichter in eine trockene Flasche filtrirt. Sobald 100 cem Würze durch-gelaufen sind, giesst man diese zurück und lässt alsdann die ganze Würze durchlaufen. Die Art des Ablaufens wird in allgemeinen Ausdrücken und ob rasch oder langsam.

angegeben. Die Würze kann glänzend klar, opalisirend, schwach oder stark getrübt ablaufen, was gleichfalls anzugeben ist. Die gewonnene Würze dient zur Ermittelung des Extrakts und der näheren Extraktbestandtheile.

¹⁾ Die Jodlosung wird bereitet durch Auflosen von 2,59 g Jod und 5 g Kaliumlodid in 1 1 Wasser

842 Maltum.

c) Extrakthestimmung. Das spec. Gow. der Würze wird bei 15° C. mit dem langhalsigen Pyknometer nach Reischauen oder Reischausn-Aunny bestimmt und der Extrakt gehalt nach der "Tafel zur Ermittelung des Zuckergehalts bei 15" C. nach Windisch" (s. Saccharum) entnemmen. Das Spiedeln der Würze zu diesem Zwecke ist unzulässig.

Die Extrakt-Ausbeute aus dem lufttrocknen Malze (p) berechnet man nach der Formel I, diejenige aus dem wasserfreien Malz (p₁) nach der Formel II.

I)
$$p = \frac{e}{100-e} \times (w + 2H)$$

II) $p_1 = \frac{100 p}{f}$

e — Extraktgebalt der Würze in Procenten, w — Wassergebalt des Malzes in Procenten, H das zur Herstellung der Würze zugesetzte Wasser in Grammen (400 g), f die Malz-trockensubstanz, (also 100 g lufttrocknes Malz, verringert um seinen Wassergebalt). Für den Extraktgebalt ist eine Differenz von 0,5 Proc. zulässig.

d) Farhe der Würze. Diese ist durch Vergleich mit einer Jodlösung in einem Flüssigkeitskolorimeter festzustellen. — Als Ausgangslösung dient eine N/100-Jodlösung (aus 1,27 g Jod und 4 g Kaliumjodid, in Wasser zu 1 Liter gelöst). Man giebt an, mit wie viel com dieser Lösung 100 com Wasser zu versetzen sind, um die gleiche Fürbung zu erzeugen, wie sie die 10 procentige Würze besitzt. — Die Jodlösung ist vor Licht geschütz: aufzubewahren und öfter zu erneuern.

ei Bestimmung des Zuckergebaltes. Diese ist in der Würze gewichts-analytisch auszuführen. Man verdünnt 30ccm Würze mit Wasser auf 200 ccm. Alsdann bringt man in eine Porcellan-Kasserole mit Deckel von 13 cm lichter Weite und etwa 350 ccm Fassungsraum 50 ccm Fassung scher Lösung und erhitzt. Sobald diese Lösung zu sieden beginnt, lässt man 25 ccm der wie eben angegeben verdünnten Würze zufliessen und erhält vom Beginn des neu eintretenden Siedens an gerechnet die Flassigkeit genau 4 Minuten im Sieden. Der entstandene Niederschlag wird im Allens'schen Röhrchen gesammelt und, wie unter Saccharum angegeben, als metallisches Kupfer gewogen.

Das erhaltene Kupfer wird unter Zugrundelegung der Wein'schen Tabelle auf Mal-

tose berechnet und als Rohmaltose angegeben

Das Verhältniss von Zucker und Nichtzucker ergiebt sich durch Rechnung aus dem Gesammtextrakt, wenn die gefundene Rohmaltose = 1,0 gesetzt wird.

II. Extractum Malti. (Erganzb.). Malzextrakt. Extralt de malt. Extract of Malt.

Darstellung. 1 Th. grob zerstossenes (geschrotenes) Gerstenmalz (Luftmalz) wird mit 1 Th. Wasser gemischt und 8 Stunden bei 15-20° C. stehen gelassen. Dem Gemisch werden sedann 4 Th. Wasser von 65-70° C. zugesetzt. Man lässt diese Mischung unter häufigem Umrühren solange bei 55-60° C. stehen, bis eine abfiltrirte Probe mit Jodlösung nicht mehr blau gefärbt wird, bis also alle Stärke umgewandelt worden ist. (Vergl. auch Pritiung des Malzes S. 841.) Darauf wird das Ganze zum Sieden erhitzt und ausgepresst. Die abgepresste Flüssigkeit wird auf die Hälfte eingedampft, nach dem Erkalten durch Flanell geseiht und so schnell als möglich zur dieken Extraktkonsistenz eingedampft. Das Eindampfen kann auf dem Wasserbade, zweckmässiger aber im Vakaum erfolgen.

Darch das Aufkochen werden die koagulirbaren Eiweissstoffe ausgefällt, wodurch eine Klärung der Extraktlösung bewirkt, gleichzeitig aber die Diastase unwirksam wird. Will man also die Eiwelssstoffe in dem Extrakt und die Wirksamkeit der Diastase erhalten, so muss das Aufkochen unterbleiben und das Eindampfen unbedingt im Vakuum erfolgen.

Eigenschaften. Ein heilbraunes, in Wasser fast klar lösliches Extrakt von brotartigem Geruch und angenehm slissschleimigem Geschmacke. Damit es weder gährt noch schimmelt, darf es nicht mehr als 25 Proc. Wasser enthalten. Es besteht aus Maltose, Dextrin, geringen Mengen Eiweissstoffen; die Asche enthält die Phosphate des Calciums und Magnesiums. Die wässerige Lösung des Malzextraktes reagirt nur sehr schwach sauer. Dur arzueiliche bez, diätetische Werth des Malzextrakts beruht auf seinem Gehalte au leicht reserbirbaren Kohlehydraten, der des ohne Anfkochen geklärten und im Vakuum singedampften anch auf dem Gehalt an Digstase.

343 Maltum.

Prufung. 1) Trocknet man 1 g bei 100° C. bis zum gleichbleibenden Gewichte, so müssen mindestens 0,75 g Rückstand erhalten werden. Odor: Löst man 1 Th. Malzextrakt in 2 Th. Wasser, so soll das spec Gewicht dieser Lösung bei 15° C. nicht weniger als 1,112 haben. Vergl. bei Mel. - 2) Verascht man 5 g Malzextrakt, so soll man etwa 0,06 g - 0,1 Asche erhalten. Diese reagirt alkalisch. Die salpetersaure Lösung der Asche giebt mit Ammoniummolybdanat einen reichlichen gelben Niederschlag. (Phosphorsaure.)

Bestimmung des Dextrins und der Maltose. Man löst 5 g Malzextrakt in 25 ccm Wasser und versetzt diese Lösung unter Umrühren mit 400 g absolutem Alkohol. Nach 24stündigem Absetzen filtrirt man und wäscht den Niederschlag auf dem Filter zweimal mit absolutem Alkohol aus. Hierauf löst man den Niederschlag in eiren 60 cem Wasser, mit absolutem Alkohol aus. Hierauf löst man den Niederschlag in eiren 60 cem Wasser, kocht die Lösung auf, filtrirt sie und bringt sie nach dem Abkühleu auf 100 cem. Mit dieser Dextrin-Maltoselösung verfährt man wie folgt: A. Man erhitzt 50 cem mit 4 cem Salzsäure (von 25 Proc.) in einem Becherglase mit aufgelegtem Ubrglase 3 Stunden lang unter Einhängen in ein vollkochendes Wasserbad, dann setzt man das Kochen nach Entfernung des Uhrglases noch 1/4 Stunde fort, kühlt ab, neutralisirt mit Natronlauge und füllt wieder auf 50 cem auf. 25 cem dieser Flüssigkeit (findet man mehr als 10 Proc. Dextrin, so ist der Versuch mit nur 20 cem su wiederholen) verwendet man zur gewichtsnehm Rastimmung der Dextrose nach Alzust. Aus dem erhaltenen Konferwarthe analytischen Bestimmung der Dextrose nach Anams. Aus dem erhaltenen Kupferwerthe findet man die Menge der Dextrose aus der Tabelle von Atauts (s. Saccharum). B. Weiterhin verwendet man 25 cem der obigen Dextrin-Maltoselbsung zur gewichtsanalytischen Bestimmung der mitgefüllten Maltose nach Sozmer, findet nach der Wein'schen Tabelle die der erhaltenen Kupfermenge entsprechende Maltose und berechnet letztere durch Division mit 0,95 auf Dextrose. Aus der Differenz beider Dextrose-Mengen Endet man durch Multiplikation mit 0,9 das Dextrin.

Die im Malzextrakt enthaltene Gesammt-Maltose bestimmt man, indem man 1 g Malzextrakt in Wasser zu 100 ccm tost und 25 ccm dieser Lösung zur gewichtsanalytischen

Bestimmung der Maltose nach Soxuter benutzt. Durchschnittliche Zusammensetzung: 20—25 Proc. Wasser, 80—75 Proc. Trockenrückstand, 1,1-2,1 Proc. Asche, 48-70 Proc. Maltose, 2-16,0 Proc. Dextrin, 0,3-0,4 Proc.

Phosphorsaure (P.O.), 0,75-1,5 Proc. Milohsaure.

Extractum Malti siccum. Malzin. Trockenes Malzextrakt. Zur Darstellung wird das musförmige Malaextrakt auf Glasplatten gestrichen und bei en. 80° C. ausgetrocknet. Unregelmässig gestaltete Massen, bräunlichgelb von angenehmem Geruch und Geschmack. 10 Th. dessolven geben mit S Th. Wasser ein dickes Extrakt.

Durchachnittliche Zusammensetzung: 1,7-3,2 Proc. Wasser, 98,3-96,8 Proc. Trockenrückstand, 1,6 Proc. Asche, 71 Proc. Maltosc, 5,0-9,4 Proc. Dextrin. Das Praparat ist sahr hyproskopisch und muss vor Feuchtigkeit sehr gut geschützt aufbewahrt werden.

MELLIN'S Food, zur Säuglingsernährung, ist trocknes Malzextrakt. Hant's Es 1st erreicht. Extracti Malti 5,0, Spiritus 7,5, Acidi salicylici 0,2, BOCK's Pectoral. Pastillen aus Malzextrakt. Süssholzwurzel, Eibischwurzel und

Islandischem Moos. Hustenmittel.

Marrol. Ein in England gebrauchliches diatetisches Praparat aus Malxextrakt, Rinderknochen-Mark und Calciumphosphat.

Extractum Malti calcaratum (Erganzh.). Extractum Malti cum Calce (Harab. V.). Malzextrakt mit Kalk. Rp. Calcii hypophosphorosi 1,0, Sirupi Sacchari 4,0, Extracti Malti 95,0,

Extractum Maltl cum Chinino (Hamb. V.). Rp. Chinini-Ferro citrici 3,0, Aquae

destillates 3,0, Extracti Malti q. s. ad 1000,0.

Extractum Malti ferratum (Erganzb, Hamb. V.). Rp. Ferri pyrophosphorici cum Ammonio citrico 2,0, Aquae destillatao 3,0, Extracti Malti 95,0.

Extractum Malti cum Ferro Jodato. Ferri jodati saccharati 5,0, Extracti

Extractum Malti lupulinatum. Gehopftes Malzextrakt. Ist ein aus einer gehopften Malzextrac hergestelltes Extrakt. Es lässt sich auch durch Vermischen von I Th. Hopfenduidextrakt mit 100 Th. Malzextrakt darstellen.

Extractum Malti cum Ferro peptonato et Mangano (Hamb. V.). Rp. Sirupi

Mangani 12,0, Sirupi Ferri peptonan \$2,0, Extracti Malti q. s. ad 1000,0.

Extractum Malti cum Olco Jecoris Aselli (Ergünzb, Hamb, V.). Malzextrakt mit Leberthran. Gleiche Theile Leberthran und Malzextrakt werden schwach erwärmt

Extractum Malti cum Pepsino. Malzextrakt mit Pepsin. Rp. Pepsin 2,0, Glycerini 5,0, Extracti Malti 95,0.

Extractum Malti chinatum. Extracti Chinac aquosi 5,0, Extracti Malti 25,0.

Malzbier. Ein stark eingemaischter Malzauszug, durch Bierhefe schwach in Gährung versetzt, auf Flaschen gefüllt und pastourisirt. Diese sog. Malzbiere haben einen nur geringen Alkoholgebalt (cn. 1 Proc.) aber genügend Kohlensänre, um angenehm trinkbar zu sein, und sind unbegrenzt baltbar. Diatetisches Ernährungsmittel. Der Ton ist auf den geringen Alkoholgehalt zu legen.

Malzwein. Maltonwein. Es jet Dr. Sauzz gelungen, Malzanszage in weinähnliche Getranke umzuwandeln. Zu diesem Zwecke werden Maischen aus Malz bereitet und diese zunächst der Milchalturegahrung unterworfen. Nachdem der gewünschte Säuregrad erreicht ist, wird die Milcheauregillerung durch Erhitzen aufgehoben. Zu der wieder erkalteten Würze giebt man Rein-Kulturen von Weinhefen und vergährt die Würzen unter Zusatz von Rohrzucker und Zuleiten sterilisierter Luft. Der Charakter der Weine wird durch die benutzen Reinhefen bedingt. Xeres-Hefen geben ein Xeres-ähnliches, seiche von Oporto ein Portwein-ahnliches, ungarische Hefen ein Ungarwein-ahnliches Getrauk. — Diese Ge-tranke enthalten Milelesaure an Stelle der Weissaure. Der Zucker ist zum Theil als Maltose zugegen. Am besten gelangen ist der sog. Portwein, am wenigsten gelangen der sag. Tokajer. Immerhin sind diese Getranke hochst beachtenswerthe Leistungen der

Malzzueker. Malzextrakthonbons. Malzbonbons. Unter diesem Namen werden von Kaufleuten mehr oder weniger geformte bez. unförmliche Stilcke feilgehalten, welche nur selten etwas Malzextrakt enthalten, haufig aber nur nus geschmolzenem, nicht raffinir-

Cataplarma Formenti. Hofe-Umsching Rp. Fermenti Cerevisias 20,0 Farinas semilass 55,0 Agone. 9 8. nt flat cataplasma.

Decoctum antiscorbuilcum Benanda. Rp. Decceti Malti Hardel 100,0 : 800,0 Succi Citri recentis Viul Rhennul 120,0. Mit Zocker versüsst weinginsweise.

Ellair Malti Dequesynt. Rp. Simpi Malul Vini Hispanici 80,0.

Ellxir Malti et Ferri (Nat. form). Ep. Extractl Malti 250,0 ccm Ferri phosphoriel 17,5 € Aquae 30,0 ccm High aromatici q. s. ad 1000,0 ccm.

Extraciam autrimenti Liebigiani. Lieng's Kindersuppenextrakt Rp. Extractl Malti 100,0 Kalli blearbonici 2,6

Salis cultuarie Sarcharl Lactie Saccharl albi 42 10,0 Dextrini 20,0 Extracti Lactis 100,0.

Dos Gemisch tänst eich in geschlossenem Glase nur elnige Wochen konserviran.

> Stropus Maiti (Hamb. V.). Malebrustelrup. fly. Extracti Maki 2,0 Strupt Sacchart 8,0,

Strapes Malti fooniculatus. Fenchelbruststrup flinmb, V.J. Sp. Old Fornicall Mellin deparati Sirupi Maili A5 500,0

Trochisel Maltiane (Couraner), Ep. Maltinas (cum Saccharo Lautis; 10,0 Natril bicarboniel 6,0 Magnusiae unine 10,0 Massac cacactinas 75,0. M. f. trochiscl centum (100). D. S. Nach jeder Mahluelt sine Pastille.

Ill. Diastase. (Gall.) (Maitine.)

Darstellung. 1 Th. geschrotenes Luftmalz wird mit 2 Th. Wasser von Lufttemperatur übergessen und von Zeit zu Zeit umgerührt. Nach etwa fistündiger Finwirkung kolirt man, presst die Flüssigkeit ab und flitrirt die Kolstur, am bestem im Eisschrank. Das erhaltene Filtrat giesst man in ein doppeltes Volumen von 95 procentigem Alkohol unter Umrühren ein. Man lässt absetzen, filtrirt den Niederschlag ab und trocknet in dünner Schicht ausgebreitet auf Glasplatten thunlichst rasch in einem Luitstrom, dessen Temperatur 45° C. nicht überschreitet (1).

Eigenschaften. Ein weisslichgelbes Pulver oder durchsichtige, gelbliche Blätteben. Sie löst sich zum grösseren Theil in Wasser, nur zu einem geringen Theil in verdänntem Alkohol, in starkem Alkohol ist sie unlöslich. Die Diastase ist ein Enzym, d. h. ein ungeformtes Farment; sie hat die Fähigkeit, Stärke in Dextrine und Maltose (Isomaltose) zu Malva. 345

zerlegen. Die verliert diese Fühigkeit durch Erhitzen ihrer Lösung über 85° C. hinaus. — Man hat von ihr zu verlangen, dass sie ihr 50 faches Gewicht Kartoffelstärke in reducirenden Zucker verwandeln solt.

Prüfung. 0,1 g Dinstase werden in 100 g Stärkekleister gelöst (welcher aus 6 g Kartoffelstärke bereitet worden ist) gelöst. Man erwärmt diese Mischung im Wasserbude unter gelegentlichem Umrühren während 6 Stunden auf 50° C. Nach dieser Zeit muss eine farblose, leicht filtrirende (!) Lösung erhalten werden, welche ihr fünfaches Volumen Franzwo'sche Lösung (von welcher 10 cem durch 0,05 g Glucose reducirt werden) reducirt.

Maltina (Maltine, Diastas). Unter diesem Namen kommt ein Präparat in den Handel, welches eine Mischung von etwa 1 Th. Diastass mit 9 Th. Milchaucker darstellt. Es liegen hier die Verhältnisse etwa wie beim Pepsin, bei welchem man mit dem gleichen Namen sowohl das koncentrirte Enzym als auch dessen Verreibungen mit indifferenten Stoffen versteht. Man giebt as zu 1—2 g mehrmals täglich als verdauungsbeförderndes Mittel.

IV. Fermentum pressum, Presshefe, Pfundhefe, 1) Bierhefe (Oberhefe) wird zweimal mit etwa der zehnfachen Menge Wasser, welches 1 Proc. Ammoniumkarbonat enthalt, eine Stunde macerirt und abgewaschen, dann mit einem Gemisch aus 2 Th. feinem Malapulver und 10 Th. Starke gemischt, so dass eine konsistente Masse entsteht, welche in 1,5-2 cm dicke Tafeln geformt wird. Diese Hefe ist alle 2-3 Tage frisch zu bereiten und an einem kalten Orte aufzubewahren. - 2) 100,0 g zerstoesenes Luftmalz, getaischt mit 1 kg Roggenmehl und 8 1 warmen Wasser werden vier Stunden bei Seite gestellt, dann mit einer beliebigen Menge frischer Bierhefe (Oberhefe), welche man mit Wasser, welches I Proc. Ammoniumkarbonat enthalt, abgewaschen hat, durchrührt und an aluen 25-30° C, warmen Ort gestellt. Die schaumige Masse, welche sich hier au der Oberffäche der Flüssigkeit sammelt, wird wiederholt, so oft sie entsteht, mit einem Haursiebe abgenommen, mit kaltem Wasser gemischt durch ein Sieb gegossen, dann in einem Kolatorium gesammelt, ausgedrückt mit ca. 1/10 ihres Gewichtes feinem Pulver weissgebrannter Knochen gemischt entweder mit Stärkemehl zur Konsistenz der Presshele gebracht, oder mit noch mehr Stärkenichl in eine bröcklige Masse verwandelt, diese an einem lauwarmen Orte ausgetrocknet, zu Polver zerrieben und als trockne Presshefe aufbewahrt. (Das Vermischen der Hefe mit Stärke wird indessen neuerdings als Fälschung aufgefasst.)

Fermentum Cerevisiae. Hefe. Wird von Bierbrauera entnommen. Man giebt sie löffelweise bei Skorbut, Angina gangraenosa, Furunkela, Diabetes. Asusserlich benutzt man sie mit Mehlteig gemischt zu Umschlägen.

Hefenahrung. Besteht in der Hauptsache aus einem Gemenge von gesiebtem Malznicht von Dörr- und Grünmalz mit Mehl aus nicht gemalzter Gerste und aus Salzen, unter denen Calciumkarbonst und Magnesiumkarbonat überwiegen.

Malva.

Gattung der Malvaccae - Malvene - Malvinae.

L. Malva silvestris L. in Enropa weit verbreitet, östlich bis Indien, auch in Algerien und am Kap. Mit niederliegendem bis aufrechtem, rauhhanzigem Stengel. Blätter mit meist fünf spitzen Lappen, der Rand kerbig-gesägt, am Grunde herzföring oder gestutzt. Blüthen rosa mit duukleren Läugsetreifen, Blumenblätter verkehrt eiförmig, tief ausgerandet. Fruchtstiel abstehend bis aufrecht.

Liefert Flores Malvae (Austr. Germ.). Flos Malvae (Helv.). Flores Malvae slivestris s. vulgaris s. coeruleae. — Malvenblüthen. Blaue Pappelblumen. Kasepappelblumen. Wilde Malvenblüthen. — Fleur de mauve (Gall.). — Mallow flowers.

Einsammlung. Die Blüthen werden zur Zeit der völligen Eutfaltung (Austr.) mit den Kelchen gesammelt und sorgfültig getrocknet, um die hierbei in ein zartes Blan 346 Malva.

übergehende Farbe möglichst zu erhalten. 5 Th. frische geben 1 Th. trockne. Man pflegt eie ungeschnitten vorrütbig zu halten und abzugeben.

Anwendung. Als schleimreiches, erweichendes und reizmilderndes Mittel innerlich und äusserlich, als Aufgusz (1:5-10) und in Theemischungen.

- II. Malva neglecta Wallr. Heimisch von Europa bis Indien, in Australien und Amerika eingeschleppt. Niederliegendes Kraut mit rundlich-herzförmigen, gekerbten Blättern, die seicht 5-7 lappig sind. Blumenblätter 2-8 mal so lang wie der Kelch, ausgerandet. Fruchtstiel abwärte gebogen.
- III. Malva rotundifolia L. Heimisch im nördlicheren Europa. Blumeablätter so lang wie der Kelch, sonst der vorigen sehr ähnlich und früher mit ihr zusammen gefasst.

Alla 3 Arten liefern:

Polia Malvae (Austr. Germ.). Folium Malvae (Helv.). Herba Malvae. — Malvenbilitter. Pappelkraut. Käsepappel- oder Rosspappelkraut. Hasenpappelkraut. — Feuille de mauve (Gall.). — Mallow-leaves.

Die Epidermen der Blätter tragen Büschel- und kleine Drüsenhaure, im Mesophyll Schleimzellen und Oxalatdrusen.

Finsanmlung. In den Sommermonaten von den blühenden Pflanzen. 5-6 Th. frische geben 1 Th. trockne. Man sammelt von wildwachsenden oder kultivirten Pflanzen (II wird in Belgien und Ungarn kultivirt).

Verwechselungen mit anderen Arten der Gattung Malva, z.B. M. moschats I., werden leicht durch die tiefer getheilten Blätter erkannt, die genannte Art füllt anch durch ihren an Moschus erinnernden Geruch auf.

Anwendung. Zu erweichenden Umschlägen in Form der Species emollientes.

- IV. Malva Alcea L. In Europa weit verbreitet. Mit aufrechtem, etwa 1 m hohem Steugel, Blütter handförmig-5theilig, die oberen 3theilig. Blütten gross, reserroth, Blumenblütter vorne ausgeschweift. Lieferte früher Harba et Radix Alceae, die letztere soll zur Verfälschung von Radix Althaeae dienen.
- V. Althaea rosea (L.) Cav. Heinrech in der Türkei und in Griechenland, zahlreich in den Gürten kultivirt. Hochstämmig, rauhhaarig mit grossen, schön gefürbten
 Blumen, die einzeln in den Blattachseln sitzend zu einer langen Traube zusammengefrüngt sind. Man verwendet die Blüthen der dunkelbraun bis schwärzlich-violett
 blühenden Varietäten als:

Flores Malvae arboreae (Erglinzb.). Flores Alceae. Flores Malvae hortensis s. majoris s. rubrae. — Stockrosenblüthen. Baummaive. Pappeirose. Stockmalten. — Fleur de passerose. — Rose-mallow.

Die Blitten sind gegen 5 cm lang, die 5 Kronblätter fast verkehrt-herzförmig, quer breiter, ausgeschweift, der Nagel weiss bebartet. Der innere Kelch ist öspaltig, der Russare 5-0spaltig, beide graugrün-filzig. Bestandtheil in allen Arten Schleim.

Einsammlung. Man sammelt die Blüthen mit den Kelchen, trocknet und bewahrt sie geschnitten in Holzkästen auf. Die Flores Malvas arborene sine calycibus des Handels dienen ihres besseren Ausschens wegen für den Handverkauf und in den Fällen, wo es lediglich auf die Ausnutzung des Farbstoffs ankommt.

Anwendung. Die Stockrosen werden wegen ihres Gerbstoff- und Schleimgebaltes in Form des Aufgusses oder der Abkochung (10—20:200) innerlich, bei leichten Halsentzfladungen als Gurgelwasser benutzt. Die farbstoffreichen Blumenblätter dienen in Weingegenden vielfach dazu, dem Rothwein eine dunklere Farbe zu geben.

Charla exploratoria Maivas (Ingresouch).

Malvenpapler

For. Halvae arborese sine calycibus conc. 20,0
Liquor. Ammenti caust. 2,0
Spiritus (90 proc.) 200,0
Aquae destiliatae 100,0

Man uncerist B Tage, peaset, filtrist und tränkt mit dem Filtent säurefredes Filtrispapier. Das Pupler wird durch Säuren roth, durch Alkalien grön. Emplindlichkeit gegen RCL 1:13000, gegen NII, 1:20000. Pilana de flora Malvae (Gall.).
Tianne de fleur de mauva.

Pp. Flor Malvae 10,0
Aquae destillat ebuillent 1000.6.

Nach 1, Stande auspressen.

Species mellientes (Gail).
Expèces émollientes.
By Fuliarum Verbusei concis Athaense
Malvas , Parietariae

Brust- und Bintreinigungsthee von Zölfer, besteht aus Malvenblättern, Kümmel, Süssholz. Sassafras und Guajakholz.

Brust- und Lungenthee von Zunn, wie voriger ohne Gunjakhola.

Manaca.

Unter diesem Namen und auch als Mercurlo vegetal kommen Wurzeln und untere Achsentheile der im aquatorialen Amerika heimischen Franciscea unifiora Pohl syn.; Brunfelsia Hopeana Benth. (Familie der Solanaceae — Salpiglossideae) nach Europa.

Beschreibung. Die Droge bildet federspulen- bis zweifingerdicke Stücke mit dünner, schwarzbrauner oder rostbrauner Rinde und röthlichgelbem Holz. In der Rinde stark verdickte Steinzellen und Oxalatdrusen und in manchen Stücken (von der Achselfasern. Im Holz enge Gefässe, verdickte Fasern und spärliches Perenchym. Markstrahlen eine Reibe breit, auffallend hoch. Die Achsenstücke lassen an der Aussengrenze des Markes das intravylüre Phloëm erkennen und Steinzellen.

Bestandthelle. Zwel Alkaloide: Manacin C_{vs}H₁₀N₂O₂₀, das durch Respirationsstillstand todate und die Sekretion der Drüsen reizt, und Manaceïn C₁₈H_{no}N₂O₁₆ (oder

Cus Han No Oo) von Shulicher Wirkung.

Anwendung. Als Antisyphiliticum, Antiarthriticum und Diureticum. Man verwendet die Droge als Fluidertrakt mit Natriumsalicylat zusammen.

Manganum carbonicum.

Manganum carbonicum. Mangankarhonat. Manganokarbonat. Kohlensaures Mangan(oxydul). Carbonate de manganèse (Gall.). Mangani Carbonas. MnCO₁. Mol. Gew. = 115.

Darstellung. Man löst einerseits 100 Th. krystallisirtes Manganosulfat in 1000 Th. abgekochtem, warmem Wasser, andererseits 130 Th. krystallisirtes Natriumkarbonst in 1000 Th. gleichfalls abgekochtem, warmem Wasser. Beide Lösungen werden — jede für sich — filtrirt, hierauf wird die Mangansulfatlösung in die Natriumkarbonstlösung unter Umrühren eingegossen. Man lässt den entstehenden Niederschlag absetzen, dekanthirt die Flüssigkeit, wilseht den Niederschlag zunächst einigemal durch Dekanthiren, später auf dem Filter, bis zum Verschwinden der Schwefelsäure-Reaktion und trocknet ihn schliesslich bei 50-60° C.

Eigenschaften. Ein weissliches oder röthlich-weissen, zartes Pulver ohne Geruch und Geschmack, fast unlöslich im Wasser, leicht löslich unter Aufbrausen in Essigsäure, Salzeäure, Schwefelsäure etc. und mit diesen Säuren blassröthliche Salzlösungen gebend. Sehmilzt man eine Spur des Salzes mit einer Mischung von Natriumkarbonat und Kaliumnitrat, so erhält man eine intensiv grün gefürbte Schmelze. — Beim Glüben des Salzes an der Luft entweicht Kohlensäure, und es hinterbleibt ein schwarzer, aus Manganoxyduloxyd bestehender Rückstand (und zwar 66,3 Proc. desselben) von der Zusummensetzung Mig-O4-

Prüfung. Das Manganokarbonat darf an kaltes Wasser nichts Lösliches abgeben und muss in verdinnter Salzsäure leicht und klar löslich sein. Diese saure salzsaure Lösung wird in mehrere Theile gethellt und geprüft: 1) mit Schwefelwasserstoffwasser. Es erfolgt keine oder (wegen Gegenwart von Spuren Manganioxyd) eine höchst unbedeutende weissliche Trübung. Eine farbige Trübung oder Fällung deutet auf fremde

Metalle. — 2) Die mit Schweselwasserstoff gesättigte Lösung giebt nach reichlichem Zusatz von Natriumacetatlösung keine weisse Trübung (Ahwesenheit von Zink). — 3) Die salzsaure Lösung fürbt sich auf Zusatz von Galläpfeltinktur nicht violett oder dunkelfarbig (Abwesenheit des Eisens). — 4) Sie bleibt farner mit reichlicher Menge Ammoniumchlorid und darauf mit Ammoniaksfüssigkeit im Ueberschuss versetzt klar (Abwesenheit der Thoncrde), ebenso auf darauf folgenden Zusatz von Ammoniumexalat (Abwesenheit von Kalkerde

Aufbewahrung. Ueber diese ist nichts zu bemerken.

Anwendung. Die Anwendung des Mangankarbonats beruht auf der Annahme einiger Physiologen, dass Mangan ein normaler Bestandtbeil des Blutes sei und zu den blutbildenden Stoffen gehöre. Diese während der letzten Jahre wieder in Aufnahme gekommene Ansicht lässt also kleine Mengen von Manganpriparaten zur Unterstützung der Eisenmittel nehmen. In den Magen gebracht, wird das Mangankarbonal gut vertragen, wegen der Dasirong ist daher wenig zu bemerken. Man giebt es zu 0,2-0,4-0,6 gmehrmals täglich, gewöhnlich mit Eisenpräparaten zusammen.

Hanganan tantileom.

Ep. Afragani earboniel 4,0
Acidi onniel 7,0
Aquae destillatae 5,0
Man mischt und bringt die bilschning im Wasserbade zur Truckne.

Pilulas Ferri ai Hangani carbonici Hankon, Buntz. Rp. Ferri rulfurici szyat. 10,0 Mangani sulfurici cryst. 3,5 Kalii carbonici 10,0 Saccharl albii 3,0 Hadicis Atthacas q. s. Man bereitet eine Masse nach Art der Blacce'schen und formt 150 Pillen, die mit Zimmtpulver zu bestreuen sind. Bei Chlorose, Anfimia.

Pulris aerophoras ferro-manganetus. Pondre gazogêne ferro-manganetus Bums.

Rp. Ferri sulfuriel sioci 5,0

Mangani sulfuriel sicel 5,0

Natzil blearfonici
Exochari sibi
Acidi intrarici an 10,0.

Drohmal stiglich 1, Theoloffel in Wasser oder Weln

au nehmen.

Erkennung und Bestimmung. Die Oxydulsalze des Mangans leiten sich vom Manganoxydul MaO ab. Sie sind blassroth gefürbt und zeigen folgendes Verhalten:

1) Kalîhydrat oder Natronhydrat fallen weissliches Manganohydroxyd Mn(OH), welches an der Luft rasch Sauerstoff aufaimmt und in braunes Manganosuperoxydhydrat übergeht. — 2) Eine Lösung eines Mangansalzes, welche Ammoniumeblorid enthält, wird durch Ammoniak zuußehst nicht gefällt. Infolge Aufmahme von Luftsauerstoff scheidet sich aber braunes Manganokarbonat MnCO₆ — 3) Natrium karbonat fallt weisses oder blassröthliches Manganokarbonat MnCO₆ — 4) Ammoniumsulfid fällt fleisobfarbiges Manganokarbonat MnCO₆ — 4) Ammoniumsulfid fällt fleisobfarbiges Manganokarbonat MnCO₆ — 4) Alle Manganocharbungen geben beim Schmelzen mit Soda und Salneter eine intensiv gräne Schmelze. (Raveisande Rachtige.)

der Reduktionsllamme farblos. — 6) Alle Manganverbindungen geben beim Schmelzen mit Soda und Salpeter eine intensiv grüne Schmelze. (Beweisende Reaktön.)

Man bestimmt das Mangan in der Regel als Manganoxydoloxyd. Uml zwar fallt man Lösungen, welche weder Ammonsalze noch Salze organischer Säuren enthalten, mit Natriumkarbonat, wüscht das gefällte Manganocarbonat aus und glüht ei im Platiotiegel an der Luft. Bei Gegenwart von Ammonsalzen füllt man das Mangan zunächst durch Ammoniumsulfid als Manganosulfid, wüscht dieses mit einer dännen Natriumsulfidlosung aus, löst es alsdaun in Salzsäure, fällt das Mangan aus der durch Erhitzen von Schwefelwässerstoff befreiten Lösung mit Natriumkarbonat und führt das ausgewaschene Manganokarbonat durch Glüben an der Luft in Manganoxyduloxyd Ma, O, über. Es ist beachtenswerth, dass alle Oxyde des Mangans und alle Manganosalze mit in der Hitze flüchtigen Säuren beim Glüben an der Luft in Manganoxyduloxyd Ma, O, übergehen.

Manganum chloratum.

Manganum ekloratum, Manganochlorid, Manganohlorür, Chlorure de manganèse, Mangani Chloridum, Ma Cl_1+4H_2O , Mol. Gew. = 108.

Darstellung. 1) Man übergiesst 10 Th. reines Mangankarbonat mit 50 Th. destillirtem Wasser und fügt allmählich, unter Umrühren, zuletzt unter Erwärmen, 25,5 Th. Salzsäure von 25 Proc. hinzu. Die Lösung wird filtrirt, das Fütrat durch Eindampfen eingeengt und an einem kühlen Orte zur Krystallisation gebracht. Die Krystalle werden durch Wälzen auf Fliesspapier abgetrocknet. — 2) Aus den salzsauren Manganlangen von

der Chlorentwickelung kann man das Manganchlorür leicht gewisnen, indem man durch Eindampfen der Laugen zunächst die freie Salzsäure entfernt, alsdann den Salzrückstand in Wasser 15st, und die ültrirte Lösung mit einem Ueberschuss von Mangankarbenat einige Zeit erhitzt, bis eine abültrirte Probe durch Kaliumferrocyanid nur weiss, nicht mehr bläufich gefällt wird. Man filtrirt, säuert das Filtrat schwach mit Salzsäure an und bringt es durch Eindampfen zur Krystallisation.

Eigenschaften. Marganochlorid krystallisirt aus der wilsserigen Lösung mit 4 Mol. H₂O in röthlichen, feucht ausschenden Tafeln. Es ist stark hygroskopisch und in Wasser leicht löslich, bei 15° C. etwa im Verhältniss von 1: I. Auch in wasserbaltigem Alkohol ist es löslich. — Die verdünnte wilsserige Lösung ist fast farblos, die koncentrirtere blassröthlich, die alkoholische grünlich. — Der Geschmack ist bitterlich-styptisch,

scharf, hintennach salzig.

Prüfung. Die wässerige, mit einigen Tropfen Salzsäure sauer gemachte Lösung verhält sich gegen Reagentien wie die salzsaure Lösung des reinen Manganokarbonats (siebe S. 347).

Aufbewahrung. In dieht geschlossenen Glasgefässen. Das durch Eindampfen

bis zur Trockne gewonnene Salz halt sich gut.

Anwendung. Man giebt as verhältnissmässig selten für sich oder in Verbindung mit Eisen zu 0,1-0,2-0,4 zwei- bis viermal täglich in Lösung. Pillen etc., äusserlich in Lösung zu Mund- und Gurgelwässern (1,0-5,0 auf 100,0 Wasser, schleimige Flüssigkeiten) bei syphilitischen, skorbutischen Rachengeschwüren.

Gutias haemestaticas Osnous. htp. Mangani chierati 5,0 Spiritas diluti 20,0. Bei hoftigem Nasenbiatas N_estinalisch 10—15 Tropfen.

Manganum hyperoxydatum.

Manganum hyperoxydatum (Erginzb. Helv.). Bioxyde de manganèse (Gall.). Mangani Dioxidum (U-St.). Manganum peroxydatum. Manganum oxydatum nativum. Mangansuperoxyd. Mangandloxyd. Braunstein. MnO₄. Mol. Gew. = 87.

Der Braunstein oder Pyrolusit ist das wichtigste, und in den grössten Mengen vorkommende Mangan-Mineral. Er wird gefunden im Erzgebirge, Harz und Thüringen, an der Lahn, in Mähren, Spanien und Kapland, seltener krystallisirt in stahlgrauen rhombischen Säulen, gewöhnlich in derben oder faserig-strahligen Massen vom spec. Gew. 4.7-5.0.

In den Handel gelangt der Braunstein entweder als derbe Massen von der Grösse

einer Waliones bis Faustgrösse oder als ein grobes Pulver.

Expenschaften. Guter Braunstein stellt grauschwarze bis stahlgraue, derbe oder faserig-strahlige Massen dar, welche auf Papier schwarzgrau abfürben, und zerrieben ein grauschwarzes, stumpfes Pulver liefern, während andere Manganerze (welche nicht aus Mangandioxyd bestehen) einen braunen Strich und ein mehr oder weniger bräunliches

Pulver geben.

In Wasser und in Alkohol ist Braunstein unlöslich. Von Schwefelsäure (auch von koncentrirter) wird er in der Külte nicht angegriffen, ebenso nicht von Salpetersäure. Beim Erbitzen mit konc. Schwefelsäure entsteht unter Entwickelung von Sauerstoff — Manganosulfat. Von starker Salzsäure wird er in der Kälte zu Mangantetrachlorid MnCligelöst, welches beim Erwärmen in Manganohlorür MnCligund freies Chlor Cligespalten wird. — Bei Gegenwart leicht oxydirbarer Substanzen wie Oxalsäure, Zucker, Formaldehyd u. a. m. wird der Braunstein auch von verdünnten Mineralsäuren schon in der Kälte verhältnissmässig leicht zu den entsprechenden Manganoxydulsalzen gelöst. — Beim Erhitzen gieht das Manganoxydulsayd ¹/₄ seines Sauerstoffs ab unter Uebergung in Manganoxyduloxyd ³MnO₄ — Mn₄O₄ + O₄.

Der natürliche Braunstein ist in der Regel nicht reines Mangansuperoxyd, sondern durch zufällige Beimengungen (Gangart) mehr oder weniger verunreinigt. Diese Gangarten bestehen in Calciumkarbonat, Kieselsäure, Eisenoxyd, Thon, Baryumsalzen und anderen Mineralien. Da aber das Mangansuperoxyd MnO, der werthvollste Bestandtheil ist, wegen dessen der Braunstein hauptsüchlich in der Technik verwendet wird, so ist es erforderlich, dessen Gehalt im Branustein feststellen zu können,

Werthbestimmung. A. Der Pharmakopöen. Diese ist z. Th. eine empyrische: Man erhitzt in einem Kölbehen eine gewogene Menge feingepulverten Braunstein mit einer gewogenen Menge krystallisirtem Ferrosulfat und einer hinreichenden Menge veräffnnter Salzsäure bis zum Sieden und filtrirt. Das Filtrat darf aledann mit Ferricyankaliumlösung nicht sogleich eine Blaufärbung geben. In dieser Weise sehreiben vor:

Ergänzb.: 1 g feingepulverter Braunstein werde mit 4,0 g krystall, reinem Perro-sulfat und 20,0 g Salzsaure (von 12,5 Proc. HCl) allmählich zum Sieden erhitzt. Das Filtrat darf mit Kaliumferricyanid nicht sogleich eine blaue Färbung geben. Hierdurch wird ein

Mindestgehalt von 62,6 Proc. MnO₀ verlangt.

U-St. 1 g feingepulverter Braunstein werde mit 5 ccm Wasser gemischt, dazu gebe man 4,22 g kryst. reines Ferrosulfat und 10 ccm Salzsäure (von 25 Proc. HCl) und erhitze

man 4,22 g kryst, reines Ferrosulfat und 10 com Salzature (von 25 Proc. HCl) und erhitze 15 Minuten im Wasserbade, zum Schluss kurzo Zeit zum Sieden. Das abgekühlte Filtrat darf durch Kaliumferricyanidösung nicht sogleich gebläut werden. Hierdurch wird ein Braunstein mit mindestens 66 Proc. MnO₃ verlangt.

Helv, schreibt ein jodometrisches Verfahren vor: 0,2 g Braunstein werden mit 15 ccm Salzsäure in einem geeigneten Apparate erhitzt und das entweichende Chlor in einer Lösung von 3,0 g Kaliumjodid in 20 och Wasser aufgefangen. Wird das ausgeschiedene Jod alsdam mit '₁₆-Natriumthössulfatlösung titrirt, so sollen davon mindestens 35 ccm erforderlich sein, entsprechend einem Minimalgebalt von 75 Proc. MnO₃-

B. Des Handels. Im Handel bedient man sich zur Werthbestimmung des Braunsteins entweder der chlorometrischen Methode oder der vom Verein deutscher Sodnfabrikanten jetzt allgemein angenommenen oxydimetrischen Methoda mit Ferrosulfat und Kalinmpermanganat.

1) Chlorometrisch. Man benutzt dabei den hier angegebenen einfachen Apparat: Ein Kölbehen a von etwa 60 eem Fassungsraum ist mittels eines reinen Korkes (besser noch durch Glasschliff) mit der Leitungsröhre b vorbunden. Diese ist nahe der Biegung



Phy. 30,

aufgeblason und ist an ihrem unteren Ende in eine Spitze ausgezogen, beides um ein etwaiges Zurücksteigen der vorgelegten Flüssigkeit unschädlich zu machen. Die Leitungsrohre 5 geht durch einen lose aufsitzenden oder schwach gekerhten Kork ein ein grosses Probirghas d von ca. 330 mm Länge und ca. 25-30 mm Weite und dieses Probirghas steht seinerseits in einem als Kühler dienenden Glascylinder e von etwa 350 mm Höhe und 60-70 mm lichter Weite. Man füllt den äusseren Cylinder e mit eiskaltem Wasser zur Kühlang und bringt in das Probirglas d eine entsprechende Menge Kaliumjodidiosung. Dann wägt man in das Kölbeben a recht genau etwa 0,2 g feingepuiverten Braunstein (Durchschnittsmuster) ein, übergiesst mit 20 com Salzsaure (von 25 Proc. HCl), verbindet es sofort mit dem Apparat und erbitat pun mit einer it der Hand zu haltenden Flamme. Man leitet die Destillation so, dass das Chlor nicht zu stürmisch entweicht, und dass auch ein Zurücksteigen der vorgelegten Kalnumjodidlösung nicht stattlindet. Wenn die Zersetzung beendet ist, destillirt man den grössten Theil der Salssbure über, um das Chlor vollständig in die Kalumjodidlösung überzuführen, und zieht dann, ohne die Flamme unter dem Kölbehen weg-

sunehmen, das Rohr & aus der vorgelegten Kaliumjodidlosung heraus. Man spalt nun das Rohr 6 auswendig und inwendig mit destillirtem Wasser mit Hilfe eines Triehters in einen Kolben, bringt die vorgelegte Kaliunjodidlosung quantitativ dazu, spült das Prohirglas gleichfalls mehrmals nach und lässt diese Spülwisser in den erwihnten Kolben einhaufen, spült auch den benutzten Triehter nach. Dann lässt man von einer ½ Normal-Natriumthiosulfatiösung nuter Umschwenken soviel zulaufen, dass die Flüssigkeit noch weingelb erseheint. Sobald dies der Fall ist, gieht man etwas flürirte Stärkelösung zu und türirt mit der Natriumthiosulfatlösung bis zur grade eintretenden Entfärbung der nunmehr durch

Bildung von Jodstärlie blaugefärbten Flüssigkeit. — Nach der Gleichung MnO₃ \div 4HCl = 2H₃O \div MuCl₄ \div Cl₅ zeigen 71 Th. Chlor = 87 Th. Mangansuperoxyd an. Daraus ergieht sich eine weiteres, dass 1 com $^4/_{10}$ - Natriumthiosulfatlosung = 0,00435 g Mangansuperoxydlösung anzeigt.

Man crialt also den Procentgeladt x an freiem Chlor nach folgender Formel:
[a.0,00435]. 100

worin a die Anzahl der verbrauchten com 1/10-Natriumthiosulfatlösung, s die Menge des angewondelen Braunsteins in Grammen bedeutet.

2) Oxydimetrisch nach den Vereinbarungen der deutschen Sodafahrikanten:

Man wagt 1,0875 des feinst gepulverten und längere Zeit bei 100° C. getrockneten Braumteins ab, hringt ihn in einen mit Byssex'schem Kautschuk-Ventil verschenen Auf-

lösungskolban s. Fig. 31, setzt hierzu (in 3 Pipettenfallungen a 25 com) 75 com von einer Lösung von 100 g reinem krystall. Ferrosulfat und 100 com kone. Schwefelsaure mit Wasser zu 1 Liter gelöst, deren Titer mit der nämlichen Pipette gegenüber einer Halbnormal-Kaliumpermanganutlösung (15,820 g chemisch-reines Kaliumpermanganut in Wasser zu 1 Liter gelöst) an dem gleichen Tage genau ermittelt worden ist. (Man verdünnt hierbei die zu prüfende saure Eisenlösung mit dem 4—3fachen Volumen destillirten Wasserz.) Abdann verschliesst man den Kolhen mit seinem Ventilkork und erhitzt solange, bis der fbraunstein bis auf einen nicht mehr dunkel gefürhten Rückstand zersetzt ist. Während des Erkaltens muss das Ventil gut schliessen, was man am Zusammenklappen des Kautschukröhrehens sieht. Nach völligem Erkalten verdünnt man mit 200 com Wasser und titrirt mit der Kaliumpermanganatlösung, bis beim Umschwenken die schwache Rosafarbe nicht mehr augenblicklich verschwindet, sondern mindestens 1/2 Minute stahen bleibt (spätere Euffärbung wird nicht beschtet). Die jetzt gebrauchte Menge wird von der den 75 com Eisenlösung entsprechenden abgezogen. Von dem Reste entspricht jeder com 0,02175 g oder 2 Proc. MinO₂.



Fig. 6L

Priffung. Ausser der Werthbestimmung hat man den Braunstein noch auf das Vorbandensein oder auf einen Gehalt von Sulfiden (z. B. Antimousulfid, mit dem er infolge Verwechsbung gemischt worden sein kann) zu prüfen. Der Braunstein wird nämlich häufig dem Kaliumchlorat zur Sauerstoffentwickelung zugesetzt. Und während eine Mischung von Kaliumchlorat und Braunstein völlig gefahrlos ist, könnte eine solche, welche viel organische Substauz oder Antimoutrisulfid enthält, zu farchtbaren Explosionen führen. Man prüft wie folgt:

2 g des gepulverten Braunsteins sowie 5 g krystall. Oxalsiure worden in einem Kölbehen mit einer Mischung von 5 eem kone, reiner Schwofelsäure und 15—20 eem Wasser 4, Tag lang auf dem Wasserbade erhitzt. Braunstein geht dabei in Lösung, während Kohle und Antimontrisulüd ungelöst bleiben.

Anwendung. Der Braunstein findet therapentisch nur böchst selten in Gaben von 0,2-1,0 g Anwendung bei entzündlichen Fiebern, atonischen Diarrhöen. Chlorose, Aensserlich als austrockneudes und heilendes Mittel bei verschiedenen Hautleiden in Salben mit 5 bis 10 Th. Fett.

Seine hauptsächliche Verwendung findet er zur Darstellung des Chlors, ferner zur Eutfürbung des Glases.

Kitt für Dampfapparate und Bumpfrohen.
Bp. Mangani hyperoxydati 100,6 Graphites 12,0
Certarano Mioli 8a 5,0
Poli alban 3,0 Vernico Lini q. s. (18,0) Man verarbeitet unter Erwärmen und Schlogen gem Kitt.

Chlorometrische Grade. In Frankreich versteht man unter "Chlorometrischen Graden" des Braunsteins die Procente Mangansuperoxyd. Ein Braunstein von 75 ehlorometrischen Graden enthält demnach 75 Proc. MnO₂.

Manganum sulfuricum.

Manganum sulfurienm (Ergänzb.). Manganosulfat. Mangansulfat. Schwefelsaures Mangan(oxydul). Sulfate de manganèse (Gall.). Mangani Sulfas (U-St.). Vitriolus manganosus. Manganvitriol. MaSO₄ + 4H₄O. Mol. Gew. = 223.

Darstellung. Man rührt einen guten, hochprocentigen Braunstein mit koncSchwefelslure zu einem Brei und erhitzt diesen mittels eines Windofens in einem hessischen
Tiegel solange, bis weisse Dämpfe nicht mehr entweichen, d. h. bis die im Ueberschuss
zogesetzte Schwefelsinre nahezu vollständig entfernt ist. Alsdann lässt man erkalten, zieht
den Rückstand unter Erwärmen mit der sfachen Menge Wasser aus, ültrirt und prüft das
Filtrat durch Zusatz von Kallumferroeyanlidlösung auf Eisen. 1) Ist dieses abwesend, so
kann man das Filtrat direkt durch Eindampfen, Koncentriren und durch welteres langsames
Abdansten bei 20—30° C. zur Krystallisation bringen. Ist dagegen Eisen noch in Lösung.
so versetzt man den nicht ditrirten wässerigen Auszug mit einem mässigen Ueberschuss
von frisch gefälltem (und gut ausgewaschenem) Manganokarbonat und erwärmt solunge,
bis eine Probe des Filtrats sich als eisenfrei erweist. Das eisenfreie Filtrat wird wie
vorher weiter verarbeitet. — Die ausgeschiedenen Krystalle werden zwischen Filtrirpapier
abgetroeknet und in gut zu verschliessende Gefässe gebracht.

Elgenschaften. Die Krystallform und der Wassergehalt des Manganosulfats wechseln nach der Temperatur, bei welcher die Abscheidung des Salzes stattfand. Die zwischen 20 und 30° C. entstehenden Krystalle nind blassrothe, rhombische Prismen, welche in 0,8 Th. Wasser löslich, in Weingeiet unlöslich sind. Die Krystalle verwittern an der Laft. — Die wässerige Lösung ist neutral. Sie giebt mit Baryumchlorid einen weissen, in Salzsäure unlöslichen, auf Zusatz von Ammonium, Ammoniumchlorid und Schwefelwasserstoffwasser einen fleischrothen Niederschlag.

Prüfung. 1) Die wisserige Lösung soll weder durch Schwelelwasserstoffwasser verladert (fraude Metalle), noch durch Kaliumferrieyanid blau gefürbt werden (Eisenoxydulsaiz). — 2) Wird aus der wisserigen Lösung das Mangan durch Ammoniumkarbenatiosung völlig ausgefällt, so soll das Filtrat nach dem Eindampfen einen feuerbeständigen Rückstand nicht hinterlassen (Magnesiumsalze und Salze der Alkulien). — 3) Die Lüsung von 1 g Manganosulfat und 1 g Natriumaceiat in 20 eem Wasser darf nach Zusaiz einiger Tropfen Essigsiure durch Schwefelwasserstoffwasser nicht getrübt werden. (Weisse Trübung — Zinksulfd.) — 4) 1 g des krystall. Manganosulfats soll beim schwachen Glühen 0.665 bis 0,678 g des wasserfreien Salzes hinterlassen. Die obige Formel verlangt einen Rückstand von 67,7 Proc.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Glasgefässen, um das Verwittern der Krystulle zu verhindern.

Anwendung. Das Manganesulfat wird in der nämlichen Weise therapentisch angewendet wie das Mangankarbonat. Ausserdem dient es zur Herstellung galenischer und chemischer Mangan-Präparate. Man giebt es bei Leiden der Milz, Leber, ferner bei Gieht zu 0,2-0,4-0,6 mehrmals täglich; äusserlich in Salben gegen verschiedene Hantkrankbeiten.

Manganum sulfurleum sieeum. Entwissertes Manganosulfat. 100 Th. krystallisirtes Manganosulfat werden zerrieben und zunächst in trockener Luft zum Verwittern gebracht, alsdam im Wasserbade bis zum konstanten Gewichte ausgetrocknet. Man erhalt so ein fast weisses Pulver mit einem Stich im Röthliche, von der Zusummensetzung MuSO₄-H₄O.

Mixtura anticterica Goulden,

Ep. Mangani suifurici crystallianii 5,0

Aquae destilatae 100,0,

Suindich 1/4, bis 1/4, Essiottel bel Icterus mis
mangelhafter Gallenabsonderung,

Pilulae antichleroticae Pérangure, Rp. Ferri sulfurici crystallisati 7,5 Mangani suffurici crrst. 2,5 Natrū carbonici cryst. 12,0 Esochari sitii 5,0 Radicis Althnese q. s.

Man bereite nach Art der BLand'achen eine Pillenmusse und forme 160 Pillen, die mit Zimmt bestreut werden.

¹⁾ Man beabsichtigt, nach dieser Vorschrift das Eisen als unlösliches basisches Ferrosulfat abzuscheiden.

Pilulas Mangani jedali. Rp. Mangani sulfurici Kalli jodati Secobari albi Radicis Althrese hi 5,0

bian forme 100 Pillen, die mit Pillenlack zu über-ziehen sind. Jede Pille enthält etwa 0,05 g Manganojodid.

Strapus Mangaul jodath. Rp. Mangact sulfuried cryst. 3,5

Simpl Sarchari 02,0 Kalli jodari 5.4

Der Sirup enthält 5 Proc. Manganojodid

Mangani Salia varia.

Manganum bericum. Manganberat. Borsaures Manganoxydul. Mn(BO,),

+ 211.0. Mol. Gew. = 177.

Man erhilt dieses Salz, indem man eine Lösung von 10 Th. Manganosulfat (MoSO, +4H₂O) in 100 Th. Wasser mit einer anderen Lisung von 9,5 Th. Borax in 100 Th Wasser füllt, den entstehenden Niederschlag auswilscht und trocknet. - Ein röthlich weisses in Wasser fast unlösliches Pulver. Es dient zur Darstellung von Firniss and als Siccatif.

Siccalif Gaulois. Eine Mischung von 5-10 Th. Manganborat und 95-90 Th.

Annalia bez. todigebranutem Gips.

Liquor Mangani glycosati (Erganzb.). Flüssiges Manganglykosat, 87Th. Kaliumpermanganat werden in 5000 Th. heissem destillirtem Wasser gelost. Zu der auf 60° C. erkalteten Lösung fügt man hinzu 50 Tb. Stärkezucker. Nach einstündigem Stehen wird der erhaltene Niederschlag durch Dekanthiren wiederholt ausgewasehen, auf einem leinenen Tuche gesammelt, gelinde gepresst und nach Zusatz von 600 Th. Stärkeaucker und 225 Natronlange (von 15 Proc. NaOH) solange im Wasserbade erwärmt, bis sich die Masse klar in Wasser lost. Die Lösung wird mit sovial 5 Proc. Weingeist enthaltendem Wasser verdünnt, dass das Gesammtgewicht der Flüssigkeit — 1500 Th. ist. Das Praparat enthalte mindestens 2 Proc. Mangan.

Liquor Ferri peptonati cum Mangano. Elsenpeptonatessenz mit Mangan (Erganzh.). Man bereitet zumöchst die Eisenpeptonatessenz des Erganzungsb. nach der Bd I, S. 1125 angegebenen Vorschrift. Nachdem man den ausgewasehenen Niederschlag mit Hitfe von Zuckerstrup und 1,5 procentiger Natronlauge in Lösung gebracht hat, werder aun nicht die auf Zeile 11 und 12 der genannten Seite gemachten Zusätze gemacht, sondern die folgenden: Flüssiges Manganglykosst 50,0, Spiritus (30 Proc.) 100,0, Pomersazentinktur 3, Aromatische Tinktur 1,5, Vanilletinktur 1,5, Essigäther 5 Tropfen, Wasser q. s. ad 1000,0. Klare röthlich-braune Flüssigkeit, welche mindestens 0,6 Proc. Eisen und 0,1 Proc. Mangan

eathalt. Vor Licht geschützt aufzobewahren.

Liquor Ferri saccharati cum Mangano (Erganzb.), Elsen-Mangau-Essenz, 200,0 g Eisenzueker (Ferrum oxydatum saccharatum solubile) werden in 644,0 g destillirtem Wasser gelöst. Der Lösung werden in der angegebenen Reihenfolge zugesetzt: Flüssiges Manganglykosat 50,0 g. Spiritus (90 Proc.) 100,0 g. Pomeranzentinktur 3,0 g. Aromatische Tinktur 1,5 g. Vanilletinktur 1,5 g. Essigüther 5 Tropfen. Klare, röthlichbraune Flüssigkeit. 100 Th. derselben onthalten mindestens 0,6 Th. Eisen und 0,1 Th. Mangan. Vor

Licht geschützt aufzubewahren.

Manganum dextrinatum mit 3 Proc. Mu. (Nach E. Drerzmen.) 87,5 g Kaliumpermanganat werden in 4500 g heissem destillirten Wasser gelöst. In die erkaltete Flüssigkeit trägt man unter Umrühren ein 45,0 g Zuckerpulver und lässt 24 Stunden stehen. Man whicht den Niederschlag durch Dekanthiren, bis das Waschwasser ohne erheblichen Ruckstand verdampfs. Dann sammelt man ihn auf einem Tuche und presst ihn bis zu cinem Gewichte von 800,0 g ab. Den Rückstand verreibt man mit 960 g reinem Dextrin-pulver und fügt dann 50 g Natronlauge von 1,170 spec. Gew. hinzu. Man erhitzt die Mischung im Dampfbade, bis eine Probe sich klar in Wasser löst, und dampft dann zur Trockne. Man erhilt ein Kilo eines Sproc. Präparats.

Manganum mannitatum. Manganmaunit mit 3 Proc. Mn. Nach E. Dieresical. Wird in der nämlichen Weise bereitet wie das Mangandextrinat, und nimmt man an Stelle von 960 g Dextrin = 960 g Mannit.

Manganum saecharatum. Mangansaecharat. Manganzueker. Mit 3 Proc. Ma. Nach E. Disterion. Wird in der nämlichen Waise bereitet wie das Mangandextrinat, und nimmt man an Stelle von 960 g Destrin - 960 g Zuckerpulver.

Sirupus Mangani oxydati. Mangansirup. (Hamb. V.). 58 Th. Kaliumpermanganat werden in 3000 Th. hoissem destillirten Wasser gelöst. Der auf 60° C. abgekühlten

354 Manna.

Lösung fügt man zu 350 Tb. Zuckerpulver. Der Niederschlag werde nach dem Absetzen sweimal mit heissem Wasser ausgewaschen, auf einem Tuche gesammelt, gelinde abgepresst, mit 670 Th. Zuckerpulver unter Zusatz von 23 Th. Natronlauge (von 15 Proc.) und 400 Th. Wasser in der Warme gelöst und auf ein Gesammtgewicht von 1000 Th. eingedampft.

Bister, Manganbister. Versetzt man eine Manganchlordribeung mit Ammoniumchlorid und Ammoniak, so erhält man eine klare Lösung. Taucht man in diese ein Gewebe, und setzt es alsdann der Luft aus, so schlägt sich auf demselben braunes Mangansuperoxydhydrat nieder. Man versteht unter Bister oder Mineralbister auch ein künstlich dargestelltes Mangansuperoxydhydrat.

Halk's Desinfektionsmittel. Ist eine Auflösung von Manganchlordr, Eisenehlordr

und Eisenehlerid. Zur groben Desinfektion.

P.-Alepton-Hylfennerg. Sind Pastillen, welche pro Stück 0,05 g Fe und 0,008 g Mn in Form der kollordalen Peptonate, mit Chokolade kombinirt, enthalten.
S.-Alepton-Helfennerg. Sind Pastillen, welche pro Stück 0,05 g Fe und 0,008 g Mn in Form der kolloidalen Saccharate, mit Chokolade kombinirt, enthalten.

Rp. Stropi Mangani exydati 50,0 Stropi Friri poptoca; Spiritus (20 Froc.) an 125,0 Aquas 700,0 Liquor Forri Mangani poptocati (find. Taxe). Rp. Ferro-Mangani poptocati (find. Taxe). Aquas 65,0 Mixturas acounticas 6,6	Liquor Fe	eri poptonati cum Man	gano (Hamb. V.).	Spiritus (90 Proc.)	78,0	M.
Sicupi Ferri peptonati Spiritus (90 Froc.) an 125,0 Aquas Aquas 780,0 Mixturas aromaticas 5,6 Liquor Ferri Mangani peptonati (3nd. Taxe). Rp. Ferro-Mangani peptonati aicci 40,0 Aquas 80,000 (85,00 Aquas 65,00 Aquas 65,00 Aquas 65,00 Aquas 65,00 Aquas 65,00 Aquas 610,0	Rp.	Strupt Mangani axvdat	0.00	Strupt Sacchart	3,000,0	
Aquas 7000 Liquor Forri saccharati cum Mangapo (Hamb. V.). Bp. Sirupi Mangani oxydati 50.0 Sirupi Ferri oxydati solubilis (6,6 Froc.) 90.0 Sirupi Ferri oxydati solubilis (6,				Essentiae Benedictinorum	1,0	i.
Mixturas aromaticae 5.5. Bp. Strupt Mangard oxydati 50.0 Liquor Forri Mangard poptonati (3nd. Taxe). Rp. Ferro-Mangard poptonati sicci 40.0 Aquae 681.0 Aquae 610.0 Aquae 610.0		Spiritus (90 Proc.) at	1 125,0	Absetzen lassen und filtriren.		
Mixturas aromaticae 6,5. Bp. Sirupi Mangani oxydati 60.0 Liquor Farri Mangani poptonati (tind. Taxe). Rp. Ferro-Mangani poptonati sicci 40,0 Aquae 685,0 Aquae 610,0 Aquae 610,0			700,0	Liquor Porci saccharati cum Maner	вро (Пап	ab, VA.
Hp. Ferro-Mangani peptonad sicel 40,0 Spiritus (90 Proc.) an 125,0 Aquae Spiritus Connect St.,0 Aquae 610,0		Mixturas aromaticas	5,6.			
Ep. Ferro-Mulgant peptonad sicci 40,0 Spiritus (90 Proc.) 83 125,0 Aquae 610,0 Spiritus Comma 610,0						
Allune 681,0 Aquan 610,0			ecl 40,0		8.3	125.0
Spiritus Cognac 160,0 Mixturns aromaticas 5.0.				Аппан		
	Sell (1)	ntus Cognao	100,0	Mixturne acomaticas		5,5,

Manna.

Manna (Austr. Germ. Helv. U-St.). Manna cannellata s. electa. Manna pura-Succus Mannae siccatus. — Manna. Stengelmanna. Röhrenmanna. Eschenmanna. Judenbrod. - Manne (Gall.). - Manna.

Abstammung und Beschreibung. Manna ist ein aus Einschnitten in die Rinde der Fraxinus Ornus L. (Familie der Olencene) austliessender und an der Luft erstarrender Saft. Der Baum ist beimisch von Turkestan und Kleinasien durch die Balkanhalbinsel bis in das südliche Tirol, Italien und Südspanien. Man gewinnt die Manna ausschliesslich von Bauman, die an der Nordküste von Sicilien bei Palermo und Cefalu kultivirt werden. Man macht an 8-10 Jahre alten Büumen des Morgens im August oder September wagerechte Einschnitte in die Rinde bis auf das Holz, aus denen die Manna als braune, bläulich fluoreseirende Flüssigkeit von bitterlichem Geschmack siekert, die nach einigen Stunden die Bitterkeit verliert und weisskrystallinisch erstarrt. Ein Baum bleibt 10-20 Jahre ertragsfishig.

Sorten. Man unterscheidet verschiedene Sorten: 1) am höchsten geschätzt, aber im Haudel sehr seiten ist die zu frei aus der Wunde herabhängenden, stalaktitenartigen Massen erstarrte Manna, deren Bildung früher durch in die Wunde gesteckte Halme (daher Manua a cannelo und Manua cannellata) begünstigt wurde.

2) Am häufigsten im Handel, und gegenwärzig meist als Manna cannellata bezeiehnet, ist die in Krasten von der Rinde abgelöste Manna. Sie hildet gerundet dreikantige oder flach rinnenförmige Stücke von etwa 15 cm Länge und mehreren em Breite. Im Innern ist die Farbe weiss, aussen gelblich und wenig durch Schmutz veraureinigt. Sie besteht aus locker verbundenen, feinen, prismatischen Krystallen. Von süssem Geschmuck. Der in Wasser unlösliche, höchst unbedentende Rückstand besteht aus spärlichen Pflanzentrümmern (von der Rinde herrührend), Oxalatdrusen, rundlichen Stärkekörnehen und sehr zahlreichen Pilzsporen, von denen einzelne zu kurzen Mycelien ausgewachsen sind. Diese Sorte ist die von den ohen geaannten Arzneibüchern (vgl. aber unten) vorgeschriebene.

355 Manna.

Die zerbrochenen Stlleke dieser Sorte gehen als Manna in fragmentis, Manna in sortis, Manna rottame. Dahin gehört auch Manna in lacrymis, aus kleinen rundlichen Stücken bestehend, die durch freiwilligen Ausfliessen entstehen sollen. Sie ist nicht im Handel.

3) Gemeine Manna, Manua in Klumpen (Manna communis (Erganzh.), Manna Gerace des Handels) bildet eine weiche, klebrige, missfarbige, mit Rindenstückehen etc. verunreinigte Masse, die mehr oder weniger Bruchstücke der Sorte 2 enthält. Geschmack etwas schleimig und kratzend, weziger zuss. - Diese Sorte ist von der Austr. neben 2 gestattet. - Bessere Qualitaten gehen als Manna calabrina, die ausgesuchten Stücke als Manna electa, die geringste, eine schmierige Masse blidende Sorte, als Manna pinguis, Manna sordida, Manna di Puglia.

4) Durch Auflösen in Wasser, Abschäumen, Entfärben mit Thierkohle, wird aus geringeren Sorten eine Manua depurata hergestellt von heller Farbe, die aber stets be-

rechtigtem Misstrauen begegnet, da sie leicht zu verfülsehen ist.

Bestandtheile. Gute Manna enthalt 80-90 Proc. Maunit CoH, Oc. 11-17 Proc. Glukose, 1,18 Proc. Asche. Geringere Sorten enthalten auch Schleim, Dextrin,

Fraxin C, H10010 und bittere Stoffe.

Zur Bestimmung des Gehaltes an Mannit soll man 1 Th. Manna in einer gleichen Menge Wasser im Wasserbade lösen, mit der 10 fachen Menge 95 proc. Weingeist versetzen, zum Sieden erhitzen, durch Baumwolle filtriren und das Filtrat verdunsten lassen. Sorten, die weniger als 70 Proc. haben, sollen unter allen Umständen zurückgewiesen werden.

Aufbewahrung und Anwendung. Manna dunkelt an der Luft nach, auch zicht sie Feuchtigkeit an und bietet dann einen günstigen Boden für Schimmelpilze. Man trocknet sie deshalb bei mässiger Wärme oder über Aetzkalk, sucht die anschulicheren Stücke aus und bewahrt sie, zwischen Pergamentpapier geschichtet, in dichtschliessenden Blechbüchsen auf. Die Bruchstücke, im Handel auch als Manna cannellata in fragmentis erhältlich, gebraucht man zur Bereitung des Mannasiraps oder Wiener Tranks. oder, scharf getrocknet und durch ein Speciessieb getrieben, für Theemischungen.

Man verwendet die Manna als mildes, von Nebenwirkungen freies Abführmittel, besonders bei Kindern, und giebt sie zu 10-30-50 g und darüber in Milch oder in Wasser, dem etwas Citronensaft beigemischt ist, oder in Form der "Manna tabulata", ferner in

Pastillen oder in Theemischungen.

Manna ist in Deutschland dem freien Verkehr entzogen.

Manna depurata. Gereinigte Manna (E. Dier.). 1000 g gemeine Manna löst man in 3000 g heissem destill. Wasser, setzt 10 g weissen Bolus, mit 100 g Wasser ange-rieben, hinzu kecht, bis kein Schaum mehr entstellt, entfernt denselben, filtrirt durch Flored and verdennalt sur Trockes. Ausbaude stars 25 Proc. (Frank) about Flanel und vardampft zur Trockne. Ausbeute etwa 75 Proc. (vergl. oben).

Manna tabulata. Morsuli mannati. Manna in Tafela, Mannamorsellen. 100 Th. Manna in fragmentis lost man in 50 Th. siedendem Wasser, seiht durch, fügt 20 Th.

Zucker hinzu, kocht zur Tafelkonsistenz ein und giesst in Morsellenformen,

Sirupus Mannae (Germ. IV.). Mannasirup. Sirop de Manne. Syrop of Manna. 10 Th. Manna lost man in einem Gemisch von 2 Th. Weingeist und 33 Th. Wasser, filtrit und hereitet mit 55 Th. Zucker, 100 Th. Sirup. Auch empfiehlt sich zur Entfernung von Schleimhäuten ein Zusstz von Belus (s. unter Manna depurata). Ein gelblicher Sirup; Nat. form.: 125 g Manna lost man in 450 ccm beissem Wasser, fügt 65 ccm Weingesat hünzu, filtrit nach 12 Stunden, lost 775 g Zucker und bringt mit q. s. Wasser (Filter

uachwaschen!) auf 1000 ccm.

Sirupus Mannae compositus (Holv.). Sirupus Sennae cum Manna (Austr.). Sirupus Sennae compositus. Sirupus Sennae cum Mannae (Austr.). Sirupus Sennae compositus. Sirupus Sennae mannatus. Mannasirup (Helv.). Mannahaltiger Sennasirup (Austr.). Abfährungssaft. Laxirsaft. Sirop de manne. Helv.: 10 Th. Sennesblatter (I) und 1 Th. Fenchel (II) macerirt man 24 Stunden mit 50 Th. Wasser, presst aus. dampft auf 40 Th. ein, setzt (III) macerirt man 24 Stunden mit 50 Th. Wasser, presst aus. dampft auf 40 Th. ein, setzt (III) macerirt man 25 Th. Sennesblatter, 2 Th. Sternanis, 350 Th. hoisses, destillirtes Wasser; nach 2 Stunden presst man aus und bringt 250 Th. Filasigkeit mit 400 Th. Zucker und 100 Th. Manna pum Sirup. — Germ. lässt gleiche Theile Senna- und Mannasirup mischen. Manne zum Sirap. - Gorm. lässt gleiche Theile Senna- und Mannasirap mischen.

Apozema purgana (Gall.).	Elaponaccluri Citri 6,0
Aporème pargatif. Médecine noire.	Aquae ferridae q. s ad 200,0.
Ep. 1. Follor, Sennae conc. 10,0	Mixtura escritica Voost,
2. Rhizom. Rhel cone. 5,0	Laxirtrank for Kluder.
3. Natrit sulfaciei 15,0	
4 Manuae la sertie 60,0	Rp. Manne electas 30,0 Turtari natronati 25,0
Aquae destill, ebull, 100,0.	Aquae Menthuo piperime
Man Shergieset 1 und 2 mit 5, preest nach 1/4 Stunde	Aquae Ruld Idael an 100,0
and, that 4 and 5 unter Erwarmen and last ab-	
setzen. Die klar abgegoasene Fifinsigkeit muss	Pastilli Mannac.
180,0 betragen.	Trochingi Mannae. Mannapastilles.
Electoarium anticatarrhale Troxcure.	Rp. Manna electre 20,0
Marmelado de Troxonia.	Sacchari pulverati 70,0
Rp. Mannoe electro 80,0	finmini arabici petr. 10,0
Pulpine Carelan 20.0	Tragementhan 9,0
Olei Amygdalar.	Sleupi Manuae q. z.
Siropi gummosi #2 7,3	Man storet sur Marce und formt L a. 100 Passiller
Aquae Aurantii florum 5,0.	Polio Hannae cum Rheo (Stramburger Vorsche.)
	Rp. Mannan 40,0
Discharium inxans Funnano.	libisom. Rhel cone. 2,5
Franco's Abidhrlatwerge,	Fruct. Cerisndel cont. 0,7
Rp. 1. Mannas 45,0	Aquae ferridae q. s. ad colat. 100,0.
2. Mellis depurati 45,0	
3. Magnesine union 10,0.	Potio pargans.
I wird unter gelindem Erwärmen in I gelöst, durch-	Abführtrank für Einder
genelat and a regenelect.	Ep. Manthe elect. 20,0
Emulala launtiva Vlennousia,	Aquae fervidan 60,0
Rp. Emulatonia Amygdalarum 150,0	Stropt Auranul florum 20,0.
Mannue cloccae 45,0	Serom lactic acidum mannatum Exec-
Aquae Clanamomi 5,0,	htp. Mannae electas 80,0
Stündlich 1 Emittel bis our Wirkung.	Tortari depurati 15,0
	Seri lactia tepidi 200.0.
Limopada manaata.	Man Blast clue Stunde steben und seiht dans
Manna-Limonade.	durch. Esthodich 1: Trans.
Rp. 1. Mannae cannellatae 40,0	Sleenes Hannan ann Dhan
L Aquae dentillatae 150,0	Sirupas Bannae cum Rhee,
S. Hell albae 0,5	Rp. Strapi ithei 50,0
4. Elasomechar, Citri 0,5	Sirupi Mannae
5, Acidi eltrici 1.0	Sirupt School 4A 25,0.
6. Strept simplicia 15,0.	Tabellae com Manna [Gall].
Man list 1 unter Erwannen in 9, fogt 3 blazu,	Tabletten de manne.
kecht auf, schlumt ab, lost 4, filtrirt und löst 5,	tip. 1. Mannag in lacrycula 200,0
figt 8 ru and bringt mit Wasser auf 200,0,	F. Secchari pulverati 750,0
Nama tartarienta (Discrenicuj.	st. Gummi arabici puly. 50,0
Weinstein-Manna,	4. Aquan Aumatil Borum 75,0
Rp. Turtari depurati 10,0	Man list bei gelinder Wilrme 1 in 4, seiht durch,
Tragacanthae puly. 2,5	ings 3, mit 100 g von T genrischt, dann den Pest
Manuas cannellat, 88,0	von 2 hinsu and form! Tabletten ron 1 g.
storet man im erwitemten Mercer nor Masse, rolls	Tabulas manuatas Manraes.
ans and sticht l'astillen von 2 g daraus. Mit	Trochisei anticatarchains s. Calabriel
Milchaucker au bestreuen.	Hustenpastillen.
Mixtura anticatarrhalla STARE.	Rp. Mannae electae 50,0
	Aquae forvidae
Rp. Mannao electas 50,0	Glycerini ha 25.0
Aquae Fornicali 100,0	Extracti Opti 0,35
Liquor, Ammonii animat. 2,0.	Encelari albi puty, 600,0
Bei Katarrh der Kinder, esslöffelweine.	Tragasanthae palv. 10,0
Mixtura eccritica Onstructur.	Oleosacchur, Chri (B.L. I, S. 541) 5,0
Rp. Manne electar 40,0	Aquae Aurantii flor. q &
Tartari natronati 20,0	Man foruit l'astillen von I g.
Antidiabetin, gegen Zuckerkrankhait	ist eine Mischung von Mannit und Saccha
REDEL'S Mentor), (nach Thoms) unter diese	Names and sine Minter and Saccha
A Sancharin	an aratica auda eme arischung aus Mande

und Saccharin.

Bochet purgatif von Peranquis, ist ein Auszug aus Senna, Bittersalz, Manns und Holzthee.

Erythrol, gegen Asthma, = Nitrocrythromannit (Genz).

Nitromaunit, Knallmannit, ist ein Salpetersaure-Aether des Mannite. Bildet Krystelle, die bei 120° C. explodiren.

Mannitum (Helv.). Mannites. Mannit. Mannite. Mannazucker. C.H. 1404. Mol. Gew. = 182.

Darstellung. Man kocht Manna am Rückfinsskühler mit Weingeist von es. 90 Pron aus, bis sie etwas Lösliches nicht mehr abgiebt, und ültrirt die heissen Auszlige. Beim Erkalten derselben scheidet sich der Mannit in Krystallen ab. Man sammelt dieselben und krystallisirt sie aus siedendem Alkohol unter Zusatz von etwas Thierkohle nochmals um, weranf man sie ohne weiteres in hinreichend reinem Zustande erhült.

Eigenschaften. Aus Wasser krystallisirt grosse durchsichtige, rhombische Prismen; aus Alkohol weisse, seidengillnzende Nadeln oder Säulen, ohne Geruch, von süssem Geschmack. Sie lösen sich in 7—7,5 Th. kaltem, leicht in siedendem Wasser, ferner in stwa 100 Th. kalten Alkohol leichter in siedendem oder in verdünntem Alkohol, in Aether sind sie unlöslich. Mannit schmilzt bei 165—166° C.; darüber hinaus erhitzt, sublimirt ein kleiner Antheil unzersetzt. — Die wässerige Lösung ist neutral und entweder optisch inaktiv oder sehr schwach linksdrehend. Auf Zusatz von Borax wird sie jedoch stark rechtsdrehend. Von Hefe wird Mannit alcht in Gährung versetzt.

Mannit ist ein sechsatomiger Alkohol CeH₈(OH), und ein völliges Analogon des Glycerins: z. B. hält er wie dieses Kupferhydroxyd in Lösung und kann also an Stelle der weinsauren Salze oder des Glycerins zur Bereitung der Frankro'schen Lösung beautzt

werden, obgleich ein Bedürfnis hlerfür eigentlich nicht vorliegt.

Prajung. 1) Mannit sei farbios, geruchlos, von süssem Geschmacke. Er färbe Kalllange beim Erwärmen nicht und reducire die Faulung'sche Lösung beim Erwärmen nicht (Traubenzucker). — 2) Er werde beim Uebergiessen mit kone. Schwefelsäure nicht geschwärzt (Zuckerarten, z. B. Rohrzucker). — 3) Er hinterlasse beim Verbrennen keine Asche.

Aufbewahrung. Mannit ist luftbeständig, auch nicht stark wirkend, seine Aufbewahrung bedarf daher keiner besonderen Auweisungen.

Anwendung. Man hat den Mannit in Gaben von 30-50 g als Abführmittel empfohlen. Indessen steht er der Manna an Wirksamkeit bei weitem nach und bietet vor dieser auch sonst keine Vortheile. Dagegen dient er in erheblichen Mengen zur Bereitung von Saccharin-Tabletten für Diabetiker.

Marrubium.

Gattung der Labiatae - Stachyoldeae - Marrubleae.

l. Marrubium vulgare L. Heimisch von den kanarischen Inseln bis Centralmien. Aestig, weiss filzig, die unteren Blätter langgestielt, randlich-eifürmig, die oberen elfürmig, in den kurzen Stiel verschmälert, beide ranzelig, oberseits dunkelgrün, weichhaarig, unterseits weissfilzig, am Rande gekerbt. Blüthen in dichten, kugeligen Halbquirlen, weiss, Kelch röhrenfürmig, 6—10 zühnig, die Kelchzühne mit langer, bakenförmig gekrilmmter Stachelspitze.

Liefart Herba Marrubil (Ergänzb.). Herba Marrubil albi. Marrubium (U-St.).

— Andorn. Weisser Andorn. Weisser Orant. — Plante fleurle de marrube blanc (Gall.). — Horehound.

Bestandtheile. 2,05 Proc. Fett, Wachs and Spuren Atherischen Oeles, 1,34 Proc. in Alkohol lösliche, harzige bitterschmeckende Stoffe, 4,94 Proc. Schleim. 0,57 Proc. Glukose, 6,72 Proc. Asche. — Der bitterschmeckende Bestandtheil, das Martubiin Can Haro, bildet Krystalle von gelblicher Farbe, die bei 154—155° C. schmelzen.

Verwechslungen. Das Kraut von Ballots nigra L. (schwarzer Andorn) und Nepots Cataria L., die aber beide herzförmige Blätter haben und das von Stachys germanica L. (grosser Andorn), ebenfalls mit an der Basis herzförmigen Blättern, Ferner ist Marrubium candidissimum mit Szähnigem Kelch, das wenig bitter schmeckt, beobachtet worden. Heimisch von Dalmatien bis Persien.

358

Einsammlung. Anwendung. Man sammelt das Kraut in der Blüthezeit, Juni bis August. Der weinartige Geruch geht beim Trocknen verloren. 4 Th. frisches Kraut geben 1 Th. trockenes. - Ein heute veraltetes Bittermittel.

Extractam Marrubli: Wie Extract, Absinthii Helv. (Bd. I, S. 408) zu bereiten.

Gabe 1-2-3 g mehrmals täglich.

Karpathischer Kräuterthee von A. Manvay in Pest besteht aus dem Kraut von Marrubium vulgare, Helianthemum vulgare und ungeschältem Süssholz.

II. Marrubium paniculatum L., M. creticum Mill., M. peregrinum L. in Sudeuropa liefern Herba Marrubil peregrini.

Mastix.

Mastiche (Austr. U-St.). Mastix (Ergäuzh.). Gummi Mastiche. Resina Mastix.

Gummi Lentisci. - Mastix. - Mastic (Gall.). - Mastic.

Abstammung und Beschreibung. Mastix ist das Harz der Pistacia Lentiscus L. var.: Chia DC., einer auf der Insel Chies gezogenen Kulturform des Baumes. Das Harz ist in schizogenen Sekretgängen der Rinde cothalten, aus denen es nach senkrechten Einschnlitten aussliesst. Ein Baum kann bis 5 Kilo flarz innerhalb zwei Monaten liefern.

Es bildet bis 2 cm im Durchmesser haltende Körner, die stets wie bestänbt ausschen. Frisch ist es grünlich, später farblos, gelblich oder etwas röthlich, meist etwas trübe. Gerach und Geschmack eigenthümlich aromatisch, kaum bitter. Die Körner sind spröde und brechen muschelig. Im Munde gekaut, erweicht das Harz (Unterschied von Sandarak). Spoc. Gew. 1,07-1,074. Erweicht bei 99° C., schmilzt bei ungeführ 105 bis 120° C. Frisches Harz soll leichter schmelzen wie alteres. Völlig löslich in Acther-Amylalkohol, Benzol, theilweise ioslich in Atkohol, Methylalkohol, Aceton, Eisessig, Chloruform, Terpentindl, wenig löslich in Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Petroläther (doch giebt es Sorten, die wenigstens theilweise darin löslich sind).

Bestandtheile. 1-2 Proc. farbloses atherisches Oel von kraftig-balsamischem Geruch, das als Hauptbestandtheil d-Pinen euthalt. c-Harz = Mustixsaure CooHeeO. zu 80-90 Proc., in kaltem Alkohol löslich. β-Harz = Masticin C, HatO und Bitterstoff.

Verfälschungen. Als solche kommen vor: Sandarak, Colophonium, Resina Pini und angeblich auch Seesalz. Besonders das Pulver ist Verfülschungen reichlich ausgesetzt.

Andere Sorten. Indischer oder romischer oder Bombay-Mastix von Pistacia cabulica Stokes und Pistacia Khinjuk Stokes, selten im Handel. -Gommart Gummi von Bursera gummifera L.

Amerikanischer Mastix von Schinus molle L. (Anacardiaceae) bildet röthlich-gelbe Stücke, die beim Kanen erweichen und bitter schwecken. Euthält 60 Proc. Harz und Etherisches Oel und 40 Proc. Gummi.

Prüfung. Zum Nachweis von Sandarak ist folgendes zu berücksichtigen: Es erweicht nicht beim Kauen, sondern zerbröckelt, es ist in 60 proc. Chloralhydratlösung so get wie unlöslich, Mastix ist darin theilweise löslich, in 80 proc. Chloralhydratlösung sind beide löslich. Endlich ist Sandarak in Terpentinöl weniger löslich.

Zum Nachweis von Colophonium empfiehlt man die Stonen-Monawant'sche Reaktion: Das Harz wird in Essigsaure gelöst, auf Zusatz von Schwefelsaure tritt bei Gegenwart von Colophonium eine rothe Furbe auf.

Wichtig ist die Bestimmung der Saurezahl: 1 g Mastix übergiesst man nach K. Dieterion mit 50 ccm Benzin (0,70 spec. Gew.) und 20 ccm alkohol. 1/g-Normal-Kalilange und stellt in wohlverschlossener Stöpselflasche 24 Stunden bei Seite. Dann titrirt man ohne Wasserzusatz mit 1/4-Normal-Schwefelsäure und Phenophtalein zurück. Die ver-

359 Mastix,

brauchten eem Kalilauge × 28 = Saurezahl. K. Dierzaucht fand für Pistacia-Mastix die Sünrezahl 44,8-65,99, or schlägt 40-70 vor, für Bombay-Mastix 108,89-139,89, er schlägt 100-140 vor. Gekauftes Mastixpulver gab viel höhere Zahlen, es war auscheinend mit Colophonium verfälscht. Die Säurezahl für Sandaruk ist, nach derselben Methode bestimmt, 130-160.

Aufbewahrung. In dicht geschlossenen Glas- oder Porcellangefassen, da andern-

falls der Mastix die Eigenschaft, beim Kauen zu erweichen, verliert,

Anwendung. Als Kaumittel, zu Mundwässern, Zahntinkturen, in Lösungen als Zabnkitt und als blutstillendes Mittel, zu Räucherungen, Pillen und Pflastermischungen. Technisch zu Firnissen, zu Kitten für Glas und Porcellan.

	Bacilii sen Trochisci mast	
	Raustabelien Kaupai	
Elp.	Mantiches pulveratae	50,0
	Cernn flavor	150,0
	Rhicom, Zingiberia	90,0
	Light Santall robel puly.	10,0
	Olel Neroli (vel Menthas pip	s,) guita, V.
Man	misch's bei gelinder Würme i	and formi State
ela	on oder Pastillen von 1 p	

Bacilil sen Trochisci mastlehinl,

50.0 Ep. Mastiches puly. 8.0 Itadicia Althuena Ligot Santall rule. 5,0 Farlune Tritlei A3 10,0 Sacebari pulv. Matth depuried q. a.

han formi i. a. 100 Stabohen odce Pastillets. Rel Leiden des Durmes und der Harnwerkseuge,

Baltamum odontalgioum HEINEMANN

Rip Mastlehm 66 50.0 Bandarsess 2.5 Styracis Columbias 2,0 Lipbond absoluti 400,0.

2 Tage maceriren, filtriren, auf 500,0 eindampfen. Zahnkitt, mitiela Watte in den hohlen Zahn su bringen.

(Silderinck (Capacin-Capaciwa). 0.038 Rp. Mastiches optim. 50,0 Terebinthin Isricin 15,0 Camphorns 900.0 Old Terebinth. 1000,0, Spiritus (Diproc)

Caementum dentarium. Zahnkitt

I. Nuch BRESTOTEL Ep. Mantlebes pulreratt 5.0 Alcohol absoluti

1,0 2.5 Aetheria 0,2 Comphorae Olet Caryophyller. 0.1 Aluminia plumosi pulv. q. s.

In Stonasigliaern abeugeben.

II. Nach Dentunicu.

40,0 Rp. 1. Mastiches 40.0 2. Authoria 80.0. 5. Succial subt. puly.

Man lifet 1 in 2, fagt 3 blass and lasst 2 verdematen, sodass eine weiche Masse sorfiekbleibt.

III. Ciment oblitérique de Taveau.

Rp. Mantiches palv. 10,0 25,0 Bolt altas pulv. q. s.

IV. Odontolde de Bildano. Rp. Mastiches gr. puly, 10,0 20.0. Astheria

Man läest 8 Tage unter öfterem Umschütteln stehen und fülls dann die klare Fifissigkeit in Stöpselgliaet.

V. Nach VOMAGEA.

Rp Martiches Sandaracae Balanmi pernyina. Sh 2,5 Chloroformili

Caementum edentalgicum.

10.0

Schmerzstillender Zahnkitt.

20.0 Rp. Mastiches 5,0 Olei Caryephyllor. 50,0 Carbonel sulfurati 10.0 Special puly. 10,0 Opli pale. Acidi tannici 3.0.

Man lifet und mischt in obiger Beihenfolge.

Collediam antineuralgleum.

0,0 Rp. Mastlebes Balansat telutani 1,0 Narobilal 1,0 Chloroformil

Man bereitet nach Art des Englischen Pflasters slasn Klebtaffet and legt diesen auf die schmershatte Stelle. (Bull de Ther.).

Pifenstine, Inch.

	Total worksom and and	
Rp.	Mustiches	4,0
,	Egndaracte	2,0
	Camphorne	1,0
	Spiritus (96 proc.)	8,0
	Add the block southing	4.75

Man lost and filtrirt. Die zu lackirenden Schibler werden suvor Imal mit verdünutem Collection eder dünnem Gummischielm überrogen. Ausgesniebneter Lack!

Kitt for Horn and Schildpatt (Bochil).

Rp. Mastiches 40,0 Terebinth, laricin, 10,0 Olel Lint 44.0

schmillet man ausnamen. Vor dem Gebrauch en erhitnen.

Kitt für Glangegenstände.

Rp. Mastiches Terebinth laricin. 1,0,

Man schmiltt und formt in Stäbehen. Der Kitt let durchsichtig; man bestreicht damit die erwärmten Bruchstücke und drückt sie fest sualaxader.

Kitt für Porcellan und Gins.

Rp. Mastiches 4.0 45,0 Ammoniact Spiritus Aquae deatiff. 190,0,} II

Man dampft Lösung II auf 50 Th. ein, vermischt calt der durchgesolhten Lösung I und bringt auf

100,0 Gesammtgewicht. Zom Gebrauch su erwärmen. 11. Bp. Laccae in tabulis alb. puly. Mastiches pulyr. Aques destilistate Durch Vereiben niedlt man einen azerien Bred ber, bestrischt damit die Beuchstellen, läser trockpen, ehterst bis aum Schimelessen der Masse und dräekt damn fest ameinander. Lutum cum Lentisses (Gall.). Mastic de otsel ra. Rp. Mastiches in lacrymin 20,0 Rp. Mastiches in lacrymin 20,0 Racheris (Sp. Gwo, C738) 190,0 Racheris (Sp. Gwo, C738) 190,0 Rastit dentaria simplex. Tinctura Mastiches pulvre. 10,0 Sancitarace pulvez. 2,5 Actheris 22,6, Rastit odentalgica bulannes. Caementum dent tarium Gatone. Rp. Mastiches pulvre. 10,0 Rabiani tolizanti 60,0 Alcohol absoluti 25,6. Dister gelinden Erwärene erhält man eine brei- förmige Masse. Zahnach instraintiffen. Astick iperaturatiffen. Asti	300			Mastix.	
II. Rp. Laccae in tabulis alb. puly. Mantiches puly. Aquae destilistae Durch Verreiben stellt must elnen sarten Bred ber, bestriccht damit die Euchaellee, Race trocknem, erbitett bis zum Schniensen der Masse und drückt dann fest ameinander. Lutum enm Lentissen (Gall.). Mastiche sum Schniensen der Masse und drückt dann fest ameinander. Lutum enm Lentissen (Gall.). Mastiches (Sp. Gww. 0,734) 10.0. Mantiches (Sp. Gww. 0,734) 10.0. Mantiches acthores. Zahnkitt. Rp. Mastiches pulver. 2,6. Acthoris acthores. Zahnkitt. Rp. Mastiches acthores. Zahnkitt. Rp. Mastiches pulver. 2,6. Acthoris dennitum dentarium Garcon. Rp. Mastiches pulver. 3,6. Gaementum dentarium Garcon. Rp. Mastiches pulver. 3,6. Gaementum dentarium Garcon. Rp. Mastiches pulver. 3,6. Gaementum dentarium Garcon. Rp. Mastiches pulver. 3,6. Gold Corpolytion. Rp. Mastiches pulver. 3,6. Gold Corpolytion. Rp. Mastiches 20,6. Gold Corpolyti	100,0 Gesammtgewic	bt. Zun	Gabranch an e	P. 1011 1	
RP. Laccae in tabulit alb. puly. Mastiches puly. Mastiches and Aquas destiliates Durch Verretten stells man elinen sartes Best ber, bestreicht damit die Bruchstellen, Hest trocknungeritets bis sum Schiedisen der Masse und drickt damit fest ausdiander. Latum com Leutiaco (Gall). Mastiches de votaire. Rp. Mastiches in berryning 20,0 Artheria (Sp. Gew. O.724) 10,0. Man 16st und filteria simplex. Acther kann man auch Chicordenn verwenden. Mastit destiral simplex. Zinetura Mastiches acthorea. Zahnkitt. Ep. Mastiches pulver. 25,6 Acthoris 25,0. Mastiches pulver. 10,0 Samitaracse pulve. 25,6 Acthoris 25,0. Mastiches pulverat 15,0 Balamut lotomani 25,0. Chier geindem Erwikenen erfellt man eine breiformige Masse. Rastix antodontalgies. Zahnselmersatillender Mastix. Rp. Mastiches pulverat 15,0 Geindarcose 25,0 Godi dargeophyllor. Sangilais Draccinis 5,0 Opil poly. Opi Chirophyllor. Sangilais Draccinis 5,0 Opil poly. Olei Chiramonomi Cas. Bp. Mastiches 200,0 Sandarcose 200,0 Spiritus 9,45,0 Songolinis 25,0 Terebinith, inricio. 50,0 Olei Trechinithis inricio. 50,0 Olei Draccosti 15,0 Eleini 61,0 Acubel absoint 10,0 Acube	warmen,		THE PERSON NO. 1		(Mat. form.).
Mattiches puly. An antiches puly. Durch Verrethen stellt man elmes arten Brei ber, bestriecht damit die Brocksellen, last trocknom, erbitet bis zum Schinelsen der Masse und driekt dami den Berchsellen, last trocknom, erbitet bis zum Schinelsen der Masse und driekt dami den Amerikander. Lutum cum Leutiseo (Gall.). Mastic die utalra. Rp. Mastiches in kerymin 20,0 Actheris (Sp. Gew. 0,728) 10,0. Mastic stellt müch Bammenle. Statt Acther kann man auch Chlordenn verwenden. Mastir dentaria simplex. Tinctura Mastiches pulver. 10,0 Spanitanzes pulver. 25,6 Actheris 20,0 Ratasan tolomatigica blasamea. Gaem entom dentarium Gatosa. Rp. Mastiches pulverat. 15,0 Ratasan tolomati 60,0. Alcohol absoluti 25,6. Univer geillanden Erwikrene erhölt man eine breifformige Masse. Tahnselmentral führer Mastix. Rp. Mastiches 20,0 Opli poly. Opi Cimmanioni Cas. Olic Carpohyllor. Rp. Mastiches 20,0 Spiritus q. a. ut fist massa molits. Mastiches 20,0 Spiritus 64,5,0 Sendaracea 125,0 Sendar	Fre v.	11.		The Alede sounds	mar rails.
Aquar decellinas Durch Verreiton sielli man elnen artes Besi ber, bestreicht damis die Bruchstellen, Rest treckrem, erkiter bis aum Schieden der Masse und drickt damis fest aureinander. Latum com Leutiaco (Gall). Mas tich de votaira. Rp. Mastiches de votaira. Rp. Mastiches in kerymia 20,0 Artheria (Sp. Gew. 0.724) 10,0. Man 10st und filterin surce Brunnseile. Acther kann man auch Chleroforn verwenden. Mastit desitata simplex. Zh. Mastiches putre. 10,0 Samitaracse putre. 25,6 Acthoris 25,0. Mastiches putrent 15,0 Balakant tolomani 25,0. Rastix adontaigles balasmes. Caementum dentarium Gaucus. Rp. Mastiches putrent 15,0 Balakant lotomani 25,0. Chier geindem Erwikenen erfellt man eine breiformige Masse. Rp. Mastiches putrent 15,0 Gaidaracae erfellt man eine breiformige Masse. Rp. Mastiches putrent 15,0 Gaidaracae erfellt man eine breiformige Masse. Rp. Mastiches putrent 15,0 Gaidaracae erfelt man eine breiformige Masse. Rp. Mastiches putrent 15,0 Gaidaracae erfelt man eine breiformige Masse. Rp. Mastiches putrent 15,0 Gaidaracae erfelt man eine breiformige Masse. Rp. Mastiches putrent 15,0 Gaidaracae erfelt man eine breiformige Masse. Rp. Mastiches putrent 15,0 Gaidaracae erfelt man eine breiformige Masse. Rp. Mastiches putrent 15,0 Gaidaracae erfelt man eine breiformige Masse. Rp. Mastiches putrent 15,0 Gaidaracae erfelt man eine breiformige Masse. Rp. Mastiches putrent 15,0 Gaidaracae erfelt man eine breiformige Masse. Rp. Mastiches putrent 15,0 Gaidaracae erfelt man eine breiformige Masse. Rp. Mastiches putrent 15,0 Gaidaracae erfelt man eine breiformige Masse. Rp. Mastiches putrent 15,0 Gaidaracae erfelt man eine breiformige Masse. Rp. Mastiches putrent 15,0 Gaidaracae erfelt man eine breiformige Masse. Rp. Mastiches putrent 15,0 Gaidaracae erfelt man eine breiformige Masse. Rp. Mastiches erfelt man eine breiformi	exp. Lacese in tabe	illis alb. p	pals.	Mastinhes Marticana	
Durch Verretten stellt man einen satten Bred ber- bestricht damit die Bruchstellen, Rest trochron, erbites bis zum Schinelsen der Masse und drückt dann fest aneinander. Letium com Leutiace (Gall.). Mastic dentaria on Gall. Mantic dentaria simplex. R.B. Mantiches interprint 20,0 Actheria simplex. Tinetura Mastiches aethorea. Zahnkit, Ep. Mastiches putrer. 19,0 Sandiaraces putrer. 2,5 Actheris 22,5,0 Kastix odoratalgica balsamea. Caementum dentarium Gatosm. R.P. Mastiches putrer. 19,0 Rainami telotami 60,0 Alcebnol absoluti 25,5,0 Unter gelindem Erwärmen erhält man eine breifornige Masse. Haetix antodontalgiea. Zahnschnes 20,0 Sangulais Praconis 5,0 Opil poly. Sangulais Praconis 5,0 Opil carpophyllor. Rip. Mastiches Song 10,0,0 Sandaracae 125,0 205,0 Spiritus 8,00 10,0,0 Spiritus 64,0 e80,0. Hastilack für Oalmaierel, R.B. Mastiches 20,0 Elemi 2,0 Terebinthin, Indicin. 30,0 Olel Turelinthinae 725,0. Mastiches 160,0,0 Sandaracae 125,0 205,0 Terebinthin, Indicin. 30,0 Olel Turelinthinae 725,0. Mastiches 160,0,0 Sandaracae 125,0 205,0 Terebinthin, Indicin. 30,0 Olel Turelinthinae 725,0. Mastiches 160,0,0 Sandaracae 175,0 20,0 Spiritus 160,0,0 Sandaracae 175,0 20,0 Spiritus 160,0,0 Sandaracae 175,0 20,0 Spiritus 160,0,0 Sandaracae 175,0 10,0,0 Sandaraca	Mastiches puls		50.		
bestricht damid die Bruchstellen, laset trecknungeritets bergeber der Asses und dribekt damin fest anteinander. Latum ein Leutiaco (Gall.). Mastiches in berynin 20.0 Achteria (Sp. Grev. 0,728) 10.0. Man Jost und flützit durch Baumsolle. Statt Achter kann, man auch Chloroforn verwenden. Hastix dentarias simplex. Tinctura Mastiches pulver. 10.0 Sannitaraces pulver. 10.0 Sannitaraces pulver. 10.0 Sannitaraces pulver. 10.0 Rastix odontalgica balannea. Caeme entum dentarium Gatogen. Rp. Mastiches pulverat. 15.0 Rastanni telutani 10.0 Alcebnel absoluti 25.0. Their gelladen Ervetrone erbät man eine breiformige Masse. Latus elimensatillender Musitz. Rp. Mastiches Schone 10.0 Sangalials Draconis 5.0 Opi poly. 1.0 Olei Carpophyllor. Spiritus 9. a. ut fist mans mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus 9. a. ut fist mans mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus 9. a. ut fist mans mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus 9. a. ut fist mans mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus 9. a. ut fist mans mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus 9. a. ut fist mans mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus 9. a. ut fist mans mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus 9. a. ut fist mans mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus 9. a. ut fist mans mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus 9. a. ut fist mans mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus 9. a. ut fist mans mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus 9. a. ut fist mans mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus 9. a. ut fist mans mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus 9. a. ut fist mans mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus 9. a. ut fist mans mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus 9. a. ut fist mans mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus 9. a. ut fist mans fill manstich 10.0 Spiritus 10	Done Towns destillat	AD	q II.	Olal Fost-fred	
rebitets bis simu Schineisen der Masse und drückt dam fest ameinander. Lutum com Leutisen (Gall.). Mas ich de risalre. Rp. Mastiches in incrymia 20,0 Achteria (Sp. Gww. O'28) 10,0. Ram löst und filtrit durch Bannwolle. Statt Achter kamm ram anch Chlorofran werwenden. Mastix dentaria simplex. Tinctura Mastiches achterea. Zahnkitt. Rp. Mastiches puiver. 2,6. Achteris 25,6. Mastix odontalgica balsamea. Caem ent un dentarium Gatosu. Rp. Mastiches puiver. 2,5.6. Rakit adichel absolut 25,0. Richola absolut 25,0. Chier gelindem Erwärmen erhalt man eine breiformige Masse. Glied Caryophyllon. Rp. Mastiches Sangulain Draconis 5,0. Opi poly. Gel Clumanioni Cas. Olici Caryophyllon. Rp. Mastiches Sandaracae Olici Caryophyllon. Rp. Mastiches Sandaracae 125,0 850,0. Hastix lack für Oulmalerel. Rp. Mastiches 200,0 80,0. Spiritus Solo. Hastix lack für Oulmalerel. Rp. Mastiches 200,0 80,0. Elemi 25,0 80,0. Hastix lack für Oulmalerel. Rp. Mastiches 200,0 80,0. Elemi 25,0 80,0. Hastix lack für Oulmalerel. Rp. Mastiches 200,0 80,0. Elemi 25,0 80,0. Hastix lack für Oulmalerel. Rp. Mastiches 200,0 80,0. Elemi 25,0 80,0. Hastix lack für oulmalerel. Rp. Mastiches 200,0 80,0. Elemi 25,0 80,0. Hastix lack für oulmalerel. Rp. Mastiches 200,0 80,0. Elemi 25,0 80,0. Hastix lack für oulmalerel. Rp. Mastiches 200,0 80,0. Elemi 25,0 80,0. Hastix lack für oulmalerel. Rp. Mastiches 200,0 80,0. Elemi 25,0 80,0. Hastix lack für oulmalerel. Rp. Mastiches 200,0 80,0. Elemi 25,0 80,0. Hastix lack für oulmalerel. Rp. Mastiches 200,0 80,0. Elemi 25,0 80,0. Hastix lack für oulmalerel. Rp. Mastiches 200,0 80,0. Elemi 25,0 80,0. Hastix lack für oulmalerel. Rp. Mastiches 200,0 80,0. Elemi 25,0 80,0. Rakit na natirelain 20,0. Achteria 20,0. Achteria 20,0. Ale fürteria 20,0. Richeria 20,0. Rakit ma silene 10,0. Ale fürteria 20,0. Ale fürteria 20,0. Ale fürteria 20,0. Richeria 20,0. Richeria 2	besteriebe desire	man elne	o merten Brei be		1,5 cent.
Acthoris of anniconnection der Masse und driekt dam fest anteinander. Latum com Leutiseo (Galt). Mastic de ntaire. Rp. Mastiches interymin 20,0 Acthoris (Sp. Gew. 0,728) 10,0. Man löst and Histrit durch Banuwelle. Statt Acther kann man auch Chloroforn verwenden. Mastic dentaria simplex. Tinctura Mastiches putrer. 19,0 Ep. Mastiches putrer. 19,0 Acthoris 20,0. Hastix anteinander. Caeme atom dentarium Gatom. Rp. Mastiches putrerat 15,0 Raleani toinant 60,0. Alcohol absoluti 25,0. Cheer gelindem Erwäronen erhölt man eine breiformige Masse. Mastic mater anteinan Gatom. Rp. Mastiches fine restrium Gatom. Rp. Mastiches putrerat 15,0 Raleani toinant 60,0. Alcohol absoluti 25,0. Cheer gelindem Erwäronen erhölt man eine breiformige Masse. Mastic mater 60 Pillen und ermater eine breiformige Masse. Mastiches fine out an eine breiformige Masse. Mastiches fine out an eine breiformige Masse. Mastiches fine out an eine breiformige Masse. Phastiches fine out an eine breiformige Masse. Mastiches fine out an eine breiformige Masse. Nytrinae contait (Sp. Gew. Open. Mastiches out an eine breiformige Masse. Mastiches fine out an eine	SAME OF COLUMN TOWNS AND ADDRESS OF THE PARTY OF THE PART	Charles of the Land	etter Illinia to Americalian .	The state of the s	
Letum cam Lentiseo (Gall.). Mastiches in lacrymis 20.0 Achheda (Sp. Gew. 0.728) 10.0 Achheda (Sp. Gew. 0.728) 10.0 And lost and literat durch Banuswolle. Mastix dentaria simplex. Tinctura Mastiches acthorea. Zahokiti. Ep. Mastiches puivers. 10.0 Achheris 25.0. Mastiches puivers. 15.0 Balami tolomani Galo. Alcohol absolutu 25.6. Their gelindem Erwirone châls man eine breiformige Masse. Zahnschmer Erwirone châls man eine breiformige Masse. Zahnschmer Sirophyllor. Spiritus Gerech automis Galo. Alcohol absolutu 25.6. Their gelindem Erwirone châls man eine breiformige Masse. Zahnschmer Erwirone Cass. Olic Carpophyllor. Spiritus Gereco. 20.0 Spiritus q. s. ut fist massa mollis. Hastixhek (Bucuil.) Rp. Mastiches 20.0 Spiritus q. s. ut fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus q. s. ut fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus q. s. ut fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus q. s. ut fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus q. s. ut fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus q. s. ut fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus q. s. ut fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus q. s. ut fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus q. s. ut fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus fire quan molt dentaria fire para dentare. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus fire quan molt dentaria fire para dentare. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus fire quan molt dentaria fire para dentare. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus fire quan dentaria fire para dentare. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus fire quan dentaria fire para dentare. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus fire quan dentaria fire para dentare. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus fire quan dentaria fire para dentare. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus fire quan dentaria fire para dentare. Rp. Mastiches 20.0 Spiritus fire quan dentaria	ACCUSE IND TITLE DOUGH	selleng there	Mease and dribe		rlennos.
Latim com Lentheo (Gall.). Mastid de taire. R. Mastid de taire. R. Mastide (Sp. Gow. 0744) 100. Man lost und filtrit durch Baumwolle. Statt Acther kann man auch Chloroforn verwenden. Mastix dentaria simplex. Tinctura Mastiches putrez. 10.0 Ep. Mastiches putrez. 10.0 Ratix dentaria simplex. Tinctura Mastiches putrez. 10.0 Rep. Mastiches 10.0 Rep. Mastich	canto test speniables			Piluies sled	Hannas
Rp. Massiches in the traymin 20,0 Acthoric (Sp. Gew. 0,728) 10,0 Mon lost und filtert fürch Benunwolle, Statt Acther kann man auch Chloroforn verwenden. Mastix dentaris simplex. Tinctura Mastiches acthorea. Zahbkitt, Bp. Mastiches neithere. 25,0 Sandiaraes paiver. 25,0 Mastiches puiver. 19,0 Sandiaraes paiver. 25,0 Mastiches puiver. 15,0 Rabani tolotani dentaritum Gatoma. Caementom dentaritum Gatoma. Rp. Mastiches neitheria Gatoma. Caementom dentaritum Gatoma. Rp. Mastiches compositus (Ergingt Sprittus matricella, Zunammongesse Mastix sprittus, Martiches (From). Rp. Mastiches acomo Mastix. Rp. Mastiches couts. Rp. Mastiches couts. Rp. Mastiches couts. Rp. Mastiches (Bucunt.). Rp. Mastiches 20,0 Sprittus q. a. ut fist massa mollis. Mastiches 20,0 Sprittus q. a. ut fist massa mollis. Rp. Mastiches 20,0 Sprittus (Rp. Couts). Rp. Mastiches 20,0 Sp	Lutum cum	Levi Huen	ACCURATE N		
Rp. Mastiches in herymis 20,0 Achacle (Sp. Gew. 0.724) 10,0 Ash lost and filtrit durch hamwells. Statt Acther kam man anch Chlorofern verwenden. Mastix dentaria simplex. Tinctura Mastiches putrer. 19,0 Exp. Mastiches putrer. 19,0 Racherias 25,0 Racherias 25,0 Racherias 25,0 Racherias polver. 2,5 Actherias 25,0 Racherias polver. 2,5 Actherias 25,0 Racherias polver. 15,0 Racherias polver. 15,0 Racherias polver. 15,0 Racheria colonari 60,0 Racheria polver. 25,6 Racherias polver. 15,0 Racheria polver. 1	Mantio	dantal	Courte C		ristinci 2,0
Acthoris (Sp. Grav. 0,724) 100. Mon lost and filtrirt durch Bannawoile. Statt Asther kann man auch Chloroforn rerwenden. Mastix dentaria simplex. Tinctura Mastiches acthorea. Zahnkita Ep. Mastiches pulvez. 10,0 Sanniaraces pulvez. 25,0. Mastix odontalgica balannes. Cacmentum dentarium Garona. Rp. Mastiches pulveral. 15,0 Raitian tolorani 20,0 Alcohol absoluti 25,0. Unter gelindem Erwitmen erhölt man eine breiförmige Massa. Rp. Mastiches pulveral. 15,0 Raitian priceite förmige Massa. Zahnachmen Erwitmen erhölt man eine breiförmige Massa. Rp. Mastiches Sondaracea 25,0 Alcohol absoluti 25,0 Cold Caryophyllor. Spiritus antodontalgica. Zahnachmen Sondaracea 22,0 Spiritus (27 proc.) 20,0 Alcohol absoluti 25,0 Cold Caryophyllor. Rp. Mastiches Sondaracea 22,0 Spiritus (27 proc.) 20,0 Alcohol absoluti 25,0 Cold Caryophyllor. Rp. Mastiches Sondaracea 22,0 Spiritus (27 proc.) 20,0 Alcohol absoluti 25,0 Cold Terebinthina pricei. 20,0 Cold Terebinthina pricei. 20,0 Cold Terebinthina 725,0 Cold Tere				Extracti Opfi	0,11
Acther kann man and and Chloroforn rerwenden. Mastix dentaria simplex. Tinctura Mastiches netherea. Zahnkitt Bp. Mastiches pulver. Sanniaracse polver. 26. Actheris Bp. Mastiches pulver. 28. Actheris Bp. Mastiches pulver. 29. Actheris Bel Durchfall 10.0 Alow of Pillus und mattch it go. Bp. Mastiches contus. Bp. Mastiches contus. All Pillus Roateshite. Spiritus Mastiches compositus (Erging Spiritus (8 proc.) Actheris Bp. Mastiches pulver. 29. Actheris Bp. Mastich	Artheria (Su	Gow 0.7	20,0	Messie Tpochcumh	
Mastix dentaria simplex. Tinctura Mastiches actherea. Zahukitt. Bp. Mastiches pulrer. 10,0 Santiaracse pulver. 25,0 Actheris 25,0 Mastix odontalgica balsamea. Caementum dentarium Gatom. Rp. Mastiches pulrera. 15,0 Ratiami tolutani 25,0. Discregelindem Erwäronen erhält man eine breiförnige Massa. Zahnschimersatillender Mustix. Rp. Mastiches scottas. Alcohol absoluti 25,0. Discregelindem Erwäronen erhält man eine breiförnige Massa. Zahnschimersatillender Mustix. Rp. Mastiches Sandaracse. Sangulaia Draconis 5,0 Oph poly. Obei Chmanioni Cass. Oici Caryophyllor. Spiritus quantitalek (Bucum.). Rp. Mastiches 200,0 Sandaracsa 125,0 200,0 Spiritus quantitalek (Bucum.). Rp. Mastiches 200,0 Sandaracsa 125,0 200,0 Terebinth, narich 20,0 Olel Terebinthina 1872,0. Hastix inche für Osimalerei. Rp. Mastiches 200,0 Olel Terebinthina 723,0. Hastix inche für Osimalerei. Rp. Mastiches 200,0 2. Spiritus 150,0 3. Sacchari 150,0 3. Sacchari 150,0 4. Aquas desillatse 150,0 2. Spiritus 150,0 3. Sacchari 150,0 4. Aquas desillatse 150,0 5. Sacchari 150,0 5. Sacchari 150,0 6. Hibrite Liengy on 1 in 2 chieck man mit done heisen Sirop and und 4, Rgt 5 hinzu und filteris. Pilleniack. Ep. Mastiches 10,0 Alcohol absoluti 10,0 Britins (Gapro) 50,0 Olel Teredinithina 00,0 Olel Teredinit	Man Jout und filtriet	diameh 1	24) 10,D,	Zu so pines vet tour tr	1,0.
Mastiches acthores, Zahnkitt By Mastiches pulver, 10,0 Sanitaracs polver, 2,6 Acthoris 25,0 Mastic dentarism Garona. Caementum dentarium Garona. Rp. Mastiches pulvers, 15,0 Rabami tolurani 5,0 Alcohol absoluti 25,0 Cheir gelindem Erwärenen erhält man eine bielformige Masse. Mastix antodontalgica. Zahnachman dentarium Garona. Mastix antodontalgica. Zahnachman dentarium Garona. Spiritus Mastiches compositus (Ergänd surbwar, wie die Fills, aloeticas termass. Spiritus Mastiches compositus (Ergänd surbwar, wie die Fills, aloeticas termass. Spiritus Mastiches compositus (Ergänd surbwar, wie die Fills, aloeticas termass. Spiritus Mastiches compositus (Ergänd surbwar, wie die Fills, aloeticas termass. Spiritus Mastiches compositus (Ergänd Spiritus matichile of Fills, aloeticas termass. Spiritus Mastiches compositus (Ergänd Spiritus Mastichis compositus (Ergänd Spiritus Mastichile von dentarium date in the product dentarium dent	Asther kann man an	ch Chles	onomwolle. Stat		
Tinctura Maniches acthorea, Zahnkitt By Mastiches putrer. 10,0 Sandaracae putrer. 25,0, Mastix odontaigica balsamea. Caementum dentarium Gavom. Rp. Mastiches putrerat. 15,0 Baltani tolotani 50,0 Alcohol abediud 25,0, Unier gelindem Erwitzmen erhölt man eine breiformige Massa. Zahnachmes rastillender Mastix. Rp. Mastiches putrerat. 15,0 Opti Chramomi Chas. Opti Chryophyllor. Sandaracae 32,0 Spiritus Rastiches (Bucum.). Rp. datiches 20,0 20,0 Sandaracan 125,0 20,0 Clei Terebinthin, laricin, 50,0 Olei Terebinthin, laricin, 50,0 Clei Terebinthinae 725,0 Lack für foliasiert Lack Rp. Mastiches 200,0 Sandaracan 125,0 20,0 Spiritus 667 para 1 10,0 Spiritus Mastiches Contus (Ergang Spiritus (Spiritus (Spirit				Pilulas Cooperi Forms	at. Regionnesian v
Tinctura Mastiches actheres. Zahukitt. Bp. Mastiches putrer. 19.0 Sandaracae polver. 2.0 Actheris 25.0. Mantix odontalgica balsames. Caementum dentarium Gaugum. Rp. Mastiches putreral. 15.0 Ralsami telutani 63.0 Alcabel absoluti 25.5. Unter gelindem Erwärmen erhält man eine breiförmige Masse. Zahnschmerssillender Mastix. Rp. Mastiches putveral. 15.0 Ralsami telutani 63.0 The gelindem Erwärmen erhält man eine breiförmige Masse. Zahnschmerssillender Mastix. Rp. Mastiches Sangulais Draconis 5.0 Olei Chananiomi Cass. Olei Carpohyllor. Spiritus q. s. ut fist massa mollis. Ratilahek (Bucutt.). Rp. Mastiches Sandaracae 200,0 100,0 Spiritus q. s. ut fist massa mollis. Rp. Mastiches 200,0 100,0 Sandaracae 200,0 100,0 Spiritus 845,0 850,0 Rasiliahek für Osimalerel. Rp. Mastiches 200,0 Elemi 25.0 Parebinthin, laricin, 50,0 Terebinthina 755,0 Rasiliani Grylonid 10,0 Alcabel absoluti 740,0 Rasiliani Grylonid 10,0 Rasiliani Grylo	Mastix dent	aria sim	plex.	The Manual b	
Bp. Mastiches pulver. 15.0 Sanotaraces pulvers. 25.0 Acthoris 25.0 Mastix odortalgica balsamea. Caementum dentarium Gatonu. Rp. Mastiches pulverst. 15.0 Alcubel absolut 25.0 Unter gelindem Erwärmen erhält man eine breiförmige Massa. Zahmachmeter Mastix. Rp. Mastiches Sangulnis Draconis 5.0 Opti poly. 1.0 Olei Clumaniomi Cass. Olei Curyophylior. Spiritus q. s. ut fist manse mollis. Rp. Mastiches 200,0 100,0 Sandaracan 125,0 200,0 Terebinth, venot 30,0 30,0 Bejritus \$45,0 880,0 Britus \$20,0 Britus \$45,0 880,0 Britus \$20,0 Britus \$45,0 880,0 Britus \$20,0 Britus \$25,0 Britus \$25,0 Brastiches \$20,0 Britus \$25,0 B	Tinetura Mastiches	sothe	rea. Zahabita	A hote	
Sandaracas palver. 2.6 Aetheris 25.0. Mattix odortalgica balsamea. Caementum dentarium Gavorm. Rp. Mantiches pulverat. 15.0 Ralamit tolorani 60.0 Alcohol absoluti 25.6. Cher gelindem Erwärenen erhält man eine breiformige Massa. Zahnschmersatillender Mastix. Rp. Mastiches Sandaracae 25.0 Sandaracae 25.0 Opti poly 1.0 Otei Cimaniomi Cass. Olei Carpophyline. 25.0 Spiritua q. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches (Bucuit.). Rp. 1 III Mastiches (Bucuit.). Rp. 1 III Mastiches 20.0 Spiritua q. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritua p. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritua p. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritua p. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritua p. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritua p. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritua p. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritua p. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritua p. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritua p. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritua p. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritua p. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritua q. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritua p. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritua p. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritua p. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritua q. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritua q. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritua p. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritua p. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Spiritua p. s. at fist massa mollis. Rp. Mastiches 20.0 Rp. Mas	Ep. Mastiches o	Here		Suitt Broads	10,0
Mastiches pulversal 15,0 Relamin teinum Gaucien Rp. Mastiches pulversal 15,0 Rest man Si Stimmer econtus. Myrthae contus. Olithael 32,0 Rest man Si Stimmer atches und destillite ab 20,	Sandaraesa	polyan-		Man forms 60 Piller and	q a.
Caementum dentarium Gaucum Rp. Mastiches pulverat 15,0 Rakamit tolmani 60,0 Alcohol absoluti 25,0. Unter gelindem Erwitmen erhölt man eine breiformige Masse. Zahnachmen erhölt man eine breiformige Masse. Zahnach	Aethoris	homante		schwarz, wie die Pilot ale	mucos sta Planer
Rp. Mastiches pulerat 15,0 Rakami telutani 60,0 Alcohol absoluti 25,6. Unter gelindem Erwirmen erhält man eine breiformige Massa. Zahnsehmeratillender Mastix. Rp. Mastiches Mastix antodoutolgien. Zahnsehmeratillender Mastix. Rp. Mastiches 60,0 Sangulais Draconis 5,0 Opti poiv. Olei Chmanioni Cas. Olei Caryophyller. Salizane (Breunt.) Rp. Mastiches 200,0 Spiritus q. a. at fist mass molis. Rp. Mastiches 200,0 Sandarican 125,0 Spiritus 645,0 Spiritus 655,0 Rastixhek für Oulmalerel. Rp. Mastiches 200,0 Sandarican 125,0 Terebinthin, Inricis, 50,0 Olei Terebinthina 1825,0 Terebinthin, Inricis, 50,0 Clei Terebinthina 1825,0 Terebinthin, Inricis, 50,0 Olei Terebinthina 1825,0 Terebinthin, Inricis, 50,0 Terebinthin, Inricis, 50,					
Rp. Mastiches pulerat 15,0 Rakami telutani 60,0 Alcohol absoluti 25,6. Unter gelindem Erwirmen erhält man eine breiformige Massa. Zahnsehmeratillender Mastix. Rp. Mastiches Mastix antodoutolgien. Zahnsehmeratillender Mastix. Rp. Mastiches 60,0 Sangulais Draconis 5,0 Opti poiv. Olei Chmanioni Cas. Olei Caryophyller. Salizane (Breunt.) Rp. Mastiches 200,0 Spiritus q. a. at fist mass molis. Rp. Mastiches 200,0 Sandarican 125,0 Spiritus 645,0 Spiritus 655,0 Rastixhek für Oulmalerel. Rp. Mastiches 200,0 Sandarican 125,0 Terebinthin, Inricis, 50,0 Olei Terebinthina 1825,0 Terebinthin, Inricis, 50,0 Clei Terebinthina 1825,0 Terebinthin, Inricis, 50,0 Olei Terebinthina 1825,0 Terebinthin, Inricis, 50,0 Terebinthin, Inricis, 50,	Wastly odonta	igles be	Isames.	Spiritus Maatichis comp	onitus (Eredoch).
Rp. Mastiches policina 15.0 Ratiant industri 25.0 Alcohol absolut 25.0 Unter gelindem Frestranen erhält man eine breiformige Masse. Rastix antodoutalgien. Rastix antodoutalgien. Rp. Mastiches Gendarcee aa 40.0 Sangulnis Dezeonis 5.0 Opil poly, 1,0 Orie Chramiomi Cass. Oide Caryophyllor. Spiritus q. a. ut fist massa mollis. Rp. Mastiches 200,0 100,0 Sandarican 125.0 200,0 Spiritus 67 pour 200,0 Sandarican 125.0 200,0 Spiritus 67 pour 200,0 Rastix man 125.0 200,0 Spiritus 67 pour 200,0 Sandarican 125.0 200,0 Spiritus 67 pour 200,0 Rastiches 200,0 100,0 Rastiches 200,0 100,0 Rastiches 200,0 20,0	Caementum de	ntarius	m Garonn.	apiritus matricalia, Zu-	it the tree property and a second
The problem of the property of the problem of the p	Rp. Magniches pr	dremt.	15.0	Mastixspiritos, M.	olterantelana
Their gellindern Erwätrenen erhölt man eine brei- formige Masse. Zahnachmersatillender Mastix. Rp. Mastiches Sangulais Draconis Olei Caryophyllor. Spiritus q. a. at fist massa mollis. Elemi 25,0 Terebinthi venot 30,0 Spiritus 645,0 Selemi 25,0 Terebinthinias 725,0 Terebinthinias	Balaami tole				
Their gelindem Erwätrenen erhält man eine brei- förmige Massa. Zahnschmassitillender Mastix. Rp. Mastiches Sangulais Draconis Opi poly. Opi Chammoni Cass. Olei Caryophyllor. By. Mastiches Sangulais Cass. Olei Caryophyllor. By. Mastiches Sandaracae Sangulais Cass. Olei Caryophyllor. By. Mastiches Sandaracae San	Alcohol aber	aluri	49 J. W. 300		
Spiritus (87 proc.) 20,0 Aquas Spiritus (87 proc.) 20,0 Aquas Samuelan steiner and destilitre Samuelan steiner and steiner and steiner and destilitre Samuelan steiner and steiner steiner and steiner steiner and steiner and steiner steiner and steiner and steiner and steiner and steiner and steiner steiner and s	Unter gelindem Erwaren	en erhält	man cine brei-		
Tashus antodoutaigles. Zahuselimerus illender Mastix. Rp. Mantiches Sangulais Draconis Sangulais Draconis Sangulais Draconis Sangulais Draconis Spiritus Q. s. et fist massa moltis. Ratixlack (Bucun.). Rp. Mastiches Sandaracan Solo Carpophyller. Rp. Mastiches Sono 100,0 Sandaracan Solo 100,0 Sandaracan Solo 200,0 Sandaracan	formige Masse.			Stiritus (82 page)	1,0
Tahnachmersatillender Mastix. Rp. Mastiches Sangulais Draconis Opii poiv. Olei Chrianiomi Cass. Olei Chryophyllor. Spiritus q. s. et fist masss molis. Hastixlack (Bucunt.) Rp. Mastiches Sandaracas 125,0 205,0 Spiritus 25,0	Wester out			Actua	of editors.
Rp. Mastiches Gandaraces Gandaraces Sangulais Draconis Opii puly, Obet Clamanomi Cass. Olet Caryophyllor. Spiritus q. a. at fist mass mollis. Rastiches Bandaraces Song 100,0 Spiritus q. a. at fist mass mollis. Rp. Mastiches Song 100,0 Sandaraces 125,0 Sandaraces 125,0 Spiritus Batikack für onimalecel. Rp. Mastiches Song 200,0 Spiritus Batikack für Onimalecel. Rp. Mastiches Song 200,0 Elemi 25,0 Terebinth, laricin, 50,0 Olel Terebinthians T25,0 Terebinthians	MANUAL AND	Montalk)	Eess.	Esset man Bi Stunden atches.	simil describes were
Sangulais Draconis Sangulais Draconis Sangulais Draconis Ophi poly. Obei Clanamomi Cass. Olei Carpophyllor. Spiritus q. a. ut fist massa mollis. Mastiches Soo, 100,0 Sandaracan 125,0 Sandaracan 125,0 Spiritus Mastiches 125,0 Spiritus 125,0		HISBUS.	r Mustir:	ab 30.0. Klar, tarbles, St	son. Gers ners can
Sangulais Draconis Opil poly. Opid Chramanomi Cass. Olei Caryophyllor. Spiritus q. a. ut fist massa mollis. Mastiches 200,0 100,0 Sandaracan 125,0 200,0 Sandaracan 125,0 200,0 Terebinth, venot 30,0 90,0 Spiritus 845,0 880,0. Hastiches 200,0 90,0 Spiritus 845,0 880,0. Hastiches 200,0 Sandaracan 125,0 200,0 Terebinthin, laricin, 20,0 Terebinthin, laricin, 25,0 Terebinthina 725,0. Hastiches 200,0 Clei Terebinthinas 725,0. Hastiches 300,0 Clei Terebinthinas 725,0. Aquae Ausantii Gor. 200,0, Aquae Ausantii Gor. 200,0, Aquae Ausantii Gor. 200,0, Clei Mitrite Lönning von t in 2 mischt man mit dan beisnen Strup ans 3 und 4, 15gt 5 hinzu Pilleniack. Rp. Mastiches Bengels 33,0 Chinesischer Lack Rp. L. Mastiches Sundaracae 320,0 Terebinthinas 725,0. Lack für trockne antatemitache Prapa Sandaracae 200,0 Camphoras as 10,0 Terebinth insich. 30,0 Chinesischer Lack Rp Mastiches Sandaracae 32,0 Alcohol abeolosti 740,0. Terebinthinas 725,0. Lack für trockne antatemitache Prapa Sandaracae 200,0 Camphoras as 10,0 Terebinth insich. 30,0 Chinesischer Lack Rp Mastiches Sandaracae 32,0 Alcohol abeolosti 740,0. Terebinthinas 500,0 Alcohol abeolosti 740,0. Terebinthinas 755,0. Alcohol abeolosti 740,0. Terebinthinas 755,0					
Olef Chrismioni Cass Olef Chryophyllor. Spiritus q. a. ut fist mass mollis. Hastixlack (Bucun.). Ep. Mastiches 200,0 100,0 Sandaracan 125,0 200,0 Terebinth venot 30,0 30,0 Spiritus a 545,0 680,0. Hastixlack für Osimaletel. Rp. Mastiches 200,0 Elemi 25,0 Terebinthin, laricin, 50,0 Olef Terebinthinas 725,0. Hastixlack für Osimaletel. Rp. Mastiches 200,0 Elemi 25,0 Terebinthin, laricin, 50,0 Olef Terebinthinas 725,0. Hastixlack für Osimaletel. Rp. Mastiches 200,0 Elemi 25,0 Terebinthinas 725,0. Hastixlack für Osimaletel. Rp. Mastiches 200,0 Elemi 25,0 Terebinthinas 725,0. Hastixlack für Osimaletel. Rp. Mastiches 300,0 Elemi 25,0 Terebinthinas 725,0. Hastixlack für Terebinthinas 50,0 Alcohol absoluti 740,0. Terebinthinas 500,0 Elemi 150,0 E			113 40,0	Vernix anator	nica.
Olef Chrismioni Cass Olef Chryophyllor. Spiritus q. a. ut fist mass mollis. Hastixlack (Bucun.). Ep. Mastiches 200,0 100,0 Sandaracan 125,0 200,0 Terebinth venot 30,0 30,0 Spiritus a 545,0 680,0. Hastixlack für Osimaletel. Rp. Mastiches 200,0 Elemi 25,0 Terebinthin, laricin, 50,0 Olef Terebinthinas 725,0. Hastixlack für Osimaletel. Rp. Mastiches 200,0 Elemi 25,0 Terebinthin, laricin, 50,0 Olef Terebinthinas 725,0. Hastixlack für Osimaletel. Rp. Mastiches 200,0 Elemi 25,0 Terebinthinas 725,0. Hastixlack für Osimaletel. Rp. Mastiches 200,0 Elemi 25,0 Terebinthinas 725,0. Hastixlack für Osimaletel. Rp. Mastiches 300,0 Elemi 25,0 Terebinthinas 725,0. Hastixlack für Terebinthinas 50,0 Alcohol absoluti 740,0. Terebinthinas 500,0 Elemi 150,0 E			5,0	Lack für trockneanaton	linche Prapagata
Olei Caryophyllor. Spiritus q. s. ut fist mass mollis. Mastiches 200,0 100,0 Sandarscan 125,0 200,0 Terebinth, venot 30,0 20,0 Spiritus 845,0 880,0. Hastixhek für Osimalerel. Rp. Mastiches 200,0 Elemi 25,0 Terebinthina 725,0 Ciel Terebinthina 725,0 Ciel Terebinthina 725,0 Mastiches 200,0 Ciel Terebinthina 725,0 Ciel Terebinthina 150,0 Ciel Ter			1,0	En Mastichus	
Spiritus q. a. at first massa mollis. Bastirlack (Bucum.). Rp. 1 II Assistant 125,0 200,0 Terebinth inricin. 20,0 Actheria 20,	Old Communional Cas	A.			
Examination of the control of the co	Salettus a a se for		11 2,0	Balanut Countras	acrito.
Hastiches (Buchill III Acheria 20,0 Mastiches 200,0 100,0 Sandarican 125,0 209,0 Terebinth, venet 30,0 90,0 Spiritus 845,0 880,0 Hastiches 200,0 90,0 Elemi 25,0 Terebinthin, laricin, 50,0 Clei Terebinthinas 725,0 Hastiches 200,0 Clei Terebinthinas 725,0 Clei Terebinthinas 500,0 Cl	opultur q. s. th the	marant b	nollis,	Campheras	88 100
Mastiches 200,0 100,0 Sandarican 125,0 200,0 Terebinth, venot 30,0 30.6 Chinesischer Lack Byritus 845,0 880,0 Elemi 25,0 Alcohol absoluti 740,0 Ralsuni gurjunici 10,0 Alcohol absoluti 740,0 Terebinthinas 725,0 Terebinthinas 7	Mastinlack	Becom	1	Tereblath inricia.	
Mastiches 200,0 100,0 200,0 Yernix Chinesis. Sandaracan 125,0 200,0 Yernix Chinesis. By Mastiches 200,0 Elemi 25,0 Elem				- Anthoria	
Sandaracan 125,0 200,0 Terebinth venet 30,0 30.0 Spiritus 845,0 880,0 Hastiches 800,0 Elemi 25,0 Terebinthin, laricin, 50,0 Olei Terebinthinas 725,0 Hastix-Likăr, Raki munitichi E. 1. Mastiches gr. pulv. 50,0 S. Spiritus 1500,5 S. Sacchari 1800,0 Aquas Assantii Bor. 200,0, de Elemi 1800,0 Aquas Assantii Bor. 200,0, de Elemi 1900,0 Terebinthinas 1500,0 Sacchari 1800,0 Aquas Assantii Bor. 200,0, de Elemi 1900,0 Terebinthinas 1500,0 Sagamis Draconis 150,0 Sandaracae 100,0 Sangamis Draconis 15,0				Alcohol alteoluti	
Terebinth, venet 30,0 90.0 Spiritum 845,0 880,0. Hastikhok für Osimalerel, Rp. Mastiches 200,0 Ralsumi gerjunici 10,0 Elemi 25,0 Alcohol absoluti 740,0. Terebinthin, laricin, 50,0 Olei Terebinthinas 725,0. Hastikhūr, Raki markichi. B. 1. Mastiches gr. pulv. 50,0 2. Spiritum Sacchari 1800,0 4. Aquas destillates 1800,0 4. Aquas Ausantii for, 200,0, de filtrire. Pilleniack. Rp. Mastiches Pilleniack. Rp. Mastiches Rp. Mastiches Rp. Mastiches Sacchari 1800,0 Aquas Ausantii for, 200,0, de filtrire. Pilleniack. Rp. Mastiches				Variation 200.00	
Bpiritus 545,0 680,0. Hastiklack für Osimalerei. Rip. Mastiches 200,0 Elemi 25,0 Ralsumi gurjunid 10,0 Alcohol absoluti 740,0. Terebinthin, laricin. 50,0 Alcohol absoluti 740,0. Terebinthinas 725,0 Ternix isochromatica. Lack für farbige Lithographien und Kupforatiche. Raki muntichi B. I. Mastiches gr. pulv. 50,0 2. Oni Terebinthinas 500,0 3. Terebinthinas 500,0 4. Aquas destillates 1500,0 4. Aquas destillates 1500,0 5. Aquas Augusti flor, 200,0, 6. Ellerite Löneg von in 2 mischt man mit dem heimen Strup aus 3 und 4, fligt 3 hinzu flore Long von in 2 mischt man mit dem heimen Strup aus 3 und 4, fligt 3 hinzu flore Sangunis Druconis 15,0 Elemi fluret. Rip. Mastiches 125,0 Sandarane 200,0 5. Sardarane 100,0 Sangunis Druconis 15,0 Elemi fluret. Rip. Mastiches 125,0 Sandarane 100,0 Sangunis Druconis 15,0 Elemi fluret. Rip. Mastiches 125,0 Sandarane 100,0 Sangunis Druconis 15,0 Elemi fluret. Rip. Mastiches 125,0 Sandarane 100,0 Sangunis Druconis 15,0 Elemi fluret. Rip. Mastiches 125,0 Sandarane 125,0 Sandarane 100,0 Sangunis Druconis 15,0 Elemi fluret. Rip. Mastiches 125,0 Ralsuni gurjunid 10,0 Sandarane 125,0 Ralsuni gurjunid 10,0 Ralsuni	Terebinth, venet			Obligation Chines	Mil.
Hastiches für Osimalerei, Rp. Mastiches 200,0 Elemi 25,0 Terebinthina 25,0 Olei Terebinthina 725,0 Hastir-Likär, Raki mastichi By. I. Mastiches gr. pulv. 50,0 S. Sacchari Aquas destillatus 1500,0 Aquas Ausanti 1800,0 Aquas Ausanti 1800,0 Result in 2 mischt man mit dem beinem Strup ann 2 und 4, fügt 5 hinzu Pilleniack. Rp. Mastiches					Luck
Rip. Mastiches 200,0 Elemi 25,0 Terebinthin, laricin. 50,0 Olei Terebinthinae 725,0. Hasilx-Likär. Raki muntichi B. I. Mastiches gr. pulv. 50,0 2. Spiritus 150,0 3. Sacchari 1500,0 4. Aquae destiliate 1500,0 5. Aquae Augusti flor, 200,0,0 de filtrire Löneg von in 2 mischt man mit dem heimen Strep am 3 und 4, figt 3 hinzu Pillenlack. Rp. Mastiches Bengels 33,0 Atchiol absoluti 10,0 Actheris 13,0 Epiritus (96 proc.) Elemi 120,0 Elemi 20,0 Elemi 20	** ** * * * **				
Rp. Mastiches 200.0 Elemi 25.0 Alcohol absoint 740.0. Terebinthina 725.0. Hastin-Likur, Raki mastichi B. 1. Mastiches gr. pulv. 50.0 2. Spiritus B. 5acchari 1800.0 4. Aquas destillates 1800.0 5. Aquas Aurantii for. 200.0. 6. Aquas Aurantii for. 200.0. 6. Aquas Aurantii for. 200.0. 7. Pilleniack. Pilleniack. Pilleniack. Rp. Mastiches 125.0 Sangunis Druconis 15.0		Oulmale	stel,		43 125,0
Elemi 25,0 Terebinthin, inricin, 50,0 Olei Terebinthinae 725,0. Hasiix-Likār, Rakii mastichi. E. I. Mastiches gr. puiv. 50,0 S. Sacchari 1800,0 Aquae destillates 1800,0 Aquae destillates 1800,0 Illetire Lönney von in 2 mischi man mit dem beimen Sirup am 3 und 4, fügt 8 hinza und filtrit. Pillenlack. Rp. Mastiches 125,0 Sandarane S		20	0,0	Ralsumi gurjenici	
Terebinthin, laricin. 50,0 Olel Terebinthinae 725,0. Hasilx-Likör, Raki martichi. E. I. Martiches gr. pulv. 50,0 2. Spiritus Sacchari 1800,0 4. Aquae destillatus 1800,0 6. Aquae Arsantii flor. 200,0. A Aquae Arsantii flor. 200,0. B Humitire Lösung von i in 2 mischi man mit dem beinnen Strup ann 2 mid 4, fligt 5 hinzu Pilleniack. Rp. Martiches Bengels 13 5,0 Atochol absoluti 10,0 Actheris 13 5,0 Atochol absoluti 10,0 Actheris 13 5,0 Atochol absoluti 10,0 Actheris 14 5,0 Brittue (66 proc.)		91	S.D	Alcohol absoluti	
Otel Terebinthians 725,0. MasHx-Liker, Raki marrichi. E. 1. Mastiches gr. pulv. 50,0 2. Spiritua 3. Sacchari 4. Aquas destillates 1800,0 4. Aquas destillates 1800,0 4. Aquas destillates 1800,0 4. Aquas destillates 1800,0 5. Sinchari 4. Aquas destillates 1800,0 6. Elitrire Lönnig von t in 2 mischt man mit dem beinem Strup ans 3 und 4, figt 5 hinzu Pilleniack. Rp. Mastiches 125,0 Sangurais Draconis 15,0 Sangurais Draconis 15,0 Elemi Atochol absoluti 10,0 Actionis 20,0 Spiritus (66 proc.) Spiritus (66 proc.) Spiritus (66 proc.)	Terebinthin, h	urlein, M	2,0	Fact to the	
Hasily-Liker, Raki mustichi By I. Mastiches gr. pulv. 50.0 2. Spiritus 150.0 3. Sacchari 180.0 4. Aquae destiliate 1500.0 5. Aquae Augusti flor, 200.0, de illerire Lémes Strup aus à und 4, 15gt 8 hinza and filtrict. Pilleniack. Rp. Mastiches 125.0 Men lota 1 in 3 univer Streem Umschittein of Erwärmen, fügt 3 hinzu, issat absetsen und filtrict. Violineniack. Rp. Mastiches 125.0 Sangurais Druconis 15,0 Sangurais Druconis 15,0 Elemi Olei Terchinthinas	Olel Terebinth	ione 727	5,0.	THENLE ISOCHIOMS	Allea.
Raki martichi. By. I. Mastiches gr. pulv. 50,0 2. Spiritus 3. Sacchari 1800.0 3. Sacchari 4800.0 4. Aquae destiliate 500,0 5. Aquae Assantii flor, 200,0, de filtrire Lénnig von t in 2 mischt man mit dem beinen Sirup sen 5 und 4, fögt 5 hinzu 18 filtrire. Pilleniack. Pilleniack. Rp. Mastiches 100,0 8. Terebinthinas 500,0 8. Terebinthinas 5				wass the tarbigo Cithol	graphies and
E. 1. Mastiches gr. pulv. 50,0 2. Spiritus 350,0 3. Sacchari 450,0 4. Aquae destiliates 5. Aquae Assantii flor. 100,0 de litrire Léaney von t in 2 mischt man mit dem heimen Strop am 2 und 4, fögt 5 hinzu 10 filtrire. Pilleniack. Ep. Mastiches Bensets B				whitassich	ffs.
2. Spiritus 150,0 2. Spiritus 150,0 3. Sacchari 1500,0 4. Aquae destiliates 150,0 5. Aquae Aurantii flor. 200,0, de filtrirte Lönning von t in 2 mischt man mit dem beinnen Strup ans 3 und 4, fligt 5 hinzu Pilleniack. Pilleniack. Rp. Mantiches Bengers 13,0 Atochol absolut 10,0 At				Rp. L. Muntichen	900.0
S. Sarchard 1500,0 S. Sarchard 1500,0 S. Aquas destillates 1500,0 Aquas destillates 1500,0 Aquas destillates 1500,0 Illetite Léanus you is in 2 mischt man mit dem heimen Strop am 5 und 4, High 8 hinzs Pillenlack. Rp. Mantiches 150,0 Atchiol absolut 10,0 Acthoris 13,0 Elemi Olet Techinthinas Olet Richin 18 30,0 Applied (6) proc.) Spiritus (6) proc.) Spiritus (6) proc.) Spiritus (6) proc.)	E.A. I. Mastlehes gr.			2. Qini Terebinthinne	Sin n
de Hibrirte Löneng von t in 2 mischt man mit dem beinem Sirup am 5 und 4, fögt 5 hinzu Ep. Mastiches 125,0 Sandarane 100,0 Pilleniack. Rp. Mastiches Blenzols BA 5,0 Olei Techninian Olei Ricini RA 30,0 Spiritus (96 proc.) 570.0				B. Ternflibth leelein	Maria vi
de Hibrirte Löneng von t in 2 mischt man mit dem beinem Sirup am 5 und 4, fögt 5 hinzu Ep. Mastiches 125,0 Sandarane 100,0 Pilleniack. Rp. Mastiches Blenzols BA 5,0 Olei Techninian Olei Ricini RA 30,0 Spiritus (96 proc.) 570.0	d laure de un	14	00,0	men tool I in 3 unter offerem	Umschfittein ohne
the filtrice Lénneg von t in 2 mischt unn mit dem beinnen Strup aus 2 und 4, fügt 5 hinzu Ep. Mastichen 125,0 und filtrici. Pillenisch. Sandarane 100,0 Sangunis Druconia 15,0 Elemi Bennets B. 5,0 Olei Treinithinas Olei Ricini R. 30,0 Atchiol absoluti 10,0 Olei Ricini R. 30,0 Spiritus (98 proc.) 570.0	5 Agree docules	use 15	00,0	servirmen, ingt 3 hitzu, isaa; a)	bastann and filleret
PHIcolack. Rp. Mastiches 125,0 Sandaracae 100,0 Sandaracae 100,0 Sandaracae 15,0 Sandaracae 100,0 Sandaraca	the little Lambridge war a	4 pt 43 [.	and the same of th		
Pilieniack. Sangurius Draconia 15,0 Ep. Muntiches Bened Bened Bened Bened Bened Clef Tereldorinian Olef Ricint Activity Activity Activity Bened Bene	dem beinen filmen een	the M Chill	car man mit		
Pilleniack. Sangurais Druconia 15,0 Rp. Mustiches Elemi Celetici II. Sangurais Colet Terebinthinas Alcohol absoluti 10,0 Acthoris and Spiritus (98 proc.) 270.0	and filtrici.	term of	rolle o plusti	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	125,0
Rp. Muntiches Benzols 23 5.0 Alcohol absoluti 10,6 Acthoris 20,0 Acthoris 20,					
llongols 25 50 Olel Terchinthinan Alcohol absoluti 10,0 Olel Ricini 25 50,0 Asthoris 20 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50		CR.			15,0
Afreihol absoluti 10,0 Olei Ricini na 30,0 Spiritus (96 proc.) 570,0					
Aetheria 800 Spiritus (96 proc.) 570.0		114 5,0		ma a man a m	4 4 .
Actseria 80,0 Ohne Warmentwendung zu litzen.					in 30,0
THE RESERVE OF THE PROPERTY OF	Aetheria	80,0		Ohne Warment shoulding an land	2/0/0
				the state of the s	All Control

Matico. 861

Matico.

Folia Matico (Erganzh.). Matico (U-St.). Herba Maticae. Herba Soldado. -Matikoblätter. Thoho. Soldstenkraut. - Feuille de matico (Gall.). - Matico Leaves.

Abstammung und Beschreibung. Die Droge wird geliefert von Piper angustifolium Ruiz et Pavon (Piperacene) and zwar von den Varietäten a-cordulatum and \$-Ossanum, von denen die letztere früher ausschlieselich die Droge geliefert zu haben scheint, während die andere erst neuerdings im Haudel erscheint. Heimisch vom nördlichen Brasilien bis zu den Antillen. Die Blätter kommen, mit Aststücken und Blüthenständen vermengt und zu Ballen gepresst, über Papama in den Handel.

Die Blätter sind kurz gestielt, his 20 cm lang und 4 cm breit, länglich eiffirmig bis lanzettförmig, kurz, zugespitzt, am Grunde unsymmetrisch berzförmig, am Rande stumpf gekerbt. Die oberseits vertieften, unterseits stark hervortretenden Nerven theilen das Blatt in etwa 1 mm grosse Maschen (Fig. 32). Oberseite schwach, Unterseite filzig behaart,

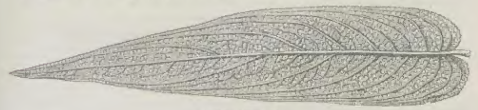


Fig. 32 Maticoblast.

Haare cintach, knotig gegliedert. Diese Beschreibung stimmt im wesentlichen auf var .: Ossanum. Die Blätter von var :: cordulatum sind grösser, weniger gestreckt, sie zeigen im Querschnitt eigenartige Höhlungen, die durch eine Hypertrophie des Blattrandes zu Stande kommen. Epidermis der Oberseite zweischichtig, im Mesophyll grosse Oelzellen, Spaltoffnungen nur an der Unterseite.

Ausser den genannten liefert auch Piper aduncum L. die Droge. Seine Blätter sind ganzrandig, fast lederartig, die Tertiarnerven springen an der Unterseite wenig vor.

Auch Piper lanceaefolium H. B. K. in Neu-Granada liefert Matico.

Bestandthelle, 2.7 Proc. Atherisches Oel (vgl. unten), eine als Artanthesaure bezeichnete krystallinische Substanz, Matikobitter (Maticin), Gerbstoff. Da verschiedene Arten die Droge liefern, kann es nicht auffallen, dass die Angaben über ihre Bestandtbeile wenig übereinstimmen.

Aufbewahrung. In dichtverschlossenen, gelben Hafengläsern oder Blechbüchsen. Anwendung. Innerlich als blutstillendes Mittel bei Lungenblutungen und dergl. zn 0.5-2.0 im Aufguss, such in Pillen oder als Tinktur. Aeusserlich gepulvert zum Aufstreuen auf blutende Wunden. Bei Blasenkaturch, Tripper, im Aufguss, sowohl innerlich, wie als Einspritzung. Anch bei Hesten und Verdauungsschwäche.

Aqua Matico. Hydrolatum Matico. Matikowasser. Eau distillée de matico. Ergânsh: 1 Th. grob zerschuittene Matikoblutter übergiesst man mit q. a. Wasser und destillirt 10 Th. ab. — Gall.: Aus 1 Th. Bittern und q. s. Wasser mittele Dampfarom 4 Th. Destillat. — Drex: Aus 1 Th. Bittern ohne Wassersundt mittels Dampfarom 10 Th. Destillat. — Dresdaner Vorschr.: I Th. atherisches Matikobl, 2000 Th. warmen destill. Wasser; man achüttelt und filtrirt nach dam Erkalten.

Extractum Matico. 1 Th. Matikoblatter digerirt man mit 6 Th. 45 proc. Weingeist, press ab und verdampfa zu einem dicken Extract.

Extractum Matico achierenm. Oleografica Matico. Wird wie Extra Cube.

Extractum Matico aethercum. Oleoresina Matico. Wird wis Extr. Cube-barum aeth. (Band I, S. 175) bereitet. Extractum Matico fluidum (U.-St.). Matiko-Finidextrakt. Fluid Extract of Matico. Aus 1000 g gepulverien Matikoblattern (No. 40) und einer Mischung aus 750 eem 91prog. Weingeist und 250 com Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 300 ocm, fangt die ersten 850 ocm Perkolat für sich auf und stellt L. a. 1000 ocm Fluidextrakt her. Die Matiko-Extrakte werden besonders bei Erkrankungen der Harnwege angewendet und theils für sich, theils mit Copaivabalsam oder Cubebeuextrakt, am zweckmassigsten in Gallertkapseln, genommen.

Injectio Matico (Manch. Vorschrift).

Matiko-Injektion.

Rp. Cupri sulfuriel 0,25

Aquae Matico 200,0

Glycerini 10,0.

Sirapus Hatico.
Matiko-Sirap.
Rp. Thochane Matico 15,0
Sirapi Sacchari 80,0.
Easibifelweise.

Injection végétale au Matico, von Grimault & Co. in Paris (gegen Blasenkatarrh, Tripper, Weissfluss) ist eine Lösung von 0,2 Cupriacetat in 140,0 Matikowaiser. (2,50 M.) Matiko-Sirup, ebendaher: Ein Matikoblätter-Aufguss 1:7, worin man 9 Zucker auflöst.

Tinctura Matico. Matikotinktur. Teinture ou Alcoolé de matico. U.-St.:
Aus 100 g gepulverten Elattura (No. 40) und q. s. verdünntem Weingeist (41proc.) bereitet
man, unter Beseuchten mit 100 ccm, im Verdrängungswege 1000 ccm Tinktur. — Gall.:
Aus 1 Th. grob gepulverten Blättern und 5 Th. 80proc. Weingeist durch 10tagige Maceration.

Oleum foliorum Matico. Das gegenwärtig aus den Matikoblättern des Handels gewonnene ütherische Oel hat ganz andere Eigenschaften als die früher dargestellten Oele, was aller Wahrscheinlichkeit nach auf verschiedene betanische Abstammung des Destillationsmaterials zurückzuführen ist (vergl. oben). Welches der beiden nachstehend beschriebenen Oele für das echte Matikoli augesehen werden muss, ist unentschieden.

1) Das frühere Matikoël stellte eine dickliche, im Geruch an Cubeben und Minze erinnerude, schwach rechtsdrehende Flüssigkeit vom spec. Gew. 1,06-1,13 dar. Es enthielt Matikokampher, einen im hexagonalen System krystallisirenden, bei 94° C. schmelzenden Körper, der die Ebene des polarisirten Lichts sowohl im krystallisirten, als auch im gelösten Zustande stark nach links dreht.

2) Das in neuerer Zeit gewonnene Matikoli ist schwerer als Wasser, hat das spec. Gew. 1,06—1,13, riecht nach Haselwurzöi und enthält als charakteristischen Bestandtheil das bei 62° C. schmelzende Asaron, C₁₂H₁₄O₈.

Mays.

Zea Mays L. Familie der Gramineae — Maydeae. Helmisch in Amerika, durch die Kultur weit verbreitet. Verwendung finden:

1) Die Früchte: Zusammensetzung derselben nach Koznio: Wasser 13,35 Proc., Stickstoffsubstanz 3,84-11,43 Proc., Fett 3,84-7,79 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 62,76-69,37 Proc., Holzfaser 1,67-4,16 Proc., Asche 1,39-2,09 Proc.

Man benutzt aus den Früchten: a) Die Stärke.

Amylum Maydis, Amylum Zeae, Amylum (Brit, U-St.), Malsstärke, — Malze Starch s. Band I. S. 294, 4.

b. das besonders im Embryo enthaltene fette Cel.

Oleum Maydis. — Maisöl. — Hulle de maïs. Hulle de papetons. — Malze ell. Zur Geneinnung wird der Mais gemalzt, zerbrochen und durch Sieb- und andere Vorrichtungen der Embryo vom Endosperm getrennt. Aus dem Embryo gewinnt man durch Pressen 15 Proc. Oel.

Beschreibung. Dasselbe ist hellgelb bis goldgelb und ziemlich dickfüssig. Beim Vermischen mit Schwefelsäure soll es dunkelgrün werden, mit gleichen Theilen Schwefelsäure und Salpetersäure omnge. Spec. Gew. 0,9243. Erstarrungspunkt —12° C. Verseifungszahl 198,8—203,0. Jodzahl 124,4—138,8.

Verwendung. Zur Herstellung von Seifen, aber auch zur Verfülschung anderer Oele.

Die Rückstände von der Fabrikation des Ocles, die Maisülkuchen, dienen als Futtermittel.

Aus den zerkleinerten und gerösteten Samen macht man Kaffeesurrogate (vgl. Band I, S. 905).

2) Die Malslieschen, das den Fruchtstand umhüllende Blatt, werden zu Papier verarbeitet. Besonders charakteristisch sind die auffallend breiten Epidermiszellen, sie messen 30-90 μ. Im übrigen gleichen die Elemente denen des Strohs etc. (Vgl. Band I, S. 1246.)

3) Die Narben der weiblichen Blüthen.

Stigmata Maydis (Ergünzb.). Zea (U-St.). - Maisuarben. Maisgriffel. - Stigmate de maïs (Gall.). - Corn silk.

Bestandthelle. 5,25 fettes Oel and sine farblose, krystallinische Sture

Mayzensäure.

Einsammlung. Die Maisearben werden zur Blütbezeit vor der Bestliubung gesammelt, schnell im Schatten getrocknet und theils geschuitten für Aufgüsse, theils in ein mittelfeines Pulver verwandelt, in gelben Hafengläsern oder dicht verschlossenen Blechbüchsen aufbewahrt.

Anwendung. Ein besonders in den würmeren Ländern geschätztes Mittel gegen Blasenleiden (Blasenkrampf, Gries, Harnbeschwerden), das im Aufguss (1 I täglich, s. Ptisana de st. Maid.) oder als Fluidextrakt gebraucht wird.

Extractum Maydis stigmatum. Wird durch Ausziehen frisch gesammelter Griffel mittels 50proc. oder der getrockneten mittels 45proc. Weingeist und Eindampfen des Auszuges zum dicken Extrakt dargestellt. Gabe 0,2—0,6 mehrmals täglich.

Extractum Maydis Stigmatum fluidum (Erganzb.). Extr. Zeue fluidum (Nat. form.). Maisnarben-Fluidextrakt. Fluid Extract of Zeu. Ergänzb.: Aus 100 Th. mittelfein gepulverter Maisnarben und q. a. einer Mischung aus 3 Th. Weingeist und 7 Th. Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 35 Th., fängt die ersten 85 Th. für sich auf und stellt l. a. 100 Th. Fluidextrakt ber. Man braucht etwa 400 Th. Lösungsmittel. — Nat. form.: Mittels 41proc. Weingeist ebenso. — Gabe 1—2 g mehrmals täglich. Nach Mitheilungen von Panne, Davis & Co. ist das aus den frischen Narben herritete Extrakt erheblich wirksamer, als das aus den getrockneten dargestellte.

Pilsana de stigmate maidis (Gall.). Tisane de stigmate de mats. 10 g Maisnarben, 1000 g siedendes destill. Wasser. Nach ¹/₂ Sunde durchseihen.

Sirupus Maydis stigmatum. 10,0 Maisnarben-Fluidextrakt, 90,0 Zuckersirap. In einem Tage zu verbrauchen.

einem Tage zu verbrauchen.

Ustilago Maydis (D. C.) Tul. (Basidiomycetes - Hemlbasidii - Ustilagineae). Ein auf allen Theilen der Maispflanze, besonders an den Fruchtständen auftretender Pilz, der an den Stengeln Beulen von Kindeskopfgrüsse erzeugen kann und die Körner zur Grösse von Kartoffeln aufschweilen litest. Sporen kugelig oder elliptisch, gelbbraun, feinstachlig. 8-13 µ gross.

Ustilago Maydis. - Maisbrand. - Ergot du mais. - Corn Ergot. Corn Smut. Bestandtheile. Angeblich Sklerotinsanre und ein Alkaloid Ustilagin, das

in Aether, Alkohol und Wasser sieh löst und krystallinische Salze bildet.

Anwendung. Das daraus bereitete Fluidextrakt wird zu 0,6-1,5 g als blutstillendes and wehenbeforderndes Mittel angewendet, es soll aber nach Konzar unwirksum sein.

Viehmastpulver von GREGORY und BATAGUA in Zug ist gepulverter Maissamen.

Mel.

Mel. Honig. Miel. Honey. Der von den Arbeitsbienen aus den verschiedensten Blüthen aufgesaugte und in dem Honigmagen der ersteren verarbeitete Saft, welcher wieder in die Waben (Wachszellen) zum Zwecke der Ernührung der jungen Brut abgeschieden wird.

Im Handel bezeichnet man den im Inlande gewonnenen Honig in der Regel als dautschen Gartenhonig. Dieser steht höher im Preise als die ausländischen Sorten and wird als Tafelhonig und zum pharmacentischen Gebrauche verwendet. Je nach seinen

Eigenschaften unterscheidet man: Scheibenhonig, d. i. der noch in den Waben befind liche Honig, Jungfernhonig, d. i. der aus den Waben freiwillig (event unter sehr schwacher Erwärmung) ausgeflossene, Schleuderhonig, den durch Centrifugen aus den Waben ausgeschleuderten, ausgelassenen oder gemeinen Honig, d. i. der durch Pressen oder stärkeres Erhitzen aus den Waben ausgesonderte. Je nach den Pflanzen, von denen der Honig vorzugsweise eingesammelt worden ist, unterscheidet man Lindenhonig, Haidehonig u. s. w.

Dem inländischen Honig gegenüber sind die aus dem Auslande, namentlich aus Amerika (Californien, Chile) eingeführte Honigsorten von geringerem Werthe. Sie werden namentlich von Zuckerbäckern verbraucht, indessen können gute Sorten unbedenklich auch

zur Darstellung der pharmaceutischen Honigpräparate dienen.

1. Mel (Germ. Helv. U-St.). Mel crudum (Austr.). Miel (Gall.). Honey. Gewöhnlicher oder natureller Honig.

Im frischen Zustande ein hellgelber bis brauner, durchscheinender dicker und züher Sirup von wachsartigem Gerache und angenehm allssem Geschmacke. Honig reagirt schwach sauer. Im Verlaufe der Aufbewahrung trübt er sich gewöhnlich, wird körnig und erstarrt schliesslich zu einer krystallinischen Masse, indem die vorhandene Deutrose als C_aH₁₄O_a + H₂O krystallisirt, deren Krystalle die gleichfalls anwesende Lävulose einschliessen. Bisweiten scheidet er sich auch (bei Aufbewahrung an einem feuchten Orte) in einem unteren, aus Deutrose bestehenden festen, und in einen oberen, aus Lävulose bestehenden düssigen Antheil. Im unverdünnten Zustande ist der Honig gut haltbar, wird er jedoch mit Wasser verdünnt, so geräth er leicht in Gährung. Das spec. Gew. des Honign ist 1,410-1,440, im Mittel = 1,425.

Seiner chemischen Zusammensetzung nach ist der Houig eine kone. Lösung von Dextrose und Lävulose, ausser diesen enthält jeder Houig noch kleine Mongen Rohrzucker, ferner Dextrin-artige Substanzen, Eiweissstoffe, Wachs, Riechstoff, Farbetoff, freie Ameisensture, Mineralstoffe (in diesen Phosphorsäure) und als zufällige Beimengung Pollenkörner. Die Zusammensetzung wird, wie folgt, augegoben:

Invert-Zucker 70-80 Proc.
(Dextrose 34,7 Proc.)
(Lavulose 39,2 Proc.)
Rohrzucker bis zu 10 Proc.
Dextrine bis zu 10 Proc.
Wasser im Durchschnitt 20 Proc.

Verfülschungen, Untersuchung. Als Verfülschungen kommen in Betracht: Zasatz von Wasser, ferner von Stürkezucker, Rohrzucker, Mehl, neuerdings auch das Vermischen mit Invertzucker bez. dem aus diesem bestehenden Kunsthunig.

1) Truckenrückstand. a) Gewichtsanslytisch. Man wägt in eine Platinschale eiwa 5 g Honig ein und trocknet im Wasserdampf-Trockenschranke bis zum gleichbleibenden Gewicht. Erste Wägung nach 8 Stunden, dann in zweistundigen Zwischenräumen. Gleiches Gowicht ist annunehmen, wenn zwei aufeinunderfolgende Wägungen um nicht mehr als 0,002 g von einander abweichen. Dieses Verfahren gieht das gleiche Resultat wie das Eintrocknon über Sand. b) Densimetrisch. Man lost 30 g Honig in 60 g Wasser auf (beide genau gewogen!). Das spec. Gewicht dieser Losung, welche nicht filtrirt zu werden braucht, soll bei 15° C. nicht weniger als 1,11 betragen, d. h. der Honig soll mindestens 75 Proc. Trockensubstanz enthalten.

2) Mineralstoffe. Der vorher erhaltene Trockenrückstand wird nach dem Wägen verbrannt und die Asche bei mässiger Rothgluth weissgebrannt. Die Menge der Mineralstoffe soll 0,1—0,8 Proc., im Mittel 0,4 Proc. betragen. Bewegt sich der Procentgehalt innerhalb der angegebenen Grenzen, so wird die Asche in Salpetersaure gelöst und die salpetersaure Lösung mit Ammoniummolybdänai auf Phosphorsäure geprüft. Es muss ein dentlicher gelber Niederschlag entstehen. Die Anwesenheit von Phosphorsäure in der Asche des Honigs ist charakteristisch. Fehlen der Phosphorsäure macht den Honig verdächtig. Ist der Gehalt an Mineralstoffen erheblich höher als angegeben, so muss die salpetersaure Lösung der Asche auf Chlor, Schwefelsäure und Kalk geprüft werden.

3) Zuckerbestimmung. Man hat zu bestimmen den direkt reduzirenden Zucker (d. h. vor der Inversion) und den nach der Inversion vorhandenen Zucker. — Zu diesem Zwecke löst man 10,0 g Honig (genau gewogen!) in stwa 250 ccm Wasser, schüttelt zur Klarung mit etwas Thonerdehydrat, filtrirt, wäscht aus und füllt die Lösung zu 500 ccm auf.

Zuckerbestimmung direkt. Man fullt 100 cem der im Verhältniss 10:500 bereiteten Honiglösung mit Wasser zu 200 com auf. Dann bringt man in eine Porcellanechale 25 ccm Kupferlösung, 25 ccm Seignettesalzlösung und 50 ccm Wasser, erhitzt zum Sieden und lässt 25 ccm der ebenerwähnten 1procentigen Honiglösung zulaufen. Man erhalt 2 Minuten im Sieden, filtrirt das ausgeschiedene Kupferoxydal etc. und reducirt es im Wasserstoffstrome zu metallischem Kupfer. Ueber die Einzelheiten des Verfahrens siehe bei Saccharum. Man sucht in der Tabelle die der gefundenen Kupfermenge entsprechende Zahl für Invertxucker auf und findet den Procentgehalt durch Multiplikation mit 400.

Zuckerbestimmung nach der Inversion. Man bringt von der vorher erwähnten 2procentigen Houigibeung 100 ccm in einen Kolben von 200 ccm, fügt 5 ccm Salzsäure von 1,188 spec. Gew. zu, stellt in das Kölbehen ein Thermometer und hängt das Ganze in ein Wasserbad, wolches 70° C. zeigt. Man wartet, bis der Kolbeninhalt 67-70° C. zeigt und halt ihn auf dieser Temperatur genau 5 Minuten. Alsdann kühlt man schnell ab, pentralisirt die Flüssigkeit mit Natronlauge (man kann vorher die zu beautzende Natronlauge gegen die Salzsäure einstellen), spult das Thermometer ab und füllt auf 200 ccm auf. Von dieser Lösung wendet man wie vorher 25 ccm zur Zuckerbestimmung an. Die dem gefundenen Kupfer entsprechende Menge Invertzucker mal 400 giebt den Procentgehalt des nach dem Invertiren gefundenen Invertzuekers. Subtrahirt man die zuerst gefundene Menge Invertzueker von der zuletzt gefundenen Menge Invertzueker, so erhült man diejsuige Mengo Invertzucker, welche erst durch Inversion enstanden ist und durch Multiplikation dieses Restes mit 0,95 (Verhältniss des Rohrzuckers zum invertzucker) den Procentgehalt an Robrzucker.

4) Polarisation. a) Direkt. Man löst 10 g Honig in Wasser, gieht 2-3 Troplen. Ammoniakilussigkeit hinzu, füllt zu 100 cem auf, schüttelt diese Lösung mit guter Thierkohle, filtrirt und polarisirt im 200 mm-Rohr. Man muss im Wille'schen Polaristrobometer eine Linksdrehung von mindestens 2º erhalten. Ist die Linksdrehung geringer oder ist Rechtsdrehung vorhanden, so ist der Honig verdächtig, wenn nicht etwa Ausnahmefülle (rechtsdrehender Honig) vorliegen.

b) Nach der Vergährung. Man löst 20 g Honig in Wasser oder in Rautan'seher Nahrlösung!) zu 200 ccm, sterilisirt die Lösung durch 1/, stündiges Kochen unter Watteverschluss, kühlt sie ab, versetzt sie in pinem Gährkölbehen mit etwas reiner Weinhefe (nicht Presshefe und auch nicht Bierhefe) und lässt sie bis zur völligen Vergührung bei 20° C. steben. Alsdann klärt man mit etwas Thonerdehydrat, entfärbt mit Thierkohle, filtrirt, dampft das Filtrat auf etwa 50 ccm ein, entfärbt, wenn nöthig nochmals und polarieirt. Die Drehung muss nunmehr ±0° sein, darf jedenfalls nicht mehr als 1-2° links nach Wind betragen, andernfalls sind dextrinartige Substanzen, wahrscheinlich in Form von Stärkezucker, vorhanden.

c) Nuch der Inversion. Man löst 10 g Honig in 75 com Wasser auf, invertirt mit 5 ccm Salzsliure wie oben angegeben, neutralisirt bis zur ganz schwach sauren Reaktion, füllt die Lösung auf 100 cem auf, entfärbt mit Thierkohle und polarisirt bei 20° C.

5) Mikroskopische Prlifung. Man löst 20 g Honig in ca. 200 ccm Wasser, lässt absetzen oder centrifugirt oder filtrirt die Lösung bis auf einen kleinen Rest ab. Die Absätze bez. den Flüssigkeitsrest prüft man mit 150facher Vergrösserung. Es müssen verschiedenartige Pollenkörner in reichlicher Menge zu beobachten sein. Etwa vorhaudene Stärke kann durch Jodwasser deutlicher gemacht werden.

6) Gehalt an freier Saure. 10 g Honig werden in 50-100 ccm Wasser gelöst. Die Menge der freien Säure wird mit 1/10-Normal-Kalilauge unter Benuztung von Phonolphthalein als Indikator bestimmt und als Ameisensaure berechnet. I cem 1/10-Normal-Kali-

lauge entspricht = 0,0046 g Ameisensäure CH,0.

¹⁾ Die Raulin'sche Nährlösung besteht aus: Wasser 1500,0, Weinsäure und Ammoniumnitrat ää 4,0, Ammoniumphosphat 0,6, Ammoniumsulfat 0,25, Kaliumkarbonat 0,6, Kaliumsilikat 0,07, Magnesiumkarbonat 0,4, Eisensulfat und Zinksulfat ää 0,97.

Beurtheilung. 1) Unverfülschter Honig enthält höchstens 25 Proc. in der Regel sogar noch weniger Wasser. 2) Die Menge der Mineralstoffe beträgt 0,1—0,8 Proc. Werden erheblicher weniger Mineralstoffe gefunden und ist Phosphorsäure nicht in deutlicher Menge vorhanden, so liegt wahrscheinlich ein Zusatz von reinen Industriezuckern vor. Ist die Menge der Mineralstoffe erheblich größer und Chlor, Schwefelsäure oder Kalk deutlich vorhanden, so muss auf die Anwesenheit von Stärkezucker gefahndet werden.

3) Die wässerige Lösung normalen Honigs dreht deutlich links. Nimmt die Linksdrehung nach der Inversion zu, so wird dies durch die Inversion vorhandenen Rohrzuckers bedingt. Dreht die wässerige Lösung sehwach rechts, so kann dies durch einen Gehalt von Rohrzucker bedingt sein, in diesem Falle geht die Rechtsdrehung nach der Inversion in Linksdrehung über. Es ist ferner zu beachten, dass die sog. Tannenhonige rechtsdrehend sind. — Ist die Rechtsdrehung erheblich, so muss man auf die Gegenwart von Stärkezucker Rücksicht zehmen. In diesem Falle wird die Rechtsdrehung nach der Inversion erhöht.

4) Bleibt nach dem Vergühren ein stark rechtsdrehender Rückstand, beträgt die Rechtsdrehung der vergohrenen löprocentigen Honiglösung mehr als + 3 Bogengrade im 200 mm-Rohr, so ist wahrscheinlich Dextrin zugegen.

 Die Gegenwart von 10 Proc. Rohrzucker und 10 Proc. Dextrin muss auch in unverfüllschten Honigen als noch normal angeschen werden.

6) Naturhonig enthält stets Pollenkörner, doch ist das Vorhandensein derselben kein Beweis für die Echtheit. Umgekehrt würde allerdings das Fehlen derselben Verdacht erregen können. Der Nachweis von Stärkezucker und Rohrzucker im Honig begegnet Schwierigkeiten nicht. Einer Täuschang kann man anheimfallen dadurch, dass Tannenhonige zur Beurtheilung gelangen, ein Fall, der aber äusserst selten ist. — Dagegen erscheint es heute durchaus unmöglich, den sog. Kunsthonig vom Naturhonig zu unterscheiden, und noch schwieriger, Kunsthonig im Naturhonig nachzuweisen. — Wer auf den Besitz von unverfälschtem Honig Werth legt, muss ihn aus zuverlässiger Quelle, z. B. von Bienenzüchter-Vereinen beziehen.

Tannenhonig. Coniferenhonig. Waldhonig. Honig von Honigthau. Es steht fest, dass auch unverfülschte Naturhonige vorkommen, welche rechtsdrehend sind. Einige glauben, dass diese Honige von Coniferen gesammelt werden, Andere, dass sie von Honigthau (d. h. den süssen Ausschwitzungen vieler Blätter) gesammelt werden, und dass ein aus dem Honigthau stammender erheblicher Dextringehalt die Ursache der Rechtsdrehung sei.

Kunsthoulg. Zuckerhoulg. Während der letzten Jahre ist ein dem natürlichen Honig täuschend ähnliches Kunstprodukt in den Handel gebracht worden. Dieses wird dargestellt, indem man Robrzucker auf verschiedene Weise invertirt, färbt, aromatisirt und mit etwas sehtem Honig versetzt. Dieser Kunsthonig ist in Aussehen, Geruch und Geschmack kann vom sehten Honig zu unterscheiden, umsomehr als er auch während der Aufbewahrung krystallinisch erstarrt. Analytisch giebt er die nämlichen Zahlen wie Naturhonig. B. Fischen fand:

Wasser Trocken-Rückstand Zucker direkt Zucker nach der Inversion	77,70 73,10 77,60	Natur-Houg. 19,4 Proc. 80,6 " 76,0 "
Phosphorsaure Pollenkörner	Vorhanden Vorhanden	78,0 Vorhanden, Vorhanden,

II. Mel depuratum (Austr. Brit. Germ. Helv.). Mel despumatum (U-St.). Mellitum simplex. Gereinigter Honig. Miel depuré. Clarified Honey.

Darstellung. Die Reinigung des Honigs ist verschieden. Brit. Iksst den im Wasserbade erhitzten Naturhonig durch ein mit heissem Wasser befeuchtetes Flanelltuch koliren. Austr. lässt 2 Ko. Honig in 2 Liter Wasser auflösen, die Lösung unter Zusatz von 4 g Carrageen aufkochen, abschäumen, durch Flanell koliren und zur Sirupkonsistenz eindampfen. U-St. lässt den Naturhonig mit etwa 2 Proc. gewaschenem Fliesspapier. abfallen, unter Ersatz des verdampfenden Wassers einige Zeit im Wasserbade erhitzen, dann koliren und mit 5 Proc. Glycerin versetzen. Germ. und Helv. lösen 1 Th. Honig in 2

bez. 1 Th. Wasser auf, klären die Lösung durch Erwärmen mit Filtrirpapier, filtriren und dampfen das Filtrat zum Strup von 1,83 spec. Gew. ein. Einen schönen gereinigten Honig erhält man nach folgender Verschrift:

1000 Th. Honig werden mit 2000 Th. Wasser bis fast zum Sieden erhitzt, hierzu 20 Th. mit Wasser angerührte kolloidale Thonerde (sog. Patent-Thonerde aus der chemischen Fabrik Goldschmieden bei Deutsch-Lassa) zugesetzt, zur Abstumpfung der Säure eine Kleinigkeit mit Wasser augeriebenes Magnesiumkarbonat zugegeben, und das Ganze in einem Topfe zum Absetzen bei Seite gesetzt. Die klar filtrirte Flässigkeit wird mit einigen Tropfen Essignaure angestuert und schliesslich bis zum spec. Gewicht 1,33 eingedampft. Der so gereinigte Honig ist hellgelb und blank.

Setzt man kein Magnesiumkarbonat binzu, so reisst die Thonerde nicht alle trübenden Bestandtheile nieder, sauert man das Filtrat vor dem Eindampfen nicht mit Essigsaure an, so fillt der Honig dankel aus, weil schon sohwache Basen beim Erwarmen den Honig,

ber, die Lävulose, verändern.

Elgenschaften, Eine klare gelbbräunliche, dicke sirupartige Flüssigkeit von augenehmem honigartigem Geruch und Geschmack und vom spee. Gew. 1,83. Die Prüfung erfolge nach den unter Honig angegebenen Methoden.

Mit gleichviel 90procentigem Weingeist gemischt, soll der gereinigte Honig eine fast klare Mischung geben, darch Ferrichloridlösung und mit Gerbellurelösung kaum violett gefärbt, auch durch Kaliumferrocyanidlösung nicht verändert werden. Er darf weder alkalisch noch stark sauer reagiren. Eine schwach sänerliche Reaktion findet man gowöhnlich.

Anwendung. Obgleich der Honig kein Medikament ist, wenigstens nicht mehr wie der Zucker, so hat er sich dennoch im Arzneischatz erhalten. Man hült ihn innerlich genommen für ein mildes Laxativum und Antiphlogisticum, ausserlich als ein die Geschwäre reif, die Haut weich und zart machendes, die Wunden heilendes Mittel. Meist dient er als ein angenehmes Vehikel der Arzneikörper,

Aqua Mellia. Honey-Water By Meills depurati 50,0 10,0 Bornela Spiritos Rum 100.0 Aquan Rooms 600,0 Aquas Aurantii florum 200,0 Tinctures Quillajan

Ceratum Reills. Bonigpflaster. Ep L Emplastri Piumbl compositi 2. Ceras flavae \$3.00,0

a. Mallin Man schmilst I and 2 im Wasserbade and rhirt 3 darumter.

Gargarisms emolilens. Gargariams &mollient (Gall.). Decocti Hordei excerticati 6.0: 250,0.

Hydromel almplex. Rp. Mellis depurati 20,0 Aquine 180.0.

Oxymel simplex (Austr. und Germ. I).

Rp. Aceti (5 Proc.) 100,0 Mellin depurati 200,0.

Zum Sirop einzudampfen.

Sapo mellitus. Honig-Selfe.

Ep. Saponis kalini 100,0 Mellis deportati Parfum ad libitum.

Soll die Blant zart und weich erhalten.

Schweizer Alpenhonig von Dr. Eschmann. Enthält 22 Proc. Feuchtigkeit, 15 Proc. Honig, 10 Malzextrakt und 62 Proc. Kohlehydrate. Diese bestehen aus Zucker, Dextrin Sturke und sind jedenfalls entstanden durch Einwirkung von Malzauszug auf Surkekleister.

Houlg-Meth. Man last 15 kg Honig in 50 Liter Wasser, kocht kurze Zeit auf,

Montg-Meth. Man löst 15 kg Honig in 50 Liter Wasser, kocht kurze Zeit auf, lässt erkalten und setzt Weinhele zur Gährung zu. In einen Beutel eingeschlossen hängt man in die Flüssigkeit ein: eine zerstossene Muskatnuss, 15,0 g grob zerstossenen Zimmt. Nach beendigter Gährung lässt man 3 Monate auf dem Fasse liegen.

Lück's Gesundhelts-Krünterhonig. Mellis 1500,0 werden mit Succi Sorborum recentis und Aquae 400,0 erhitzt und abgeschäumt. Die Kolstur wird mit Vini 400,0 vermischt. Mit diesem Gemisch werden Radicis Gentianne, Romomatis Iridis florentinse je 25,0, Radicis Carlinne 75,0, Herbae Mercurialis 36,0 und Herbae Anchusae sowie Herbae Pulmonariae arboriae je 18,0 digerirt.

Türkischer Honig. Guter Rohrzucker wird mit Wasser zu einem dicken Brei

Tärkischer Honig. Guter Rohrzucker wird mit Wasser zu einem dicken Brei angerührt und unter Zusatz von otwas Weinsaure durch Erhitzen auf 80-90° C. invertirt. Nach dem Wiederabstumpfen der Saure wird der Brei mit einem Dekokt der Seifenwurzel

gründlich durchgearbeitet, dann setzt man etwas Honig zu und lässt erkalten.

Melaleuca.

Gattung der Myrtaceae - Leptospermoldcae - Leptospermeae.

I. Melaleuca Leucadendron L. var.: Cajeputi Roxb. and var.; minor Sm. Heimisch von Australien durch das ganze malayische Gebiet bis nach Hinterindien und den Philippinen. Aus den Blättern gewinnt man durch Destillation besonders auf den Inseln Burn und Ceram;

Oleum Cajeputi (Ergünzb. Helv.). Cajeputol, Cajuput- oder Cajaputol. Oleum

Cajuputi (U-St. Brit.). Oil of Cajuput. Essence de Cajeput.

Eigenschaften. Eine durch Kupfer grün bis blaugrün gefürbte Flüsigkeit, von dem angenehmen, kampherähnlichen Geruch des Cincols und aromatischem, anfangs brennendem, hintennach kühlendem Geschmack. Spec. Gew. 0,920-0,930 [0,922-0,930 Brit. 0,922 bis 0,929 U-St.]. Drehungswinkel (100 mm-Rohr) -00 10' bis -20. Cajeputāl lāst sich in 1 Vol. 80 proc. Alkohol klar auf. Wenn 5 Tropfen Oel mit 5 ccm Wasser und 1 Tropfen Salzsäure geschüttelt werden, so wird das Oel farblos; fügt man dann zu dem sauren Wasser 1 Propfen Kaliumferroeyanidlösung, so wird gewöhnlich eine rothbraune Färbung (Gegenwart von Kupfer) erzeugt. U-St. Werden 5 Th. Oel auf 50° C, ezwärmt und allmithlich 1 Th. gepulvertes Jod hinzugefügt, so scheiden sich beim Abkühlen aus der Mischung Krystalle (von Cinceljodid C₁₀H₁₈OJ₂) ab. U-St. Wird Cajeputöl mit 1/2-1/2 Vol. Phosphorsaure vom spec. Gew. 1,750 unter Umrühren in der Kälte gemischt, so entsteht eine halbfeste Masse. Brit. Diese besteht aus einem unbeständigen, durch Wasser in seine Komponeuten zerlegbaren Additionsprodukt von Cincol und Phosphorshure. - Beim Rektificiren wird das Oel farblos. Ein solches fordert Helv.

Bestandtheile. Die Hauptmasse des Cajeputöles besieht aus Cineol (Eucalyptol) CioH, aO, das dem Oele seinen Charakter verleiht, und dem die hauptsächlichsten Eigenschaften und Reaktionen des Oeles zuzuschreiben sind. Ein weiterer Bestandtheil ist das Terpineol, ein Alkohol CtoHtaO, der theils in freiem Zustande, theils als Essigester in dem Oele enthalten ist. Von Terpenen ist Links-Pinen, C, H16, zugegen. Die niedrigst siedenden Antheile enthalten Aldehyde, wahrscheinlich Valeraldehyd und Benzaldehyd.

Priifung. Cajeputal wird selten verfalscht. Katspricht es den unter Eigenschaften an das spec. Gew., das Drchungsvermögen und die Löslichkeit gestellten Auforderungen,

so kann es unbedenklich für rein angesehen werden.

Anwendung. Die Wirkung des Cajeputöles dürfte wohl allein auf seinem Cincolgehalt beruhen. Es wird hauptsächlich im Handverkauf gefordert und tropfenweise, auf Watte gebracht, gegen Zahu- oder Ohrschmerzen verwendet. Friiher wurde es auch innerlich (I-10 Tropfen) gegen Magenkrampf, Kolik, Asthwa, Schlund- und Blasenlähmung etc. gebraucht.

Fast die gleiche Zusammensetzung und dieselben Eigenschaften wie Cajeputol hat das in Neu-Caledonien aus den Blättern von Melaleuca viridiflora Bronquiart et Gries destillirte Niaouliöl, das bisweilen auch als "Gomenol" bezeichnet wird.

Gutt	as odoptals	leas.		
	abatropfe			
Rp. Oles Cajes	pard			
Olel Cary	ophy Eor.			
Olel Juni	peri baccar	88	10,0	
Aetheria			70.0.	
Guttae odo	ntalgicas cu	mph	oratas.	
Rp. Camphorn	le .	-		
Tinct. Op	il simplie.	2.5	5,0	
Olai Cajer	pita Itá		777	
Olel Cary	phyllorum	812	10.0	
Chlorofore	nil		25.0	
Eplicition			45.0.	
on litest civigo Tr	age absetzen	und	filtrirt,	
W1 4 N				

Oleum oticum Voor. Voor's Gehoral Rp Olsi Cajeputi rect. 3,5 Olel campborati 5.0. 8 Troples and Watte has Ohr an bringen.

Spiritus antamauroticus Wetten. Rp. Olel Cajeput rectit, Tinctur. Cantharid, Spiritus Angeliese comp. 20,0. Spiritus Cajapati (Brit.).

Spirit of Cajuput. Rp. Olel Cajepati 50 ccm Spiritus (90 rol-proc.) 450 com

Feytonia, gegen Zahnschmerz, enthält Kampher, Cajeputol, Nelkenol, Chloroform. Gehörel von Brackelmann in Soest ist eine Mischung aus Kampher, Cajeput-Sassafras-, Rosmarinol und einem fetten Oel.

Melilotus. 369

Gehöröl von C. Cuor in Hamburg: 2 g Cajeputol, 16 g Provencerol (2,80 M.). Gehöröl von S. Fischen in Grub: Mischung aus Cajeput- und Mandelöl. Gichtbalsam, indischer, von Reienzar, besteht aus Cajeputol, Alkohol und Ricinusol.

Zahnschmerztropfen, Dobberaner: Aether, Cajeputöl, Opiumtinktur ää. Zahntinktur von L. Wusdaam (Tooth Ache-Drops): Cajeputöl, Rosmarinöl, Pfefferminsol je i Th., absol. Alkohol 1/2 Th.
Zahntrepfen von Davidsun: 1 Th. Nelkendl, 3 Th. Cajeputol.

Melilotus.

Gattung der Papillonaceae - Trifolieae.

I. Melilotus officinalis Desrousseaux. Heimisch in ganz Europa und Asien bis Sibirien, zuweilen kultivirt. Stengel bis 1 m boch. Blätter droizählig, langgestielt, mit verkehrt-eifermigen oder verkehrt-lauzettlichen, stumpfen oder gestutzten, kurz stachelspitzigen, scharf gezähnten Blättchen. Nebenblätter lanzettlich, pfriemlich, ganzrandig und 1-2zühnig. Die gelben Blütken in blattwinkelständigen, lockeren Tranben. Flügel der Blumenkrone so lang wie die Fahne und länger als das Schiffehen. Hillse stumpfsiffrmig, quermuzlig, gelb oder helibraun.

Die Epidermis der Blättchen beiderseits mit Spaltöffnungen und dreizelligen Haaren, deren Endzelle lang, dickwandig und knotig ist, und mit kleinen Köpfebenhaaren. Auf der Epidermis der Antheren Cuticularstacheln. In den Blättern reichlich Oxalatkrystalle. Riecht angenehm nach Cumarin, sehmeckt schleimig-bitterlich und etwas scharf.

II. Melilotus altissimus Thullier. Heimisch in Europa mit Ausnahme der nördlichen Theile, ebenfalls in Asien bis Sibirien und China. Blüthen ebenfalls gelb, Flügel und Schiffehen so lang als die Pahne. Hülse schwärzlich. Soast wie die vorige.

Beide liefern:

Herba Mellioti (Austr. Germ.). Herba Mellioti citrini. Summitates Mellioti. - Steinklee. Steinkleekraut. Bärenklee. Honigklee. Minutenklee. Scholenklee. Mallotenkraut. - Sommité fleurie de mélilot (Gall.). - Melllot.

Die Pharmakopöen führen als Stammpflanze nur I auf.

Bestandthelle. Cumarin ColleOs, an Melilotsaure Collino, gebunden, Molilotol C.H.O., fillohtiges Oel, Harz etc, Asche 6,15 Proc.

Verwechslungen kommen vor mit dem Knut von Melilotus vulgaris Wille. mit weisen Bläthen und Mulifotus dentatus Wille, mit gelben, geruchlosen Bläthen. die Flügel der Blüthe kürzer als die Fahne.

Einsammlung und Aufbewahrung. Man sammelt die Blütter und blithenden Zweige im Juli, auch im August, von den 2jahrigen Pflanzen, indem man sie von den Stengeln abstreift, Stengel- und Zweigstücke entfernt, dann trocknet und in dichtverschlossenen Blechbüchsen oder in Glassgefätsen vor Licht geschützt aufbewahrt. 4 Th. frisches Kraut geben 1 Th. trocknes.

Anwendung. Ein nur noch wonig beachtetes Mittel, das fast nusschliesslich zur Damtellung eines Pflasters und als Bestandtheil von Kräuterkissen und erweichenden Kräutern Anwendung findet.

Aqua s. Hydrolatum Mellioti (Gail.). Eau distillée de mélilot. Steinklee-wasser. Aus 1000 g Kraut und q. s. Wasser destillirt man mittels Dampf 4000 g über. Emplastrum Mellioti. Steinkleepflaster. Mellioteopflaster. Ergänzb.: 4Th. gelbes Wachs, je 1 Th. Terpouliu und Olivenol schmilzt man im Dampflade und mischt 2 Th. feingepulverten Steinkler unter die balberinktete Masse. — Austr.: Je 200,0 Colophonium und Olivenol, 400,0 gelb s Wachs schmilzt man, vermischt mit einer Lösung von 50,0 auf nassem Wass gereinigteta Ammoniakgummi in 125,0 venetianischem Terpouliu und rührt nach dem Erkalten eine Mi chung ams 300,0 gepulverten Steinklee und je 20,0 Wernuth. Kemillen und Jachnerun derunter. — E. Dressenger gennt wie Eurol. Balbaloume. muth, Kamillen und Lorbeeren darunter. - E. Diergenen: genau wie Empl. Belladonnae Dier. (Bd. I, S. 471. L)

Randb. d. pharm. Praxis. II.

Emplastrum Meliloti compositum.

Rp. Emplastri Melilati Emplastri Ammonisci \$5

H. Nach E. Discrenion.

Rp, Emplastri Metiloti 68,0 Sebi bensoinati 10,0 Terebinthinae 5,0

Liquida adde:

Florum Chamomill. pulv. Radicis Althaese pulv. Rbitom, fridis pulv. RA 5,0
Croci polverall 2,0,
Mas rollt in Stangen aus and umbfillt mit Stangiol.
Oleum Refficti E. Distrucces.
Oleum Mellioti coctum a Infusum,
Melliotenol.

Rp. Herbae Molifott pulv. 100,0 Spirius (90 proc.) 75,0 Liquor, Ammonii caust 2,0 Olei Olivarum 1000,0.

Bereitung wie bei Oleum Belladonme Diergaren Band I, S. 473, I.

Beruhigungsmittel für zahnende Kinder von M. v. Schack in Berlin sind Säckeben, die 2,0 Pflanzenpulver, hauptsächlich Steinklee, enthalten. 2 Säckeben == 1 M. (Karlsruh. Ortsg.-Rath.)

Melissa.

Gattung der Labiatae - Stachyoideae - Melissinae.

I. Melissa officinalis L. In Europa, Nordafrika und im Orient, vielfach zum Arzneigebrauch und als Bienenfatter kultivirt. Aufrechtes, ästiges Kraut vom Habitus der Labiaten, Blüthen in blattwinkelständigen armblüthigen Scheinwirteln mit eiförmigen Deckblättern. Blumenkroue zweimal länger als der Kelch, zuerst gelblich, dann weiss Liefert:

Folia Melissae (Austr. Germ.). Folium Melissae (Heiv.). Melissa (U-St.). Herba Melissae citratae. Herba Citronellae. — Melissenblätter. Citronen-Melisse. Honig-blume. — Feuille de mélisse. Plante fleurie de mélisse officinale ou de citronelle (Gall.). Balm. Balm Leaves.



Fig. 83. Mellesonblatt.

Beschreibung. Die Blätter sind langstielig, breit eißermiggekerbt, an der Basis abgestutzt oder herzfürmig, in der Ellithenregion in den Blattstiel verschmillert (Fig. 33). Epidermiszellen der
Blattoberseite buchtig, ohne Spaltöffnungen, die der Unterseite tief
wellig mit Spaltöffnungen. Unter der Oberseits eine Schicht von
Palisanden. Das Blatt trägt folgende Trichome: 1) Auf der Unterseite 4-6zellige Gliederhaare mit schlanker Spitze, die untersten
Zellen oft warzig. 2) Ebenfalls auf der Unterseite kleine Drüsenhaare mit einer Stielzelle und zweizelligem Köpfehen, dessen Zellen
über einander stehen. 3) Ebenfalls kleine Drüsenhaare mit einer
scheibenförmigen Stielzelle und 1- oder Zzelligem Kopf, dessen
Zellen im letzteren Fall neben einander siehen. 4) Ebensolche
Drüsenhaare mit 4-8zelligem Kopf. 5) Auf beiden Blattseiten
kurze, gebogene 1-2zellige Haare mit stack warziger Oberdache.
Sie sind für die Melisse charakteristisch.

Bestandtheile. 0,1-0,25 Proc. atherisches Och (vergiunten), Gerbstoff, Harz etc.

Verwechslungen. Nepeta Cataria L. var. citriodora hat beilerseits weich-hanige, theilweise segar filzige Blätter. Dracocephalam moldavica L. Blätter längtich-hanzettlich, tief und stumpf gesägt. Melissa officinalis L. var. hirsuta Bouth. hat grössere, herzförmige, zottig behaarte Blätter von schwächerem Geruch.

Einsammlung und Aufbewahrung. Die Melissenblätter werden zur Zeit der Biäthe, nach Germ von der angehauten Pflanze, gesammelt, im Schatten getrocknet, und geschnitten in gut verschlossenen Blech- oder Glasgefässen aufbewahrt. Austr. Mast den Vorrarh jährlich erneuern. 4 Theile frische geben fast einen Theil trockne.

¹⁾ Citronelle ist auch die französische Bezeichnung für Herba Abrotani.

Melissa. 371

Anwendung. Melisse wird nur noch selter im Aufguss als magenstürkendes Bittermittel, ausserlich zu Bädern angewendet. Sie dient hauptsächlich ihres atherischen Oeles wegen zur Darstellung wässeriger und weingeistiger Destillate, unter deuen der bekannte Karmelitergeist innerlich als Anregungsmittel, Eusscrlich zu wohlriechenden Einreibungen, als Riechmittel, besonders aber als angenehmes Parium beliebt ist.

Aqua Mellssae. Hydrolatum Melissae. Melissenwasser. Eau distillée de mélisse. Ergauzh: i Th. grob zerschnittene Melissenblitter übergiesst man mit q. a. Wasser und destillet 10 Th. ab. — Austr.: Aus 1 Th. Blättern und 15 Th. Wasser 5 Th. Destillat. — Gall.: Aus 1 Th. frinchen (f) Blättern und q. a. Wasser mittels

Dampf 1 Th. Destillat. Siehe auch Hydrotat. Hyssopi Gall. (Band II, S. 99.)

Aqua Mellssae concentrate "rgsnzb.). Starkes Melissen wasser (10 fach).

Aus 10 Th. Blattern und q. s. Wasser bereitet man 100 Th. Destillat, mischt diesem 2 Th. Weingeist au und destillirt davon 10 Th. ab. - E. Durrances lasst 10 Th. Blatter mit 2 Th. Weingeist befeuchten, nach 1 Stunde mittels Dampfstrom 10 Th. abtreiben. — Zum Gebrauch wird 1 Th. mit 9 Th. Wasser gemischt.

Spiritus Melissae (Erganzb.), Melissenspiritus. 1 Th. mittelfein zerschnittene Blätter läset man mit je 3 Th. 87 proc. Weingeist und Wasser 24 Stunden stehen und destillirt dann 4 Th. ab. Klare Flüssigkeit vom spec. Gew. 0,895-0,805.

Chartrense pac	h Granou	IL.	III Austriac	n.
its Otel Melianas			Ep. Follor, Mellasne	500,0
. Caryophyllor.			Cortin. Cital fract	900,0
- Hymnopi			Fruet, Coriandri	300,0
Cintam. Can			Freet Cordsmoul	
Macidia	fil gutta	VI.	Semin. Mynatime	
. Ang-liene	E-14 lai.	ATTORNEY	Cort Climpinned an	80.0
Menthae pip.				2500.0
Sarchari		h kg		5000,a
Spiritue		4.1	Nach 12 Stunden abdestilliren	0.000.0
Aquan destill, q. 1	L 9	d 10 l.		
Noch Belieben fürbt man			IV. Gallien	
Chlorophyll.			Rp. Herban florescentis recent	
Elivir dentifris	for Herni	100	Flavedinia Citri recensia	150,0
Tinciura dentifrici			Cort Chramon cerl	
Zabair			Caryophyther	100 Local
	· gracemi	96.0	Soudn. Myristicas	30,08
Itp. Epiritia Melistae		lan's	Fruet. Corlandri	
Thacrama Chine	. 41	0.70	Radio Angelicae	hik 40,0
Tincherse Myrcha			Spletnia (so %)	\$000,0
Olei Menthae pipe	itter Antren	ATTL	Nach tiligiper Macemilion deautille	uman ab #200,0.
Ptisans de faille Tinane de		Guli.j.	Spiritas Bellisase compos	itus erocutus.
Rp Follor Meliasas		5.0	Aqua Carmelltans crocat	a Golber Kar-
Aquas destiff, ebi	officet I	000,0,	melitergeint Eau de môli	
Neck 1, Stunde wellt ma		In	Rp. Spiritus Melissae com-	
		ET-1-1	Tincture Cross	0,8,
Spiritus Meliesas com; Spiritus arematicus	bearing free	ten Car		
melitarum. Alcoola	TAME MATE	aqua sar-	Spirling Mellange I	PARDICL
positum - Karmuli	tonewich	Mallanan	Eau de Darm	N.C.
colst Aromatischer			Rp. Spirit. Metisans inmy	0,08
de mélisse. Alcools	t de má	Hase come	. Mendiae pip	
post. Esu de méliu	n des Co	emas Ean		43 90,0
des Carmes Compe	ond Sel	la at flaim	Sidrian	
			Thrmd	an 15.0.
		11, Helvetica.	E COLUMN CONTRACTOR	
Rp. Follor, Melianna Currie, Cliri	0.0	4,12	Spiritus ophilialmicas	Vishadensta
Semin. Myrinic.	5,0	8,0	Spiritus ophthalmicus	PAGESTECTION.
Cort. Cinnamom.	1,5	1,0	Wiesbudener Aug	angaist
Chryophyllot.	1,5	1,0	Rp. Spiritus Meliane	78.0
Spiritus (87 %)		(94%) 80,0	_ Laraphilae	20,0
Aquae	195,0	60,0	- campbarati	
Nach 34 Stunden werden		ange	. Acther, nite	
abdeatilliers	100,0.	100,0,	Zum Einreiben der Stirn über	
acarrent .				

Oleum Melissae. Melissenol. Frisches Melissenkraat giebt bei der Destillation 0.01-0.1 Proc. Oel vom spec. Gew. 0,894-0,924, das entweder schwach rechtsdrehend oder sptisch inaktiv ist und Citral C,oH, O, und wahrscheinlich auch Citronellal C,oH, O, enthält. Bei der geringen Ausbeute würde das echte Oel unerschwinglich theuer werden, weshalb man früher das "Oleum Melissae eitratum", ein über Melissenkraut destillirtes Citronenal darstellte. Häufiger besteht das Melissenül des Handels entweder aus normalem Citronellöl (Siehe Bd. 1, S. 304) oder aus einer Fraktion desselben.

II. Satureja Calamintha (L.) Scheele (syn.: Calamintha officinalis Moench, Melisan Calamintha L.), Bergmelisse oder Bergminze liefert:

Herba Calaminthae. Herba Calaminthae montange. Acker- oder Bergmellsge. Kalaminthkraut. - Plante fleurie de calament (Gall.).

Anwendung. Als Gewirz und hier und da als Magenmittel.

Mentha.

Gattung der Labiatae - Stachyoideae - Menthinae.

I. Mentha piperita L. (ist keine Art, sondern gilt als Bastard viridis≪aquatica). Selten, aber seit langer Zeit kultivirt, besonders in Europa, Nordamerika und Ostasien. aus den Kulturen zuweilen verwildert, so in Südamerika und Australien, variirt in den Kulturen durch Vermischung mit anderen wildwachsenden Arten. Bis I m hoch, mit meist ästigem Stengel, mit oberirdischen Ausläufern. Blätter bis 7 em lang, bis 3 em breit, Einglich oder ellanzeitlich, spitz, besonders gegen die Spitze scharf gesügt, gestielt. Stiel bis I cm lang. Hochblätter lanzettlich. Blüthen in dicken Scheinshren, die am Grunde meist unterbrochen sind. Kelch gleichmassig 5 zähnig, im Schlunde nicht durch einen Haarring geschlossen, gefurcht. Zähne zur Fruchtzeit gerade vorgestreckt. Kronröhre, lila, innen kahl, mit fast gleichmässig vierspaltigem Saume, oder der Oberlippe entsprechende Lappen breiter und bisweilen ausgerandet. 4 fast gleichlange Staubblätter. - Liefert:

Polia Menthae piperitae (Austr. Germ.). Folium Menthae (Helv.). Mentha piperlia (U-St.). Herba Menthae piperliac. - Pfefferminzblätter. Minzeublatt. Englische Minze. Pfesserminzthee. - Sommité fleurie de menthe polyrée (Gall.). Feuille de menthe. - Peppermint. Peppermint Leaves. -

Beschreibung. Die Blitter sind trocken auf der Oberseite dunkelgenn, unterseits etwas heller, besonders auf der Unterseite längs der Nerven mit wenigen kurzen Haaren, so dass das Blatt fast kahl erscheint, beiderseits mit wenig in die Blattfliche eingesenkten Oeldrüsen. Von dem besonders auf der Unterseite statk hervortretenden Primärnerven geben beiderseits unter einem Winkel von 50-70° Sekundärnerven ab, die sich begenförmig nach dem Blettrande hinziehen, sich dann nach oben umkrümmen, Schlingen bilden und so mit cinander anastomosireu.

Die Epidermen beiderseits bestehen aus Zellen mit wellig gebogenen Wänden. Spaltöffnungen meist nur auf der Unterseite, sehr selten auf der Oberseite. Sie haben 2 Nebenzellen. Hauptslichlich auf der Unterseite finden sich Gliederhaare, die bis 8 Zellen lang sind, mit fein warziger oder streifiger Cuticula, am Blattrande kleine, kegelförmige, cinzellige Haure, ferner kleine Köpfehenhaure mit wenigzelligem Stiel und einzelligem Köpfehen, und grosse Oeldrüsen mit einzelligem Stiel und breitem Köpfehen, die meist aus 8 Zellen bestehen. Sie sind die Träger des atherischen Ocles, zuweilen erkennt man in ihnen Krystelle. - Unter der Epidermis der Oberseite eine Schicht von Palissaden. (Fig. 34.)

Bestandtheil. Authorisches Ool (vergl. unten).

Verwechslungen. Als selche können die anderer zuweilen kultivirter oder wilder Mentha-Arten vorkommen, wenn die Blütter aus kleinen Banergärten bezogen werden. Z. B.

Montha viridis L. Blatter augestielt oder sehr kurz gestielt.

Mentha silvestris L. Blatter ungestielt oder sehr kurz gestielt, unterseits weissfilzig.

Montha aquatica L. Blitter cironi oder elliptisch, rashbaarig.

Einsammlung und Aufbewahrung. Die Blatter werden von der kultivirten Phanze gesammelt. Als die besten gelten die von der blähenden Phanze, doch macht man In den Kulturen oft mehrere Schnitte. Man trocknet sie schnell im Schatten, befreit sie Mentha. 373

von den Stengeln und bewahrt sie in dicht verschlossenen Gefässen auf. 41/2 bis 5 Theile frische geben 1 Theil trockne.

Die Pfesseminzbladler unterscheiden einen ersten und einen zweiten Schultt; es findet also wehrmals im Jahre eine Ernte statt. Der Hinweis, dass die zur Blüthezeit gesammelten Blütter, der erste Schnitt, am bireichsten sind, ist deshalb beachtenswerth. Der Apotheker sollte nur die von den Drogisten als "electa No. 0" bezeichnete Sorte führen, von welcher die grobe Schnittform (Sieb I Germ.) sehen aus dem Grunde besonders zu empfehlen ist, weil sie Verfälschungen und beigemongte Stangel leichter erkennen lässt. Den Vorrath von Pfesserminze bemesse man nicht zu knapp, um bei plötzlich auftretenden Epidemien nicht in Verlegenheit zu gerathen.

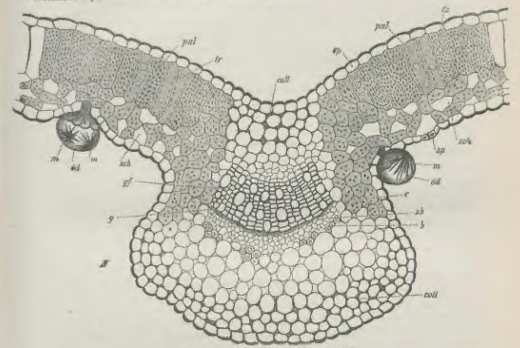


Fig. 54. Querachnitt durch ein Pfefferminzblatt.

M Unterweits verragender Mittelnerv. of Hotzibeil des Geffizzbündels. o Geffizze. e Camblum. sö Siebthell
h Fasern. coll Collenchym. 56 Oeldrüsen. m Krystalle. op Spaltöffnung. sch Schwammparenchym. par Pallasaden. op Epidermis.

Anwendung. Pfesseminze ist ein vielgebrauchtes krampfstillendes, blähungtreibendes Mittel, das in der Regel im Aufguss, I Esslössel auf I Tasse, bei Leibschneiden,
Darmkrampf, Brechdurchfall genommen wird. In seiner Speciessonm dient es zu Kräuterkissen. Es ist von vorzüglicher Wirkung bei Neuralgie; besonders wird hier das ätherische
Del, theils innerlich in Tropsen oder Delzucker, theils ausserlich zu Einreibungen oder in
der bekannten Form der Mentholstisse angewendet.

Oleum menthae piperitae. — Pfesserminzöl. — Oli of Peppermint. — Essence de Menthe polyrée. (Pharmakopsen vergl. folgende Seite.)

Herkunft und Handelssorten. Pfesserminzöl wird in verschiedenen Welttheilen in enormen Quantitäten meist aus mehreren Varietäten der Mentha piperita durch Destillation mit Wasserdamps gewonnen. Meist gelangt frisches Kraut zur Verarbeitung (Ausbeute 0,1—0,25 Proc.), häufig wird aber auch die abgewelkte oder getroeknete Pflanze (Ansbeute ca. 0,7 Proc.) verwendet. Die Handelssorten des Pfesserminzöles sind der Grösse ihrer Produktion nach geordnet folgende:

- Amerikanisches Pfesserminzöl. In Wayne County im Staate New-York sowie in den Staaten Michigan und Indiana wird jährlich das kolossale Quantum von 90 000 kg Pfesserminzöl erzeugt.
- 2) Japanisches Pfesserminzöl von Mentha arvensis D. C. var. piperascens Holmes. Die Produktion in Japan beträgt etwa 70000 kg jährlich. Das Oel dient bauptsächlich zur Darstellung von Menthol.
- 3) Englisches oder Mitcham-Pfelferminzöl. Der Anbau und die Destillation von Pfelferminze werden gr
 üsstentheils in den Grafschaften Surrey, Hertfordshire und Lincolnshire betrieben; die f
 ährlich dort gewonnene Menge Oel wird auf 9000 kg gesch
 ätzt.
- 4) Französisches Pfesferminzöl wird im Departement des Alpes maritimes destillirt. Der führliche Ertrag von etwa 3000 kg wird meist im Lande selbst konsumirt.
- 5) Deutsches Pfesserminzöl. Miltitz bei Leipzig und Guadeufrei in Schlesien sind gegenwärtig die Hauptproduktionsorte in Deutschland. Die Destillation in Ringleben und Cölleda in Thüringen hat fast ganz ausgehört. Alles in allem wird in Deutschland nicht mehr als vielleicht 800 kg Psesserminzöl gewonnen.

Zu den Pfesserminzöl producirenden Ländern gesellt sich noch Russland mit etwa 1200 kg, Italien mit 600 kg und sämmtliche andere Länder mit 400 kg, so dass man die jährliche Weltproduktion von Pfesserminzöl auf 175000 kg veranschlagen kann.

Elgenschaften. Pfesserminzel ist eine wasserhelle oder gelbliche, ölige Flüssigkelt von reinem, erfrischendem Pfesserminzgeruch und brennendem, auf der Zungs das Gefühl von Külte hinterlassendem Geschmacke. Die übrigen Eigenschaften sind bei den einzelnen Handelssorten theilweise von einander abweichend, wodurch sich auch die verschiedenen, auf bestimmte Sorten bezügliche Anforderungen der Pharmakopsen erklären. So verlangt Brit. englisches, U-St. amerikanisches Oel, während nach Germ. Austr. und Helv. sowohl deutsches wie englisches Oel zulässig ist. Nach Gall. kann jedes aus Pfesserminzkraut destillirtes Oel verwendet werden.

Amerikanisches Oct. Das im Staate New-York gewonnene Oel hat dasspec. Gew. 0,91—0,92 und ein Drehungsvermögen (100 mm-Rohr) von — 25 bis — 33°. Es löst sich nicht in Spiritus dilutus, wohl aber in '/, and mehr Th. Spiritus klar auf, und erstarrt im Kältegemisch zu einer krystallinischen Masse. Das spec. Gewicht des Michigan-Oels liegt zwischen 0,905 und 0,915. Das Oel löst sich in 4—5 Th. Spir. dilutus klar auf.

Löst man 5 Tropfen Pfefferminzöl in 1 ccm Elsessig auf, so tritt nach Verlauf von einigen Standen eine tiefblaue Färbung auf, die prachtvoll kupferfarbig fluorescirt (U-St.). Diese Farbreaktion ist bei amerikanischem Oel am intensivsten, weniger stark bei englischem und doutschem Oel; bei japanischem Oele tritt sie entweder gar nicht oder nur sehr schwach auf.

Englisches Oel. Diese Sorte ist bedeutend theurer als das amerikanische. Spec Gewicht 0,900-0,910. Drehungswinkel — 22 bis — 33 °. Löslich in 3-4 Th. Spiritus dilutus (Brit.). Beim längern Verweilen im Kältegemisch findet eine beträchtliche Mentholabscheidung statt.

Deutsches Oel. Spec. Gewicht 0,900—0,915, selten von 0,899—0,930. Die Löslichkeit ist die gleiche wie beim englischen. Drehungswinkel — 25 bis — 33°.

Japanisches Oci ist im normalen Zustande infolge seines hehen Menthelgehalts eine halbfeste Krystallmusse. Es ist wegen seines bitteren Geschmacks für pharmaceutische Zwecke nicht verwendbar.

Zusammensetzung. Der wichtigste Bestandtheil aller Pfesserminzele ist das sowohl frei, als auch in Form seiner Essigsäure- und Valeriansäureester vorkommende Menthol,
C₁₀H₁₀O, das stets von dem dazugehörigen Keton, dem Menthon C₁₀H₁₀O, begleitet wird.
Am besten untersucht ist das amerikanische Oel, in dem nicht weniger als 17 verschiedene
Körper nachgewiesen worden sind. Es sind dies auszer den zwei bereitz genannten folgende:
Acetaldehyd, Isovaleraldehyd, Essigsäure, Isovaleriansäure, Amylalkohol, Dimethylsulfid,
Pinen, Phellandren, Cincol, Limonen, Menthylacetat, Menthylisovalerianat, Menthylester einer
Sanre C_{*}H₁₀O₂, ein Lacton C₁₀H₁₀O₂ und Cadinen.

375 Montha.

Prafung. Durch die Bestimmung der physikalischen Konstanten wird man auf grobe Verfälschungen mit Spiritus, Terpentinöl und anderen Oelen aufmerksam. Manchmal kommen Oele in den Handel, denen Menthol durch Ausfrieren ent-

zogen ist. Da auch der Zusatz fremder Oele den Mentholgehalt verringers, ist eine quantitative Mentholbestimmung hännig werthvoll.

Man verfährt dabei folgendermassen:

20 g Pfefferminzel werdenmit 20 ccm alkoholischer Normalnatron-laage (oder Normal- oder ¼ Normalkalilaage) in einem mit Rückfluss-kähler verschonen Kolbohen etwa eine Stunde lang zum Sieden erhitzt, um die Mentholester zu zersetzen. Nach dem Erkalten titrirt man das nicht verbrauchte Alkali mit Normal-Schwefelslure zurück, wobei als Indikator Phenolphtalem dient. Das verseifte Oel wird mit viel Wasser wiederholt ausgewaschen und dann eine Stande lang mit dem gleichen Volumen Essigsaureanhydrid und 2 g wasserfreiem Natriumacetat in einem Kölbehen gekocht, das mit einem eingeschiffenen, als Rückflusekühler dienenden Rohr versehen ist (Fig. 35). Nach dem Abkühlen wäscht man das Oel mehrere Male mit Wasser und verdünnter Sodalösung, trocknet mit Chlorcalcium mit 50 ccm alkoholischer Normal-Natronlauge verseift und des zieht auch mit 50 ccm alkoholischer Normal-Natronlauge verseift and das night verbrauchte Alkali durch Titration bestimmt.

Da jeder für die Verseifung verbrauchte Kubikeentimeter Normal-Natronhuge 0,156 g Menthol oder 0,198 g Menthylacetat entspricht, so muss man, um den Procentgehalt an Menthol in dem ursprünglichen uicht acetylirten, aber vom Ester befreiten. Oele zu ermittelle, für jeden verbrauchten Kubikcentimeter Normal-Alkali 0,042 (die Differenz von 0,156 und 0,198) g von dem Betrag des zur Verseifung gelangten



Fig. 55. Acetylirungskölbehen.

Wenn beispielsweise s g acetylirten Oels a Kubikeentimeter Normal-Natron erfordern, so berechnet sich der Gesammtgehalt P un Menthol (frei und als Ester) uach der Formel:

 $P = \frac{a > 15,9}{s - (a > 0.042)}$

Anwendung. Plefferminzol wird innerlich zu 0,05-0,15 g in weingeistiger Lösung oder mit Zucker verrieben gegeben. Ausgedehnte Verwendung findet es in der Likorfabrikation, zur Darstellung der Rotulae Menthae, zu Zahnpulvern und Mundwilssern. Acusserlich wird es als Mittel gegen Migrane (Stirne oder Schillfe damit bestrichen), Zahnschmerzen u. s. w. gebraucht.

Aqua Menthae piperitae (Austr. Brit. Germ. U-St.). Aqua Menthae (Helv.). Hydrolatum Meathae piperitae. Pfefferminzwasser. Minzenwasser. — Eau distillée de menthe polyrée (Gall.). — Peppermint Water. Germ.: 1 Th. Pfefferminzblätter bergiesst man mit q. s. Wasser und destillirt 10 Th. ab. — Helv.: Aus 1 Th. Blätter mittels Dampfstrom ohne verherige Befeuchtung 10 Th. Destillat. — Austr.: Wie Aq. Melissae Austr. (Bd. II, S. 371.) — Brit.: 10 com Pfefferminzol und 15 1 Wasser giebt man in sine Blase und destillirt 10 1 ab. — U-St.: 2 com Pfefferminzol verreibt man mit 4 g. Melissae Calciumphosphat and find nech med arch period destill Wasser bisen. dass pracipitirtem Calciumphosphat und fügt nach und nach soviel destill. Wasser hinzu, dass man 1000 cem Filtrat erhält — Gall.: Wie Aq. Hyssopi Gall. (Bd. II, S. 99). — Ex tempore: 10 Tropfen Pfesserminzel schüttelt man mit I I warmem Wasser und filtrirt nach dem Erkalten. — Destillirtes Minzenwasser ist trübe und klärt sich mit der Zeit. Als Vorlage ist hier eine Florentiner Plasche zu empfehlen, um das ätherische Oel zu gewinnen. Aufbewahrung wie bei Aq. Foeniculi (Band I, S. 1165).

Aqua Menthae piperitae spirituosa (Erganzb.). Aqua Menthae vinosa. Wein-seistiges Pfefferminzwasser. 1 Th. Blatter, 1 Th. verdünnter Weingeist (60 proc.) 10 Th. Wasser; davon 5 Th. Destillat. Anfangs trübe, später klar.

Aqua Menthae piperitae concentrata s. decemplex E Diztenica. 1000,0 Blatter feachtet man mit 200,0 Weingeist an und treibt mittels Dampfstrom 1000,0 über. Zum Sebrauch wird 1 Th. mit 9 Th. Wasser verdüngt.

Pastilli Menthae anglici (Helv.). Tabellae cum oleo volatile Menthae piperltae. Englische Minzenpastillen. Tablettes de menthe (Gall.). Pastilles de menthe tae. Englische Minzenpastillen. Tablettes de menthe (Gall.). Pastilles de menthe tae. Englische Minzenol. 1 Th. Tragacanth, 98 Th. Zucker werden mit q. s. anglaises. Helv.: 1 Th. Minzenol. 1 Th. Tragacanth, 98 Th. Zucker werden mit q. s. anglaises. Helv.: 1 Th. Minzenol. 1 Th. Tragacanth. 98 Th. Zucker werden mit q. s. anglaises. Helv.: 1 Th. Minzenol. 1 Th. Tragacanth. 1 Th. Tragacanth. 1 Th. Zucker werden mit q. s. anglaises. Helv.: 1 Th. Minzenol. 1 Th. Tragacanth. 1 Th. Zucker werden mit q. s. anglaises. Helv.: 1 Th. Minzenol. 1 Th. Tragacanth. 1 Th. Zucker werden mit q. s. anglaises. Helv.: 1 Th. Minzenol. 1 Th. Tragacanth. 1 Th. Zucker werden mit q. s. anglaises. Helv.: 1 Th. Minzenol. 1 Th. Tragacanth. 1 Th. Zucker werden mit q. s. anglaises. Helv.: 1 Th. Minzenol. 1 Th. Tragacanth. 1 Th. Zucker werden mit q. s. anglaises. Helv.: 1 Th. Minzenol. 1 Th. Tragacanth. 1 Th. Zucker werden mit q. s. anglaises. Helv.: 1 Th. Minzenol. 1 Th. Tragacanth. 1 Th. Zucker werden mit q. s. anglaises. Helv.: 1 Th. Minzenol. 1 Th. Tragacanth. 1 Th. Zucker werden mit q. s. anglaises. Helv.: 1 Th. Minzenol. 1 Th. Tragacanth. 1 Th.

876

tisches Pfesseninzel, 1.0 Ingwerel, 800.0 Zucker bringt man mit q. z. Gummischleim zur Masse und sticht 1000 Pastillen aus. — Nuch "Industriebl.": 4000.0 Zucker, 300.0 Stärke, 1.0 Ingwer, 29.0 Pfesseninzel und q. z. Gelztinelösung (1:10).

Pastilli cum oleo volatile Menthae piperitae, Pastilles de menthe à la goutte (Gall.). 1000 g Zuckerpulver (Haarsieb No. 2), vom seinsten Pulver durch Seidensieb No. 100 befreit, mischt man mit 5 g Pfesseninzel und 125 g Wasser. Die erhaltene Paste erhitzt man in Mengen von etwa 120 g in einer Pfanne mit Ausguss unter beständigem Umrühren und fässt die geschneitzene Masse mittels eines Metallunabes tropfenweise auf eine Bleebplatte fallen. Nach dem Erkalten trocknet man bei gelinder Wärme.

Ratulag Menthae plueritae (Austr. Gesm.). Postilli Menthae (Helv.). Pfessen.

Rotulae Menthae piperitae (Austr. Germ.). Pastilli Menthae (Helv.). Pfeffer-minzplätzehen. Pfefferminzkuchen oder -küchelchen. Minzenpastillen (Helv.). Luftkörner. Windküchelechen. Pastilles de menthe. Peppermint-Cakes or-lozenges. Germ.: 5,0 Pfefferminzol, 10,6 Weingeist, 1000,0 Zuckerplätzchen. — Helv.: Je 5,0 Minzenöl und Actherweingeist, 1000,0 Zuckerplätzchen. — Austr.: Je 15,0 Pfefferminzol und Acther, 1050,0 Zuckerplätzchen. Man vertheilt die Löung des Minzenöls auf die Wandungen eines Hafenglases, welches von den hierauf eingeschätzten Zuckerplätzchen hachstans zur Halfte gefällt wird schättelt bestein um wiedenhalt des Schausle bis aller höchstens zur Halfte gefüllt wird, schüttelt kriftig um, wiederholt das Schütteln, bis alles Flüssige aufgenommen ist, lässt das Lösungsmittel abdunsten und bewahrt sie in dichtschliessenden Gläsern vor Licht geschützt auf. Man verwende bestes Oel, füselfreien Weingeist und bereite nur Mengen, die in kürzerer Zeit verbraucht werden, denn das auf der Oberstäche der Plätzchen sein vertheilte Oel gewinnt bei längerer Ausbewahrung keinsswegs an Geschmack.

Trochisci Menthae piperitae (U-St.). Pastilli Menthae piperitae. Pfefferminz-pastillen. Troches of Peppermint. Aus 1 ccm Pfefferminzol, 80 g Zuckerpulver und q. s. Tragacanthscheim formt man eine Masse und aus dieser 100 Pastillen. — E. Distragacanthscheim formt man eine Masse und aus dieser 100 Pastillen. — E. Distragacanthscheim formt man eine Masse und aus dieser 100 Pastillen. Aus 1000,0 Zucker, 8,0 Minzenol, 2,0 Krauseminzol, 5 Tropfen Ingwerol und 35—40,0 verdünntem Gummischleim 1000 Pastillen.

Sirupus Menthae (Austr. Germ.). Pfefferminzsirup. Syrup of Peppermint. Germ. IV. Austr.: 2 Th. mittelfain zerschnittene Pfefferminzblätter lässt man, mit 1 Th. Weingeist befouchtet, mit 10 Th. Wasser 12 (Austr. 24) Stunden stehen. 7 Th. (Austr. 8 Th.) Seihflüssigkeit geben mit 13 Th. (Austr. 12 Th.) Zucker 20 Th. Sirup. — Der Sirup ist haltbarer, wenn man den Auszug mit Filtrirpapiermasse schüttelt, aufkocht und dann filtrirt.

Sirupus cum Aqua Menthae piperitae. Sirop de menthe polyrée (Gall.). 18 Th. Zucker löst man ohne Warme in 10 Th. Pfefferminawasser und filtrirt dann durch

Spiritus Menthae piperitae (Austr. Brit. Germ. U-St.). Spiritus Menthae (Helv.). Tinctura cum oleo volatile Menthae piperitae. Spiritus Menthae piperitae Anglicus. Pfesserminzspiritus. Minzengelst. Englische Pfesserminzssenz cus. Pfesserminzgeist. Pfesserminzspiritus. Minzengeist. Englische Pfesserminzessenz oder -tropsen. Teinture d'essence de menthe (Gall.). Alcoolé d'essence de menthe. Espert ou Alcool de menthe. Essence or Spirit of Peppermint. — Germ.: 1 Th. Pfesserminzol, 9 Th. 87 proc. Weingeist. — Helv.: 3 Th. Minzenol, 97 Th. 94 proc. Weingeist. — Austr.: Durch Destillation wie Spir. Juniperi Austr. (Band II, S. 163). — Brit.: 10 ccm Pfesserminzol, 90 ccm Weingeist (90 Vol.-Proc.). — U-St.: 100 ccm Pfesserminzol, 900 ccm 91 proc. Weingeist, 10 g geschnittene Pfesserminzblätter lässt man 24 Stunden maceriren, filtrirt und bringt durch Nachwaschen mit Weingeist auf 1000 ccm. — Gall.: 2 g Pfesserminzol, 98 g 90 proc. Weingeist. — Klare Flüssigkeit. Dient zu 10—30 Tropsen als Belebungsmittel. — Eei Verwendung eines in Weingeist trübe Desichen Oeles kann man eine klare Lösung durch Maceriren über gebranntem Alaun erhalten.

Tinctura Menthae piperitae (Ercänzh). Pfesserminztinktur. Aus. 1 Th. Sein

Tinctura Menthae piperitae (Erganzb.). Pfefferminztlaktur. Aus 1 Th. fein zerschnittenen Pfefferminzblättern und 5 Th. verdünntem Weingeist (60 proc.).

II. Mentha crispa L. Mchrere Menthen können in der Kultur, seltener wild, eigentbümlich krause Blätter bekommen, womit zugleich in manchen Pällen eine Aendorung der Beschaffenheit des ätherischen Oeles verbunden ist. So wird zuweilen in Norddeutschland und Skandinavien eine krause Form der Montha aquatica L. y-crispa Bonth, mit fast kopfigem Blüthenstande gebaut, am hänfigsten kultivirt man als Krauseminze Mentha silvestris L. η-crispa Benth, viel seltener Mentha viridis L. γerispa Benth, oder Mentha arvensis L. δ-crispa Benth.

Beschreibung der Blätter der Mentha silvestris L. n-crispa Benth. Sie sind breit-sirund, bisweilen fast kreisrund, kurzgestielt, zugespitzt, blasig-wellig-runzelig, am Rande kräftig umgebogen, tief eingeschnitten-gezähnt, die Zühne ungleich gross. Die Behaarung ist stärker wie bei I, die kurzen, kegelförmigen Haare fehlen. Die Köpfe der Oeldrüsen können bis zu 16 Zellen zählen. Bau im ührigen wie bei L.

Menths. 377

Folia Menthae crispae (Austr. Ergünzh.). Herba Meuthae crispae. — Krauseminzblätter. Krauseminze. Volksthümlich: Balsamkraut. Braunheilig. Daumenthee. Wolgemuth. — Peullie de menthe crépue. Herbe de menthe frisée. — Curied-mint Leaves. Balm-mint Leaves.

Einsammlung und Aufbewahrung. Die Blätter werden von der angebauten Pflanze zur Zeit der Blüthe gesammelt, schnell im Schatten getrocknet, von den diekeren Stengeln befreit und in diehtverschlossenen Blechbüchsen an einem schattigen Orte aufbewahrt. Austr. Mast auch die Blätter anderer, krausblätteriger Varietäten zu und schreibt jührliche Ernonerung vor. 51/4 Th. frische Blätter geben 1 Th. trockene.

Ancendung. Wie Folia Menthae piperitae. Ausserdem als Bestandtheil aromatischer Wässer.

Olaum Menthae crispae, Oleum menthae viridis. — Krausemiaz-oder Spectalizedi. — Essence de Menthe Crépue. — Oil of Spearmint.

Herkunft. Das meiste im Handel befindliche Krauseminzöf wird nicht aus dem Kraute einer der krausen Minzenformen, sondern der Mentha viridis L. in Amerika, oder auch in England destillirt. In Deutschland wird Krauseminzöl nur in ganz unbedeutender Quantität aus den beim Trocknen erhaltenen Abfällen gewonnen. Die Ochusbeute beträgt aus frischem Kraute 0,15-0,3 Proc. Beide Ocle sind übrigens vollkommen gleichwerthig und kaum von einander zu unterscheiden.

Eigenschaften. Farblose oder gelbe bis grünliche Flüssigkeit von dem charakteristischen, intensiven und ausserordentlich anhaftenden, wenig angenehmen Geruch der Pflanze. Spec. Gewicht 0,920—0,940 (U.-St.), 0,930—0,940 (Brit.). Drehungswinkel (100 mm-Rohr) — 36 bis — 48°. Löslich im gleichen Theile eines Gemisches von absolutem Alkohol und Spiritus (U-St. Brit.).

Bestandtheile. Von Terpenen C₁₀H₁₈ enthält Krauseminzel Links-Limonen und wahrscheinlich auch Links-Pinen. Von sauerstoffhaltigen Antheilen ist Links-Carvou zu zennen, das im Oele in ziemlich grosser Menge vorkommt. Den Träger des specifischen Krauseminzaromas kennt man noch nicht.

Aqua Menthae erispae (Erganzb.). Krauseminzwasser. 1 Th. Krauseminzblatter übergiesst man mit q. s. Wasser und destillirt 10 Th. ab. Anfangs trübe, später klar.

Sirupus Menthae crispae (Erganzb.). Krauseminzsirup. 2 Th. mittelfein zerschnittene Krauseminzblätter befeuchtet man mit 1 Th. Weingeist, lässt mit 12 Th. Wasser 24 Stunden stehen, presst, filtrirt und stellt aus 8 Th. Filtrat und 12 Th. Zucker 20 Th. Sirup her. Die Klärung des Auszuges wird durch Zusatz von Filtrirpapiermasse besechleunigt.

Tinctura Menthae crispae. Krauseminztinktur. 1 Th. fein zerschnittene Krause-

minzblätter, 5 Th. verdünnter Weingeist.

III. Mentha Pulegium L. Heimisch im Mediterrangebiet und im Orient, nördlich bis England und Schweden. Mit stark verzweigtem, oft niederliegendem Stengel, kleinen eifermigen, ganzrandigen oder schwach gezühnten Blättern, Blüthen in kugeligen Scheinwirteln. Kelch glockig oder röhrig, schwach zweilippig mit innen behaartem Schlunde. Blumenkrouröhre vorne unterhalb des Saumes mit behaartem Schlunde. Liefert:

Folia Menthae Pulegil. Poleiblätter. Sommité fleurie de menthe Poullot ou de poullot commun (Gall.).

iV. Mentha viridis L. In Europa und auf den canarischen Inseln beimisch, vielfach kultivirt (z. B. Eugland und Amerika) und aus den Kulturen verwildert. Fast kahl, mit lanzeitlichen oder eilanzeitlichen, seltener elliptischen, gesägten Elättern. Blüthen in Scheinwirteln, die terminale Ähren bilden. Kelch glockig mit meist pfriemlich-fädigen Zipfeln, seine Basis kahl. Blumenkrene mit cylindrischer, nach oben erweiterter Rühre mit innen kahlem Schlunde. Liefert:

Folia Menthae viridis s. Romanae. Mentha viridis (U-St.). - Sommité

Seurie de menthe verte (Gall.). - Spearmint Leaves.

Beschreibung. Zähne der Blattränder ungleich groß, aber schlanker wie bei II. Am Rande und auf den Nerven spärlich 1-3zeilige Gliederhaare. Im Gernch und Geschmack weniger fein wie I.

Aqua Menthae viridis (Brit. U-St.). Spearmint Water. Wie Aq. Monthae

piperitae Brit. und U-St. zu bereiten. Siehe Band II, S. 375.

Spiritus Menthae viridis (U-St.). Essence or Spirit of Spearmint. Aus Oel und Blättern der Mentha viridis wie Spir. Menth. pip. U-St. (Band II, S. 376.)

V. Mentha gracilis R. Br. and Mentha saturegioides R. Br. Baide in Neu-Stidwales, werden wie unsere Menthen gebraucht.

Car and	named arrange and in	neure .	SECON PRI
	Aqua carminativa (Deca		elië.j.
Ep		guita.	X
	Olei Citri		
	Olei Monthae coapse		
	Olei Carvi		
	Olei Corlandri		
		gueta.	V
	Spiritus		100,0
Salut	la adde		
	Aquae desillarae		960,0,
Winge	, Inthione Filtraigheit		
A	jus carminativa regia (D	read V.	oraclir t
*	Rp. Coccionellae contuna		10 marson ()1
	Aluminis	5.0	
	Succhari	1000,0	
	Aquas carminativas		
	Spiritus Melisane		
Man	digeriet a Tage and filtrin	aladan	n.
	sa Menthae crispas polici		
M o	ree- odor Appreturmi	asser.	Glanz
	Wasser.		
Rp	L Trugucanthae pulver.	-	1,0
	2. Spiritias		0,0
	W. Ammer Whiteham and		

3. Aquae Menthae crispae 980,0. Man schüttelt i mit i und fügt i hiuse. Zum Bestreichen von Seldenstoffen vor dem Plätten, um finen Glinz zu geben.

Balasum aromaticum, Aromatischus Bad. Rp. Olef Menthag piperime Mixtur, please-balsam. 100,0 Mellin deparati 200.0

Esu orientale de Delabarre. Rp. Olei Menthae piperime 2,0 Olet Hosne gutta, VIII Spiritus dibuti 250.0 Cuccioneline pulver. Kalli carboniel RA 1,9,

Nach eintägiger Maceration zu febrieen. Zusute rum Mundwinser.

Elneosaccharum Benthae (Austr. Germ. Holy.). Oteonacobaruretum Menthae (Gall.). Wie Flaces, und Oleoacch, Cinnamousi (Bd. I, S, 847, I a. 11.),

Electuarium aromatleum (Austr.) Atomatische Latwerge.

l'olier. Menthae pip, puly Stadicia Angelicas puly. Rhizom, Zingtheria puly, da 20,0 Cortle Chanamomi puly. Semin. Myriaticae puly, Caryophyllorum puly, 44 10,0 Mellis depurati Q 11 verarbeitet man La. im Wasserbade zur Latwerge,

> Elixir dentifricium (Call.). Ellair dentifrine.

Rp Olei Cinnamom. ceyl, 1,0 Olei Anisi stellati

Olei Carrophyllor. 68 2.0 Olel Manthas pip. 8,0 Tineturas Benzoda 8,0 Tincturas Coccionellas 20,0 Tipet Guajaci ligal Tinet, Pyrethri mdie, aa 8,0 Spirites (80pres.) 1080,0 mischt mon, Hast absetzen und filtrirt.

Elixir dentifricium Benedictinorum. Benediktiner Zahnelixir. Ep. Otel Menth. pip. Mitcham 30,0 Olel Anisl 5.0 Olei Calami 0,5 Spiritus [96peoc.] 1000,0; Man Cirbt adt Karminiceung (Bd. 1, S 385, I)

Fotos aromaticus (GafL). Aromatische Bähung Fomontation aromatique. Hp. Specierum aromaticur. 50,0 Aquae ebuillentin q. a. Man litest I Stunde steben, presst and stells 1 1 Filmighoft ber.

binimentum antigulactopoéticum. Milchversebrendes Liniment ltp. Olel Monthan piperit. 4,0 Olel Bergamotine Camphorne Olel Ollvarum prov. 93,0 Zum Einrelben der Brügte.

> Linimentum menthatum. Glycerolatom Menthas. Rp. Olei Menthae piperit. 1,0 Spiritus Glycarial |

Acusserlich gegen Front- und Brandwunden.

Mistura Sodae et Menthue (Nat. form.), Mixture of Soda and Spearming Soda Mint.

Rp. Natril blearboniel Spiritus Ammoniae aromat (D-81) 10 cem Aquan Monthae viridia q. s. ad 1000 cons.

Mundwasser für Laucher. Rp. Saloli Tincturae Catechu Spirit. Menthue piperit 93,0.

I Theeloffel auf I Glas Wasser zons Mundaussphlen. Gegen Entellmiung der Rachenschleim-

> Oleum Menthae coctum a. lafusuen. Ep. Old Olivarum 75.0 Olel viridla 24.0 Olei Menthe erisp. Olai Menthae pip. 45 0,5.

Oleum Menthae tereblathinatum, Rp. Olei Menthue crispae 20,0 Olel Terebinthings Acusnerlich.

BECHL	ila.
	IV. Gallies.
Pfefforming-Likar.	Rp. Herhae Abstathill goneta.
Rp Otel Monthag pip. Anglic. 5,0	Herbae Hyasopl
Epiritus 4 le	Herbae Origani e
Sacolari 2500,0	Washing Remotelly
August doublik. q. s. ad 10 1.	Herbae Thyan
	Folint, Menthan plp. "
Ptisana de foliis Menthas piperina (Gall.).	Folior, Roumarial a
Tisane de menthe poltrée.	Poling Salvine
Rp. Folior Menthos plp 6.0	Aromatische Kräuter sind in dicht geschlossenen
Aquae death, chullent 1000,0,	Glas- oder Blechgefässen aufzubewahren. Ble
is h % Stunde durcha iben.	dienen zu Kritsterkinen, hähungen, Bildern
re-d . A studie miles	(300 g and 1 Rod), selimer innerlich (im Autguss),
Pairls dentifricius menthatus.	
LEINIS DANISTOCIONE	Spories aromaticae pro cataplasmate (Austr.).
Pfefferminz-Zahnpulzer.	tramatische Species zu Umgehlagen.
Rs. Saponia medicali 25,0	Species aromaticae (Austr.) rerwandelt man in ein
Itlalaunis, Irlalia 50,0	grobes Polver.
Sacchart Lactis 100,0	
Calcil carbon, praccipit, 825,0	Species antihydropleas Frances.
Olei Menthae piperitan 2,5.	Rp. Foliar. Manthan piperit. 40,0
An vorrägliches Zahnpulver, das die Züline nicht	Rhizom, Calami 50,0
	Freet Juniperi 20,0
angrolfi,	Follor, Senuan 10,0.
Ratulas Menthae rosatas.	T. Allenda
Rosen-Pfeffermlasktohelchen.	Species nervinae.
The second of th	Species persiane Ham. Nerventhes.
Old Roune pip Milenam gatta. A	Rem's nervenstarkender Thee.
To the contract of the contrac	Erganzh, Form, Form.
Married	Form, Colon. Berelin. Heimit
Thursday sometimes	
Beselting wie bei Rotul, Mentile pip.	Rp. Folior Mentil pip. 1 4 5
	Hadle. Valorian. I 3 1
Species anodynae Tutt.LER.	MINITE AMBIETAD.
Species antispas modicae Tamare.	Species resolventes (Dresil Vorschr.).
	Species disquilentes
Ry Florum Rhocados	Zertheilende Krauter.
Plorum Tillao	Rp. Foliar, Menthan p.p.
Phonen Variated	Follor, Mellanna
Froeta Anisi	Herlan Majoranae
	Herbae Origani as 7,0
Practice Carvi	Flor, Chamomill.
Fractos Cumint	Flor, Lavandulae
Practos Fornicull EA 5.0	
Florum Chamonull,	Figr. Sambuct at 1,0.
Follor Melianne	Spiritus ammoniato-aethereus
Folior, Menthae ptp.	Clinici Berelinensia.
Herhae Millefolli	
Herbs-Salvine BA 16,0	Rp Spirit, Menthae pip.
	Spirit Serpytti
Species aroundless.	Spirit Resonation
Species ceptulione a resolvence. Species	Charles and the contract of th
- an analys A rollogical action of the wife in the	Mixtur, oleono-baleam, 5,0
to the Kanner Armmathanhor beer	Liquor. Ammon. anian. 15,0.
Krampfibee. Espèces aromatiques.	Spiritus Menthas crispae.
Aromatic herbs.	Rp. Olel Menthae eriopae 1,0
d Manager fee	Spiritus diud 90,0.
1. Germanica	The second secon
Rp Follor, Menth. pip, minut. cone.	Spiriton Renthae crispae Anglicus Ph. Germ. I
Herbae Serpylli . "	Englische Krauseminzessenz
Herban Thymi	Rp. Olel Menthan crispae 1.0
Flor. Lavandulas AA 2,0	Spiritus (67 proc.) 9,0.
"aryophyllarum 1,0	
spiniarum grosso m. pulv 1,0.	Spiritan norvious monthatus.
fl Malastica	Migranegelal
Il. Helretica	Ep. Aquae Colonimasia 85,0
Ito Caryophyllor. (11)	Aetheris aretici 12,6
Flor. Lavendulus AA 1,4	Liquir Ammon, canat 1,5
Herbne Majurish	Olei Menthas piperit 1,0
Follor, Menthes pip.	Zum Ben uen der Stirn und Schlafe.
Herbas Serpyth	Theture amara carminativa,
Polior, Salvine An 2,0	Rp. Folsor, Menth. piperit. 60,0
are a production	Herbas Austribii 50,0
III, Austriaca.	Friet, Anial
Ep. Bertan Origani conc.	Proct Carvi An 25.0
Folior, Salvine	Spiritus dilati 1000,00
Folioz, Mentile crish ,	Durch Ridgige Maceration.
Plor. Lavandulas . ht.	Total in Lindbids, some

Tiuciura anticholerica Wonosura.

Lp. Hall nitrid polv.

Ammonii hydrochior.

Piperis nigri pulv. 85 1.0

Acest
Olei Petrsa 0,4

Olei Menthas piperis. 4,0

Aquae regiae 0,4

Olei Olivarum 2,0

Spiritus 700,0,

Man digrefer 5 Stunden und filtriet nach dem Ertalten, "Latendijch ? Threibifel.

Tinum aromaticum. Tinutura aromatica vinosa. Genteravela. Krautervela. Stormfeder-

weln.
Vin on Oenold aromatique.

I. Ergänzungabueb.

Rp. Specierum aromaticar. (Germ.) 1.0

Aquae valnerar. apirit. (Ergb.) 2.0

Vini miri

Vini rubri 8,0. Bast man 8 Tage stehen, presst aus und filtrirt. IL Helyetica.

Rp. 1. Specier, aromaticar, (Helv.) 2. Spiritus (Pipros.) 84 1,5 8. Vini rubri 0.0

Man Bast 1 mit 3 befruchtet 24 Stunden siehen, setzt 3 zu; mich 8 Tagen wird ausgeproast und filtrirt.

III. Galiles.

Rp. Tinetur, vulnerar. (Gall. Bd. II, S. 288) 125,0
Vini rubd
875,0

Vinum arematicum oplatum.

Rp. Viri aromatici 60,0 Thectur, Opli simplicis 10,0 Acossertich se Bübungen, Kinspritzungen,

Yet. Kellkpulver für Schafe.

Rp. Fol. Menthae pip. 20,0
Rhiscom. Zingiberis
Semin. Lini na 10,0
Natrii sulfuriei 60,0.

Natril sulfuried 60,0.

Divide in p. asq. 1V. Stündlich 1 Pulver in Warmbier.

Alcool de menthe de Ricqlès ist nach Hagra eine Lösung von 3,6 Pfefferminzol in 80,0 Weingeist; nach einer Genfer Vorschrift ein weingeistiges Destillat aus Pfefferminze, das nach Zusatz von Pfefferminzel nochmals einer Destillation unterworfen wird.

ASCHE'S Bronchial-Pastillen für Heiserkeit, Husten etc. bestehen nach Angabe des Fabrikanten aus Cubeben, Anis, Fencbel, Zucker und schleimigem Bindestoff. Nach Hagen enthalten sie Pfefferminzel und wahrscheinlich auch Opium.

Brassicon, ein russisches Mittel gegen Kopfschmerz, enthält Pfefferminzel, ather. Senfel, Aether, Kampher, Melissengeist, Pfefferminztinktur.

Dialysatum Herbae Menthae pip. Golaz.1)

Purfuron (äther. Heusamenextrakt) von Dr. Lempke, ein Gichtmittel, besteht aus einem weingeistigen, mit Seife, Kampher, Salicylsäure, Essigäther und Ammoniak versetzten Pfefferminzauszuge.

Couttes Japonaises - Poho (vergl. unten).

Great Remedy, Dr. Ranchippe's gegen alle möglichen Krankheiten, ist eine Pfefferminzel, Aether, Kampher und Chloroform enthaltende Tinct. Capsici.

Kamekameha von Hannson in Berlin ist Pfesserminzgeist.

Klostergelst der Elisabethinerinnen ist nach Apoth-Ztg. 1889 eine grün gefürbte, mit Cognac- und Vanilleessenz versetzte, weingeistige Lösung atherischer Oele, vorwiegend Pfefferminz- und Melissenöl.

Kosmin, ein Mundwasser, enthält Formaldehyd, Myrrhen- und Ratanbiaextrakt,

Saccharin, Pfefferminz- und Geraniumal in verdannt. Weingeist (Auprecur).

Kränter-Magen-Elixir, Wundham's ist eine mit Minzenel versetzte Losung von

Kron-Aethyl von Meyen in Karlsruhe, gegen Migrilne etc. besteht aus otwa 4 g

Pfefferminzel, 8 g Aether und Spuren Cantharidin (Aufricht).

Lebensessenz, welsse, von Schrader in Wunderkingen, ist ein weingeistiges Destillat aus Pfefferminz, Molisse und Gowürzen, mit Zucker und Quassia versetzt.

Mundwasser von Bren in Wien ist ein Auszug aus Melisse mit einem Zusatz von Minzengeist.

Mund- und Zahnessenz von Orr in Augsburg ist Spirit. Menth. crisp.

Odol, ein Mundwasser, soll eine Lösung von 2,5 Salol, 0,004 Saccharin, 0,5 Pfeffermiazöl, Spuren Nelken- und Kümmelöl in 97,0 80 proc. Weingeist sein (Thous). Nach anderen Augaben enthält es noch 1,95 Proc. Menthol.

Peppermint pearls sind überzuckerte Pfofferminzkügelchen.

Pfefferminzwasser von Dr. Koch in Bodenbach, ist eine Mischung aus Pfefferminz-, Thymian- und Pomeranzenel, Salpeterätherweingeist und Weingeist.

Pillen der Franziskaner Brüder in St. Monnt. Mit Süssholzpulver bestreute Pillen aus Pfefferminze und Enzianextrakt.

¹) Das Pharmaceutische Laboratorium von Golaz & Cn. in Saxon bringt seit einiger Zeit unter dem Namen "Dialysata Golaz" eine neue Form von Fluidextrakten in den Handel, die aus früschen Pflanzen nach einem besondern Dialysirverfahren hergestellt werden. 1 Th. Dialysat = 1 Th. der frischen Pflanze. Dosis der aus nicht giftigen Pflanzen bereiteten Dialysate 30—40 Tropfen mehrmals täglich.

Mentholum. 381

Poho, Poho-Oct, Poho-Essenz, gegen Kopfschmerz und Migrane, besteht aus den düssigen Antheiten des Japanischen Pfefferminzöls.

Poho-Aether von Lederen in Wien ist das ather. Oel einer einheimischen, wild

wachsenden Minze.

Species nervinae dialysatae Golaz enthalten die löslichen Bestandtheile von Fol. Menthae, Fol. Trifol. fibr., Rad. Angelicae und Rad. Valerianse.

Wind- und Magentropfen, Dr. Hoffmann's, enthalten Pfefferminzel, Salpeterather,

Ipecacuanha, Jalapen- und Myrrhenharz und Spuren Opium. Zahntropfen von L. Gurhmasn in Dresden, bestehen hauptsächlich aus Minzenol

Zahnwasser, Katur's ist eine 1/2 proc. Lösung von Pfefferminzöl in (94 proc.) Weingeist. Soll früher noch Salicylsaure enthalten haben.

Mentholum.

Mentholum (Austr. Germ. Helv.). Menthol (Gall. Brit. U-St.). Pfefferminzkampher. Mentha-Kampher. Pip-Menthol. C,oH400. Mol. Gew. = 156.

Gereinnung. Menthol ist ein Bestandtheil des Pfefferminzoles und namentlich in den japanischen Sorten reichlich vorhanden. Dieses besteht nahezu vollstitudig aus Menthol, und letzteres kann durch Umkrystallisiren des erstarrten japanischen Oeles direkt rein crhalten werden.

Eigenschaften. Das Menthol bildet farblose, dem hexagonalen System angehörige Nadeln oder Spiesse und besitzt einen erfrischenden, pfefferminzartigen Geruch und einen zuerst brennenden, später augenehm kühlenden Geschmack. Auf die Haut gebracht, erzengt es Kältegelühl und Brennen. Menthol schmilzt bei 42-43° C., siedet bei 212° C., ist leicht flüchtig und sublimirt schon bei gewöhnlicher Temperatur. Während es sich in Alkohol, selbet in verdünntem, sowie in Aether, Chloroform, Schwefelkahlenstoff, Petrollather und Eisessig feicht löst, wird es von Wasser nur sehr wenig aufgenommen. Die alkoholische Lösung des Menthols lenkt den polarizirten Lichtstrahl nach links ab.

Beim Zusammenreiben von Menthol mit Kampher, Borneol oder Thy-

mol tritt schnell eine Verfüssigung der Gemische ein.

Monthol ist ein sekundürer Aikohol CraHuoO. Es liefert beim Erhitzen mit Säuren and Säureanhydriden die entsprechenden Ester. Durch gemässigte Oxydation mittels Kaliumdichromat + Schwefelsäure geht es in das entsprechende Keton, nämlich in Menthon CagHagO über. Dieses Menthon ist gleichfalls in den Pfefferminzölen enthalten und kaun durch Reduktion mit metallischem Natrium in atherischer Lösung wieder in Menthol zurückverwandelt werden, bildet also gleichfalls eine Quelle

zur Mentholgewinnung.

ČH.

H,C/\CH.

CH

C, E,

Menthol.

CHOH

Prafung. 1) Reines Menthol ist vollkommen trocken anzufühlen und giebt, zwischen Fliesspapier gepresst, an dieses keine Feuchtigkeit ab, während ein schlecht gereinigtes Praparat beim Reiben zwischen den Fingern diese beschmiert und auf Filtrirpapier feuchte Stellen zurücklässt. 2) Bestimmung des Schmelzpunktes, der bei 42-43° C. liegen soll. Hierzu ist indessen zu bemerken, dass das Menthol vorher im Exsiceator getrocknet sein musa. Verunreinigungen drücken den Schmelzpunkt herab. 3) 0,1-0,2 g Menthol muss sich, in einer Schale auf dem Wasserbade erhitzt, vollständig verfillelitigen; aporganische Bestandtheile (Bittersalz soll als Verfälschung vordakummen sein) bleiben hierbei im Rückstande. 4) Beim Hineinbringen von etwas Menthol ta eine Mischung von 1 cem Essigsaure mit 3 Tropfen Schwefelstere soll keine Färbung entsteben. Diese Prüfung bezweckt den Nachweis eines etwaigen Thymolgehaltes, der sich durch Auftreten einer sehmutzig blaugrünen Farbung zu erkennen giebt. Abgesehen dayon, dass schwerlich Jemand auf den Gedanken kommen wird, das billigere Monthol

¹⁾ Siehe Fusenote auf voriger Seite.

mit dem theoreren Thymol zu verfälsehen, ist ein derartiger Zusatz schon aus dem Grunde unmöglich, weil ein nur geringer Procentsatz von Thymol genügt, um dem Menthol eine schmierige Beschaffenheit zu ertheilen, und es bei Sommertemperatur sogar vollkommen an verffüssigen.

Aufbewahrung. Dieselbe erfolge in gut verschlossenen Gefässen, an einem klihlen Orte und getrennt von Arzueimitteln, welche leicht den Pfellerminzgeruch und Geschmack annehmen.

Dispensation. Pulver, welche Menthol enthalten, müssen in Wachskapsein dispensirt werden. Mentholstifte können leicht auf folgende Weise dargestellt werden: Ueber ein in Form eines Menthelstiftes gedrechseltes Stückehen Helz wird Stanniol ganz glatt gestrichen, hierauf das Holz entfernt, die Stanniolformen in ein Suppositorieugestell vertheilt und das geschmolzene Meuthol hineingegossen.

Anwendung. Seit seiner ersten Verwendung zu Mentholstiften bat sich das Menthol zum liusserlichen wie zum innerlichen Gebrauch ein immer grüsseres Feld erobert und, wie es scheint, sich eine danernde Stellung als Arzneimittel erworben. Aeussorlich dient es mit Kaffeepulver und Milchzucker gemischt als beliebtes Schnupfenmittel (Monthelin), als Monthol-Vaseline zum Einreiben bei Rheumatismus und Neuralgie, mit Lanolin gemischt gegen Frostbeulen, als Menthol-Creme zum Reinigen der Zähne. Bei asthmatischen Beschwerden wird es zum Inhaliren benutzt. Innerlich giebt man es bei Rheumatismus, Nearalgien und Haftweh, ferner bei Diarrhocen und bei Kollaps. Mit gutem Erfolge ist es auch gegen Diphtherie verwondet worden. Besonders werthvolle Dienste endlich leistet es gegen das Erbrechen Schwangerer.

Antiseptische Mundperlen von Radlauen-Berlin. Sind Zuckerkügelehen, welche je 0,001 g Thymol, Menthol, Escalyptol, Saccharin und Vanillio enthalten. Sollten Erzatz für Zahn-, Mund- und Gurgelwasser darstellen.

Betulinar, Mittel zur Hautpflege. Mentholi 1,0, Acidi salicylici Cumarin aa 0,5, Boracis 4,0, Glycerini 10,0, Alkohol 25, Aquae q. s. ad 100,0.

Penthozon, amerikanisches Desinficions und Desodorans. Acidi acetici 26,0, Acidi carbolici 2,0, Mentholi, Camphorse, Olei Eucalypti an 1,0, Olei Lavandolae, Olei Verbenae aa 0,5.

Hlengfong-Essenz. Olei Menthae piperitae, Camphorae až 2,5, Olei Carri 1,5, Olei Anisi vulgaria, Olei Anisi stellati až 0,25, Balsami peruviaci 1,9, Spiritus aetherei 20, Spiritus (90 Proc.) 200,0, Chlorophylli q. s. ad colorem viridem. Man digerire und

Inhalirfitssigkeit von Kapemann. Mentholi 2,0, Eucalyptoli 1,5, Terpincoli 1,0, Olei Pini Pumilionis 0,5.

Menthalcal von Apotheker Dr. Dörnen in Köln. Sind Pastillen, welche die wesentlichen Bestandtheile des Emer Wassers und etwas Manthol enthalten.

Menthel-Bragées von Brenta in Paris, gegen Entzündung der Athmungsorgans,
Mundgeruch etc., enthalten je 0,03 Menthel und 0,1 g Borax.

Menthel-Jodel. Besteht aus 99 Th. Jodel und 1 Th. Menthel.

Menthelpienel. Eine durch Zusammenschmelzen von 1 Th. Karbelsäure mit 3 Th.

Menthel erhaltene farblose Flüssigkeit, welche als Antisepticum Verwendung findet.

Menthexel. Eine alkahelische Wasserstellingsgerstellingen mit 1 Paris Menthel Menthoxol. Eine alkoholische Wasserstoffsuperoxydiosung mit 1 Proc. Menthol.

Zur Wundbehandlung.
Migrosine des Heilmagnetiseurs Orro Mentzung in Brasha, ist eine Auflösung von
Brashan Konfechmerz. Preis 4,0 g Menthol in 16,0 g Essignther. Einreibung gegen nervosen Kopfschmerz. Preis 1 Mark. B. Fischen.

Rubltin, Einreibung für Sportslente, soll bestehen aus Menthol, Kampfer, Lorbeerol, Resunarinol and Aether.

Scultol. Mittel gegen Magenbeschwerden. Eine Auflösung von Monthol und Carvol in 90 proc. Spiritus, mit Chlorophyll grün gefärbt, Anal. B. Fischer.
Stylus Mentholl. Menthol-Stift (Erganzb.). Reines Menthol werde geschmolzen und in Zinnformen ausgegossen, welche ungefähr die Form eines Fingerhutes haben. Man lässt in einem möglichst kühlen Raume mindestens 12 Stunden lang erkalten.

Ceratum Moutholf. Rp. Menthell Chlorali hydrati 5a 7,5 Cetacel 30,0 Olel Cress Als Suit oder Cerat gegen nervices Kopferh,

Collemplastrum Menthali 10 Proc. E. Distribucit.	Pulvia Mentholi compositus fuscus. Brauper Mentholiu. (Munch. V.).
Rp Massas Collemphatri 500,0 Rhizomatis Iridis 58,0	Hr. Mentholl 3,0
Sandaracia 20,0	Acidi borici 70,0
Acidi salicytici	Coffeer tostas 82,0.
Olei Renimae 24 6,0	Fint pulvis subtillasimus.
Mentholi 50,0	Palvis Monthell cum Talco.
Aetheris 150,0.	Lansan's Menthol-Puder.
n to the Manthall	
Emplantrum Mentholi. Menthol-Pflaster.	Rp. Acidi carbolici 1,0 Menuboli 1,5
Rp. Emplastri Lithargyri 75,0	Talct veneti 47,5,
Ceran Cavas to,0	THE LENCH ALL
Rosinas Pini 6,0	Pulyla sternutatorius cum Montholo.
Mentheli to.a.	Mentholschungfpulver. Mentholi
Wie Kampungungehen Pilaster an gelemochen,	(Hamb, V.).
Oleum Mentholl. (Münch. V.). Rp. Mentholl 5,0 Olei Olivae 25,0.	Bp. Coffess tostar putv. Menthalt Ab 1,0 Addl boriet 6,0 Amyli Oryane 18,0.
Filulas Mentholi.	Spiritus Beatholi.
Rp. Menthell 2.0	Mentholgeint (Mbuch V.).
Sarchari Lactia	4.0
Guiomi arabici 44 1,0.	Spiritus Vini Galliel Vo.0.
First plining N. 00.	Shifting and division and
Palris Monthell compositus albus.	Unguestam Mentholi Lassan,
Walsses Mentholia (Münch. V.).	Rp. Menthell 2,5
Its. Montholi 8,0	Balsami peruvinsi 5.0
Acidi borici 75,0	Ungoenti Wilsonii
Saccharl Lactis 22,0.	Adipin Larine cum aqua aa 20,0.

Menthelum valerianicum. Valeriansāure - Menthelester. Validel ($C_{to}H_{ro}O$. $C_{t}H_{s}O$. Mol. Gew. = 240).

Durstellung. Man mischt 16 Th. Menthol mit 12 Th. Valerylchlorid und erwärmt das (iemisch bis zum Aufhören der Salzsäureentwicklung auf dem Wasserbade. Alsdann mischt man das Reaktionsprodukt mit sehr verdünnter Natronlauge, nimmt es mit Aether auf und trocknet diese Lösung mit Kaliumkarbonat. Das nach dem Abtreiben des Aethers binterbleibende Oel wird im Vacuum rektificirt. In 2 Th. des reinen Exters löst man 1 Th. Menthol auf.

Eigenschaften. Eine farblose eigenthümlich erfrischend (aber weder deutlich nach Menthol noch deutlich nach Baldriansäure) riechende Flüssigkeit von der Konsistenz des Glycerins, sehwer löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform. Es lenkt die Ebene des polarisirten Lichtes nach links ab (1°). Beim Erwärmen mit Natronlauge wird der Ester gespalten. Infolgedessen tritt der Geruch des reinen Menthols auf. Versetzt man die natronlaugehaltige Schicht mit verdünnter Schwefelsäure, so tritt der Geruch nach Baldriansäure auf. Der Geschmack des Validols ist erfrischend, schwach bitter. — Für den reinen Valeriansäure-Menthylester obiger Formel berechnet sich die Körrstonperische Verseifungszahl 263,8. Das Validol ist nun eine Mischung von Valeriansäure-Menthylester mit Menthol. Die Bestimmung der Verseifungszahl ergab uns die Zahl 162. Hieraus ergiebt sich, dass das Validol ans ca. 70 Proc. Valeriansäure-Menthylester und 30 Proc. Menthol besteht. Zur Bestimmung der Verseifungszahl ist 4—6ständiges Erhitzen erforderlich.

Ancendung. Man wendet es als Magenmittel mehrmals täglich zu 5-10 Tropfen auf Zucker, als Carminativum zu 10-15 Tropfen mehrmals täglich, ebenso als Analepticum (belebendes Mittel) au. Sein Anwendungsgebiet dürfte noch erweitert werden.

Validolum effervescens enthält in 10 g Braussmischung = 5 Tropfen Validol. Dieselbe Menge Validol ist auch in je vier Validol-Praline's enthalten.

Menyanthes.

Gattung der Gentlanaceae - Menyautholdeae.

Einzige Art: Menyanthes trifoliata L. Heimisch in ganz Europa, dorch Asien bis Japan, im nördlichen Nordamerika und längs der Anden bis Kalifornien. - Ausdauernde Pflanze mit kriechendem Rhizom, das von Strecke zu Strecke die Scheidenreste alterer Blätter umhüllen und aus dem unverzweigte Wurzeln hervorbrechen. Blätter abwechselnd, basal, gedreit mit handlangen, 5 mm breiten, am Grunde scheidigen Stielen. Blättchen dicklich, eirand, festsitzend, bis 3-10 cm lang, lanzettlich oder elliptisch, am Grande keilförmig, ganzrandig oder ausgeschweift, kahl. Der Mittelnerv an der trocknen Droge eingesunken, längsfaltig. Die Sprossspitze endet in einen handhohen Schaft, der an der Spitze eine Traube, weisser röthlich angehauchter Blüthen trägt. Die Blüthen beterostyl. die Zipfel der Blumenkrone innen bärtig-zottig. Die Blätter liefern

Folia Trifolii fibrini (Austr. Germ.). Folium Menyauthis (Helv.). Herba Trifolii aquatici. - Bitterklee. Sumpfklee. Wasserklee. Dreiblatt. Biberklee. Fieberklee. Bitterkleeblätter. - Fenille de ményanthe ou de trèfle d'eau (Gall.). Ményanthe. Trèfle de marais. - Buckbean.

Das Blatt ist auch unter dem Mikroskop kahl. Spaltöffnungen rundlich, von 4-6 Nebenzellen umgeben, auf beiden Seiten. Epidermiszellen der Oberseite geradlinig polygonal, der Unterseite mit wellig gebogenen Wanden, beiderseits mit feingestriehelter Cuticula. Unter der Oberseite I-4 Lagen kurzer Palissaden,

Bestandtheile. Ein glukosidischer Eitterstoff Menyanthin C31 HaoO14, bildet eine amorphe, gelbliche Masse von terpentinartiger Konsistenz, die beim Trocknen über Schwefelsture allmählich fest wird. Reaktion neutral. Koncontrirte Schwefelsture fürbt anfange gelbbraun, dann violett. In kaltem Wasser schwer löslich, löslich in Alkohol, unlöslich in Aether. Mit verdünnten Shuren erhitzt, zerfällt er in Menyanthol C, H110, und einen Zucker. Menyauthol ist eine gelbliche, aromatisch riechende Flussigkeit, die den Charakter cines Aldehyds und Phenols besitzt.

Einsammlung und Aufbewahrung. Man sammelt die Blätter zur Bläthezeit, ins Mal und Juni, trocknet und bewahrt sie geschnitten auf. Die langen Stiele sind nach dem Wortlaut der Arzueiblicher nicht zu entfernen. 4-5 Th. frische Biatter geben 1 Th. trockne.

Anwendung. Ein magenstärkendes Bittermittel, das vom Velke auch gegen Wechselfieber - daher "Fieberklee" - gebraucht wird. Man verwendet es zu Theemischungen, meistens aber in Form des Extraktes zu Pillen und Elixiren.

Extraction Trifolli fibrini (Austr. Germ.). Extr. Menyanthis (Helv.). Bitter-klee-oder Biberkleeextrakt. — Extrait de trêfle d'eau (Gall.). Germ. IV.: 1 Th. mittelfein zerschnittenen Bitterklee lässt man mit 5 Th. siedendem Wasser übergossen zuerst 6, dann mit 3 Th. siedendem Wasser noch 3 Stunden stehen, lässt die Pressilüssigkeit absetzen'), dampft auf 2 Th. ein, versetzt mit 1 Th. Weingelst, stellt 2 Tage kühl, filtrirt und dampft sum dieken Extrait ein. Schwarzbrann, in Wasser klar löslich. Ausbeute etwa 30 Pron., aus länger gelagerten Blättern bedeutend weniger. — E. Durranen zieht naerst mit kalte in Wasser 24 Stunden aus, verwendet zum zweiten Auszage nur 3 Th. siedendes Wasser, kocht die vereinigten Auszage mit Filbrirpapiermasse auf und filtrirt samielest durch Flanell, nach dem Eindampfen auf 2,5 Th. durch Papier und dampft dann erst num dieken Extrakt ein. Man erhält so 25 Proc. in Wasser klar lösliches Extrakt. — Helv.: Wie Extractum Cordui benedicti Helv. (Band I, S. 864). — Austr.: Wie Extractum Cerdauril min. Austr. (Band I, S. 684). — Gall.: Wie Extract. Digitalia Gall. 1 (Band I S. 1941).

Extraction Menyanthis finding (Nat. form.). Fluid Extract of Menyanthes.

Aus 1000 g gepulvertam Bitterklee (No. 20) nod q. s. verdannteen Weingeist (4) prod.) im

Verdrängungswege. Man fangt die ersten 875 cem Perkolat für sich auf und stellt L s.

1000 cem Fluidextrakt her.

¹⁾ Nach Hagen 36 Stunden. Das ist entschieden zu lange, denn bisweilen gelatinirt der Auszug schon nach 12 Stunden.

Tinetura Trifolii. Tinetura Trifolii fibrini. 1 Th. Bitterklee, 5 Th. verdannter Weingeist (60 proc.).

Mixtura amara s. stomochica.

Bp. Extracti Trifalil

Eleconocciur, Menthae piperit. 48 5,0 Thieturae amerie 20,0 Aquie destillatae 170,0.

Species amorae (Ph. paup.).

Rp. Folior, Trifoll fibrial Folior, Menthae pip-Herh, Centaerii min. Herh, Millefolii Froct, Fountaill 4A. Species febrifugae Wricznarium, Rp. Folior, Trifolli fibriol. 40,0 Herb. Abstatiol. 20,0 Copiese Saliels faule Linubiulae. 33, 15,0

Hadic Liquirilian 83 15,0 Froct Anisi stellati 10,0 5 Haddiffel auf 1/2 t kockendes Wasser. Je Vor-

und Nuchmittage die Halfte.

Species nervinae Tissov.

Species nervious Tissor.

Ep. Foliar. Trifall filer. 39,0
Foliar. Menthas pip 15,0.

Gegen Migrins.

Bitterkleetinktur oder Bitterer Gelst des Pfacrers Kneipp ist Tinct. Trifolii fibrin.

Dialysatum Fol. Menyanthis Golaz (vergi. S. 380 Fammote).

Petersburger Ellxir von Dr. Rormann ist eine Tinktur aus Bitterklee, Cardobenedikte, Tausendguldenkraut, unreifen Pomerauzen, Aus und Zimmt.

Mercurialis.

Gattung der Euphorbincene - Platylobene - Crotonoldene - Analyphene.

I. Mercurialis annua L. Als Gartenunkraut über Europa und das Mittelmeergebiet verbreitet, vielfach verwildert. Einjährig, ohne Ausläufer, mit aufrechtem, ästigem.
Stengel und länglich-eiförmigen, kerbig-gesägten Blättern. Blüthen zweihänsig, in arablüthigen Wickeln. Weibliche Blüthen kurzgestielt. Frucht mit spitzen, ein Haar tragenden
Höckern. Liefert:

Herba Mercurialis annuae, — Bingelkraut. — Plante de mercuriale annuelle (Gall.). — French Mercury.

Bestandtheile. Methylamin (Mercurialin), Trimethylamin, ein bitterer purgirender Staff. Bildet beim Trocknen Indigo, wird daher bläulich. Das getrocknete Kmat liefert bei der Destillation ein ätherisches Oal.

Anwendung. Früher zu Kräutersäften gebraucht, neuerdings ist ein Infusum von 20-80 g als Catharticum empfobles.

II. Mercurialis perennis L. Heimisch in Europa. Ausdauernd, mit kriechendem, Ausdauer treibendem Rhizom. Blätter lanzettlich-eiliptisch, gesägt-gekerbt. Kaubhaurig. Weibliche Blüthen langgestielt. Frucht runhhaurig. Entbilt ebenfulls Methylamin und Indigo. Lieferte früher Herba Cynocrambes s. Mercurialis montanne.

Methylum chloratum.

I. Methylum chloratum, Monochlormethan, Methylchlorid, Chlormethyl. CH. Cl., Mol. Gew. = 50,5.

Dieses bei gewöhnlicher Temperatur und dem gewöhnlichen Drucke gasförmige Arzneimittel wird durch Erhitzen von Methylalkohol mit Salzsäure im Autoklaven dargestellt und gelangt in den Handel in drucksicheren Stahlilaschen wie die flüssige Kohlensäure, kleinere Mengen auch wie das Aethylchlorid in Glasröhren (s. Bd. I, S. 189).

Eigenschaften. Chlormethyl ist ein farbloses, Atherisch riochendes Gas, welcher mit grüngesaumter Flamme bronnt. Leicht entwindlich, etwa wis Aetherdampf, ist es nicht. Es löst sich zu etwa 4 Vol. in Wasser, zu 35 Vol. in Alkohol oder Methylalkohol und ist auch in Aether oder Chloroform leicht löslich. (Eine Lösung in Chloroform ist das

Handh d. pharm, Praxis, Il.

Compound liquid von Richandson.) Es kann durch Abkühlung auf — 25° C. unter gewöhnlichem Druck, oder bei gewöhnlicher Temperatur durch einen Druck von 5 Atmosphären zu einer Flüssigkeit verdiehtet werden, welche bei — 23,7° C. ein spec. Gewicht von 0,9915 hat und bei — 21° C. siedet. Rei dem Verdampfen des flüssigen Chlormethyls wird der Umgebang eine enerme Menge Würme entzogen, mit anderen Worten Verdampfungskälte erzeugt.

Prüfung. Dieselbe kann sich darauf beschränken, dass man stwas Chlormethyl in durch Eis gekühltes destillirtes Wasser einleitet und die resultirende Lösung auf ihr Verhalten gegen Lackmuspapier, Silbernitzat und Jodkalistärkelösung prüft. Sie muss gegen diese Reagentien sich indifferent verhalten.

Aufbewahrung. Möge das Chlormethyl sich in Metallgefässen oder in Glasgefüssen befinden, in jedem Falle ist es an einem kühlen Orte aufzubewahren. Eine besondere Gefahr ist bei kühler Aufbewahrung nicht vorhanden, da die Dampispannung des Chlormethyls bei 20° C. nur 4,81 Atmosphären betrügt.

Verschreibt der Arzt Chlormethyl, so ist eine Bombe zu tariren und abzugeben. Nach der Benutzung wird durch nochmalige Wägung festgestellt, wie viel Chlormethyl verbraucht wurde. Nach dem noch vorhandenen Inhalt wird es sich richten, ob der Patient den ganzen ihm übergebenen Inhalt oder nur den verbrauchten Theil zu bezahlen hat.

Anwendung. Das flüssige Chlormethyl wird auf Grand seiner Eigenschaft, Kälte zu erzeugen, als lokales Kälte-Anlisthetieum angewendet. Der zu anästhesirende Körpertheil wird in der erforderlichen Ausdehnung mit Watte und Seide bedeckt und gegen diese wird der Strahl des Chlormethyls gerichtet. (Banan nennt dieses Verfahren Stypage.) Das Gewebe tränkt sich mit Chlormethyl, durch dessen Verdunstung starke Kälte erzeugt wird. Die so behandelten Körperstellen werden blutleer und völlig empfindungslos. Mit Erfolg angewendet bei Intercestalneuralgien und anderen Neuralgien, Ischias, auch bei kleineren chirurgischen Eingriffen, z. B. beim Erdifnen von Panaritien u. dergl. Technisch zum "Methyliren" von organischen Präparaten und in der Eisfabrikation.

Chloryl. Ein als Külte-Anüstheticum dienendes Gemisch von Methylchlorid und Asthylchlorid. Der Name ist in Frankreich und Belgien gebrünchlich und wird bisweilen such in Coryl kurrumpirt, s. Bd. I. S. 189.

Compound liquid von Rumannson (Compound field Rumannson). Ist eine gesittigte Auflösung von Methylchlorid in Chloroform und an Stelle des letzteren als

Antistheticum verwendet.

Kelen-Methyl. Ist eine Mischung von Methylchlorid und Aethylchlorid, als Kälte-Antstheticum angewendet. S. Bd. I, S. 189.

II. † Methylenum chloratum. Methylenbichlorid. Methylenchlorür. Dichlormethan. Bichlorure de méthylène. Methylene Chloride. CH₂Ct_g, Mol.-Gew. = 85.

Die technische Darstellung des Präparates erfolgt durch Roluktion von Chloroform in alkoholischer Lösung mittels Zink und Salzsäure, worauf das Beaktionsprodukt durch Wasehen mit Chemikalien gereinigt sowie der fraktionirten Destillation unterworfen wird.

Eigenschaften. Das reine Methylenehlorid ist eine farblose, chloroformartig riechende Flüssigkeit, welche bezüglich ihrer Lösungsverhültnisse das gleiche Verhalten wie das Chloroform zeigt Das spec. Gewicht ist bei + 15° C. = 1,354, der Siedepunkt liegt zwischen 41—42° C. Es ist gerade so wie das Chloroform nicht leicht entzündlich, seine Dünepfe jedoch brennen mit grüngesäumter Flamme.

Prafung. Diese hat sich zu richten auf einen Gehalt an Chloroform, Methyl-oder Acthylalkohol, ferner Veruareinigungen und Zemetzungsprodukte. 1) Das Methylenchlorid habe das oben angegebene spec. Gewicht und den angegebenen Siedepunkt. Durch einen Gehalt an Chloroform wird das spec. Gewicht erhäht, durch einen Gehalt an Alkohol dagegen vermindert. Schüttelt man 50 ccm des Methylenchlorids zweimal mit je 50 ccm Wasser aus, hebt es wieder ab, entwässert und rektifielt es, so sollen spec. Gew. und Siedepunkt nicht wesentlich verändert sein. Durch diese Prüfung würde etwa beigemischter Alkohol entfernt werden. — 2) Methylenchlorid mit dem gleichen Volumen reiner Schwefel-

387 Mexerenm.

säure geschüttelt, färbe die letztere nicht (wie bei Chloroform). - 3) Wird Methylenchlorid mit dem gleichen Volumen Wasser geschüttelt, so gebe das letztere mit Silbernitrat keine Trilbung (chlorhaltige Zersetzungsprodukte), mit Jodzinkstärkelösung keina Bläuung (Chlor), anch rengire es gegen Lackmus nicht sauer (Salzsäure).

Aufbewahrung. Vorsiehtig und vor Licht geschützt. Da das Methylenchlorid in ahnlicher Weise wie das Chloroform während der Außbewahrung eine Zersetzung erfahrt, so empfiehlt sich ein Zusatz von 0,5-1,0 Proc. absoluten Alkohols, durch welchen das spec. Gewicht bis auf 1,851 sinkt.

Anneendung. Das Mothylenchlorid ist in den Jahren 1887-1888 als Ersatzmittel des Chloroforms zur allgemeinen Anästhesie empfohlen worden, hat sich aber nicht eingebürgert, weil es keineswegs weniger gefährlich ist als dieses,

Bethylenchlorid - Richardson, sog. englisches Methylenchlorid, Methylène. Die unter diesen Namen als Aussthetica empfohlenen Präparate waren Mischungen von 1 Vol. Methylalkohol und 4 Vol. Chloroform.

Aether-Methyleni-Richardson. Ist ein Gomisch gleicher Theile von Methylen-chlorid und Aether. Dient als Ersatz des Chloroforms zur allgemeinen Anksthesie. Robbin's annesthetie ether ist gleichbedeutend mit Methylenchlorid.

Mezereum.

1. † Daphne Mezereum L. (Familie der Thymelaeaceae - Thymelaeoideae - Daphnene - Daphninae). In Europa und Westasien vom Kankesus bis zum Altai. Stranch, dessen Blüthen im ersten Frühfahr vor den Blüttern erscheinen. Blütter sommergriin, verkehrt länglich-lanzettlich, in einen kurzen Stiel verschmälert. Blüthenstand trugdoldig, in den Achseln der vorjührigen Laubhlätter sitzend. Kelch blumenkronartig, bellpurpure, mit 8 Staubblüttern und kopfformiger Narbe. Frucht eifermig, scharlachroth. Liefert:

1) + Cortex Mezerel (Erganzb. Helv). Mezerel Cortex (Brit.). Mezereum (U-St.). Cortex Thymelague. - Seidelbastrinde. Kellerhalsrinde. (Alantrinde). -Ecorce de mézéréon ou de bois gentil (Gall.). - Mezereon Bark.

Beschreibung. Die Rinde bildet lange, bis 3 cm breite, 1 mm dieke Streifen, die sehr zühe und biegsam sind. Der glänzend rothbraune Kork löst sich mit der Mittelrinde leicht vom Bast ab, der auf der Innenseite gelblich und atlasglänzend ist.

Der Kork besteht aus ziemlich grossen, leeren Zellen, an den sich die in den ausseren Thellen kollenchymatische Mittelrinde anschlieset, sie enthält Bündel stark verdickter primarer Fasern. Die Innenrinde (Bast) besteht aus einrelhigen, sich nach aussen verbreiternden Markstrahlen und den Baststrahlen, mit Gruppen schwach verdickter Fasern und Siehröhren mit horizontalen Siehplatten. Die Fasern der sekundaren Rinde werden 3,4 mm lang und 12 µ breit, sie sind an den Enden zuweilen gegabelt.

Bestandtheile. Ein Glukosid Daphnin C, H, O, 2H, O. Beim Behandeln mit verdünnten Sauren oder Emulsin liefert es Daphuetin C,H,O, und Zucker. Als reizender Bestandtheil gilt das Anhydrid der Mezerinsäure. Asche 4 Proc.

Einsammlung. Die Rinde wird von dem Stamm und den stärkeren Aesten, nach Ergiluzb, und Gall, nur von D. Mezereum (vergl, unten), bei Beginn des Frühjahrs vor der Blüthe abgezogen und kommt in Streifen, die zu runden oder länglichen Bündelthen übereinunder gerollt sind, in den Handel. Die breiteren Stücke werden bevorzugt.

Aufbewahrung. Vorsichtig und nicht länger als zwei Jahre, denn die Scharfe verliert sich mit der Zeit. Um die Rinde zu zerkleinern, muss man sie zuvor ein wenig anfauchten oder für kurzere Zeit in feuchte Tücher einschlagen, weil sie sehr stäubt. Sie wird dann entweder geschnitten oder im Metallmörser zerstossen, getrocknet und nun erst fein gepulvert. Die faserige Remanenz wirft man fort.

25 4

Anwendung, Hauptsächlich zur Bereitung des Daovor'schen Pflasters (Ed. I, S. 597).

† Extractum Mezerei (Ph. Germ. I). Seidelbustextrakt. 1 Th. fein zerschnittene Rinde digerirt man sinige Tage mit 4, dann nochmals mit 3 Th. Weingeist (87 proc.), filtrirt die Auszüge und dampli sie zu einem dunnen Extrakt ein. Ausbeute 9—10 Proc.

† Extractum Mozerel netherenm (Erginzb.). Astherisches Seidelbastextrakt.

2 Th. grob gepulverte Rinde zicht man zunächst mit 6, dann mit 4 Th. einer Mischung aus gleichen Th. Aether und 87 proc. Weingeist je drei Tage aus und dampk die Auszüge zu einem dünnen Extrakt ein. Ausbeute 7—8 Proc. Nach E. Diestraten kann man auch 1 Th. des weingeistigen Extrakts mit 3 Th. Lindenkohle mischen, mit 10 Th. Asther perkoliren und diesen ablestillien. Ausbeute 60 Proc. Vorsichtig aufzubewahren, wie voriges und folgende.

† Extractum Mezerel fiuldum (Helv. U-St.). Seidelbast-Fluidextrakt. Fluid Extract of Mezereum. Helv.: Aus 100 Th. Rinde (IV) und q. a. Weingeist (94 proc.) im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 80 Th., fängt die ersten 90 Th. Perkolat für sich auf und stellt i. a. 100 Th. Fluidextrakt her. — U-St.: Aus 190 g Rinde (No. 30) mittels 91 proc. Weingeist unter Befeuchten mit 40 Th. 100 ccm Fluidextrakt ebenso. —

Dunkel-grünbraun; schmeckt brennend scharf; mit Wasser milchig trübe.

Unguentum Mezerel. Unguentum epispasticum s. rubefaciens. Ungt. ad Fonticulos. Scidelbastsalbe. Pommade de garou. Mezerenm Olntment. Heiv. 4 Th. Scidelbast-Fluidextrakt lüst man in 10 Th. Weingeist und erwärmt mit 86 Th. Schweinefatt und 10 Th. weissem Wachs unter Umrühren, bis der Weingeist verdunstet ist. — Durruncu: 10 Th. Scidelbastextrakt, 5 Th. Weingeist, 85 Th. Wachssalbe. — Nat. form.: Aus 25 ccm Scidelbast-Fluidextrakt, 80 g Schweinefett und 12 g gelbem Wachs wie Helv.

2) Die reifen Früchte:

† Pructus Mezerel. Baccae s. Semen Mezerel. Grana Gnidii. Semen Coccognidii s. Chamaeleae. Piper germanicum.

Beschreibung. Eine dick eifermige Beere, die fleischig, scharlachroth, selten galblich ist. Euthält in einer krustigen Schale einen Samen mit dicken Kotyfolonen.

Anwendung. Friiher verwendete man die scharlschmeckenden Früchte au Stelle des Pfeffers, als dessen Verfalschung sie noch zuweilen aufgeführt werden.

II. † Daphne Laureola L. Heimisch in Mittel- und Südeuropa. Immergrün, bis 130 cm hoch, Blätter lauzettlich, am Grunde verschwällert. Blüthen in kurzen, blattwinkelständigen, traubigen Blüthenständen. Blüthen gelblich-grün.

Die Rinde wird wie die von I gebraucht (Helv.).

III. † Daphne Gnidium L. Heimisch im Mittelmeergebiet. Sommergrün, Blätter fast lederig, lineal-lauzettlich, stachelspitzig. Blüthen weiss oder röthlich. Liefert:

† Cortex Guidii (Gull.). Écorce de garou on de sainbois. - Helv.: gestattet die Verwendung der Rinde wie der von I und II.

Extractum Gnidii (Gall.) Extrait (éthéré) de garon. 1000 g sehr fein zerschnittene Rinde er chopft man mittels 7000 g Weingeist (80 proc.) im Verdrängungswege, destillirt den Weingeist ab, stellt den Rückstand in einer Stöpselflasche mit 1000 g Aether (spec. Gew. 0,735) unter öfferem Schütteln 24 Stunden bei Seite und bringt die ätherische Lösung durch Abdestilliren des Aethers und Eindampfen zum weichen Extrakt. Ausbeute etwa 7 Proc.

Decoctum Mezerel ammoniatum Schöglern, Rp. Lecoca Cort. Mezeret (c 5,0) 50,0

Liquer Ammon. caust. 1,0.

Lanolimentum Mezerel Ingrunicus.

Seidelbaat-Lauvlin.
Rp. Extricti Mezerel 10,0
Unquentl orrei 20,0
Larollul 70,0.
Linteum antarthritismus

Sparadrapom autarthriticum. Englische Gichtlelowund.

Ep. 1. Extracti Messeri 10,0—15,0 2. Spirrtus aetherel 20,5 8. Olel Ofivarum 60,0 4. Ceme Havas 120,0 5. Rissiane Pini 150,0

Man that I in 2, erwarmt mit 3 and 4 bis nor Verthehitgung von 3 and admilies 5 bines

Oleum Mezerel.

Seldelbantst,

Itp. 1, Extracti Menerei 2. Spiritta netherei 22 10,0 2. Old Oliverum 100,0

Man lost 1 in 2, erwhritt nach krüftigem Derchschitteln mit 3 im Wasserbede, im 2 verjagz ist, läset absetzen und glesst klar ab.

Plea Irritantia WIRLIN.

Pols auppuratifs de Grat, Wishn's Fontanellarbaen,

Rp. Fruel Auranti immatur.

magnitudfuls ploi minor, 10.0 Tinetures Meserel 10.0.

Man mocerier 3 Tage, glesst die Flüssigkeit ab und trocknet die Früchte. Pois à Cautères von Le Percenter. Gepulverter Scidelinat, mit in Benam erwolchten Knutschuk zu Pillen verasteitet.

Pomaium ephypasticum cum extracto Guidii

Foremade 6 plapastique au garou.

Rp. Extessel Guidi. 49,0
Splittus (90 proc.) 50,0
Adipla 900,0
Cerne albae 100,0
Wie Onguena Morend au bereitest.

Sirupus Henorel Carenavu.

Rp. Extracti Mezenci 0,2
Spiritus
5,0
Sirupi Sacchuri 295,0.
Emilôffelweise. (Ber Hantkrankhnium),

† Tinctura Mezerel.

Rp. Extracti Mezerel. 10.0

Spiritus (87 proc.) 50,0

Man 15st, filtrist und belagt durch Sachwaschen mit Spiritus auf 100,0

Microscopii adjumenta.

Im Nachfolgenden sollen die wichtigsten und speciell für pharmaceutische und pharmakognostische Zwecke geeigneten Reagentien etc., die bei mikroskopischen Untersuchungen Verwendung finden, in ihrer Herstellung und Anwendung kurz besprochen werden.

Forbereitende Operationen.

Aufweichungsmittel: Da die zu prüfenden Drogen gewöhnlich stark zusammengetrocknet und in ihrer Form verändert sind, so müssen sie vorher aufgeweicht werden. Für die meisten Zwecke ist eine Mischung aus gleichen Theilan Glyserin, Alkohol und Wasser, in die man die Stücke, je nach Grösse und Härte, ein oder mehrere Tage einlegt, sehr geeignet. Für manche Zwecke verlient Wasser den Vorzug.

Bei jeder Behandlung der Präparate mit Flüssigkeiten hat man zu berücksichtigen, dass dadurch Inhaltsbestandtheile gelöst werden können, die dann nicht mehr oder nicht mehr am ursprünglichen Ort gefunden werden.

Einbettungsmittel: Um sehr bröcklige Objekte (manche Rinden) zum Schneiden geeignet zu machen, legt man sie treeken in die Band I. S. 1242 angeführte Gefating-Gummilösung, worin man sie, um die Luft auszutreiben, erwärmt, oder man bringt auf die Querschnittsäche eines passend zugeschnittenen Stickes (Wurzel, Stengel, Rinde) einige Tropfen derselben Läsung, was man, nachdem sie eingezogen ist, öfter wiederholt.

— Die Objekte werden dann getrocknet und geschnitten. Objekte von lückigem Gefüge (manche Früchte, Gallen) bettet man zum Schneiden in Paraffin ein.

Beobachtungsfillssigkeiten: Bei der Wahl derselben hat man stels zu berücksichtigen, dass sie nicht lösend wirken dürfen auf Sabstanzen, an deren Nachweis besonders gelegen ist (Wasser auf Schleim oder Zucker). Am meisten eignet sich Wasser, dann verdunntes Glycorin (I Glyc.: 3 Wasser), für Schleimunchweis z. B. koncentr. Glycerin und starker Alkohol, dem man dann unter dem Mikroskop allmählich Wasser zusetzt, um die Schleime nach und nach zum Quellen zu bringen.

Um die oft sehr störenden Luftblasen aus den Objekten zu entfernen, legt man letztere einige Minuten in frisch ausgekochtes Wasser oder in Alkohel und bewegt sie mit der Nadel hin und her. Gelingt es so nicht, die Luftblasen zu entfernen, so muss man das Präparat in einem Schälchen Wasser unter die Luftpunpe bringen.

Aufhellungsmittel: Trotz des Aufweichens und der lösenden Wirkung der Beobachtungsflüssigkeit bleiben manche Objekte so dunkel oder so sehr mit stürenden Bestandtheilen erfullt, duss man sie aufhellen muss: für die meisten Zwecke ist starke Chloralbydratlösung (Chloralb. S: Wasser 2) geeignet, in die man die Objekte, je nach ihrer Boschaffenheit, einige Stunden bis Wochen einlegt, indem man sie von Zeit zu Zeit auf ihre Entfürheng und Durchsichtigkeit kontrollirt. Die Lösung entfernt fast alle Farbstoffe, Stärke, Aleuron etc.; es ist aber daran zu erinnern, duss sie, wenn sie ührer und stark sauer ist, auch Calciumoxalat lösen kann, man macht sie in diesem Fall fast neutral. Für dieselben Zwecke wird eine gleich konrentritte Lösung von Natriumsalieglat empfohlen. Diese

Lösungen wirken stark lösend, stellen aber die ursprüngliche Form der zusammengefallenen Zellen nicht wieder her; dazu verwendet man Natronlauge, da diese aber auf Zellwände stark quellend wirkt, ist für die meisten Zwecke alkoholische Natronlauge vorzuziehen. Zur Entfernung von Fett (z. B. in Samen) unter möglichster Schonung aller übrigen Bestandtheile, zieht man die Schnitte mit Aether, Benzol etc. aus. Das gilt auch für die Untersuchung von Pulvern. Zur raschen Entfernung störender Stärke in einem Schnitt legt man denselben in einen Tropfen koncentrirte Salzsäure, die aber natürlich auch anderweitig stark lösend wirkt (z. B. Kalksalze). (Vergl. auch unten.)

Untersuchung der Zellwände.

1. Besteben dieselben nur aus Celluloso, so werden sie mit Jod und Schwefelsläure schön blau. Man legt den Schnitt einige Minuten in Jodlösung (Band I, S. 1287), saugt dann die Flüssigkeit mit Fütrirpapier möglichst vollständig ab und lässt, nachdem das Deckgläschen aufgelegt und das Priparat unter das Mikroskop gelegt ist, vom Rande einen Tropfen koncentrirte Schwefelsäure zufliessen. Cellulose wird sehön blau, löst sich aber meist schnell. Nicht stark lösend wirkt die nach v. Höhnen verdünnte Schwefelsäure (Band I, S. 1337 Fussnote). Um mit einer Flüssigkeit auszukommen, legt man auch die Schnitte in Chlorzink jod (25 Chlorzink und 8 Jodkalium werden in 8,5 Wasser gelöst und Jod bis zur Sättigung zugegeben), die Fürbung ist nicht rein blau, sondern violett und tritt oft langsam ein.

Cellulosemembranen werden von Kupferoxydammoniak (Band I, S. 1238) gelöst.

- 2. Verholzte Zellwände werden von den gemannten Jodreagentien gelb his braun gefärbt. Phloroglucin und koncentrirte Salzsäure fürbt sie schön roth. (Man verwendet eine Lösung von Phloroglucin in der Säure, die aber bald verdirbt, oder giebt einige Kryställchen Phl. auf das Präparat und einen Tropfen der Säure.) Kupferoxydammoniak löst nicht.
- 3. Verkorkte Membranen und die Cuticula. Mit Jodreagentien und Kupferoxydammoniak wie 2. Chlorophyll in möglichst koncentrirter alkeholischer Lösung fürbt grün, man lässt 1/4 Stunde oder länger im Dunkeln einwirken.

Am besten ist koncentrirte Chromsäurelösung, die Collulose zuerst, dann verholzte Membranen und verkorkte gar nicht oder erst nach längerer Zeit löst.

Untersuchung der Inhaltsbestandtheile.

- 1. Protoplasma. Die zahlreichen Methoden zum Studium desselben sind meist für den Pharmakognosten wenig werthvoll, da er es immer mit dem todten und durch Eintrocknen stark veränderten Protoplasten zu thun hat. Er wird durch Jodreagentien gelb bis braun gefürbt und nimmt auch senst reichlich Farbstoffe auf. Dasselbe gilt auch für den Zellkern, der Farbstoffe noch reichlicher speichert wie das Plasma, so Jod, Borax-Carmin (4 Borax und 2-3 Carmin werden in 93 Wasser gelöst, dann 100 70 proc. Alkohol zugegeben und fütrirt), Dalapistun's Hämatoxylin (4 Hämatoxylin werden in 26 Alkohol gelöst, 400 einer koncentrirten Lösung von Ammonalaun zugegeben, 3-4 Tage um Lichte stehen gelassen, dann fütrirt, 100 Glycerin und 100 Methylnikohol zugegeben und wieder einige Tage stehen gelassen und fütrirt).
- Pflanzenschleim, in Wasser löslich oder doch stark darin aufquellend (vergl. Beobachtungsfüssigkeiten), der so behandelte Schleim zeigt häufig Schichtung. Mit Jodreagentien farblos oder gelblich oder violett, im ersteren Fall echter Schleim, im letzteren Celluloseschleim.
- 3. Stärke wird mit Jodreagentien hlan oder violett, in seitenen Fällen mehr röthlich (Amylodextrin); man verwendet am besten Jodwasser, da viel Jod enthaltende Lösungen leicht so stark fürben, dass die dann schwarzen Körnehen mit anderen dunkelgefärbten Inhaltsbestandtheilen verwechselt werden können. (Vergl. Band I, S. 293.)
- 4. Inulin, z. B. in Compositen und Violaccen, bildet in trocknen Drogen strukturlose Klusspen. Legt man frische Pflanzentheile (Dahliaknollen) in Alkehol, so erhält man es in

Form schöner Sphärokrystalle. Es ist in Wasser löslich. Wenn man einen Schnitt, der Innlin enthält, mit 10 proc. alkoholischer a-Naphthol-Lösung betupft, dann einen Tropfen koncentrirter Schwefelsäure zugiebt und nach Bedecken mit dem Deckglase gelinde erwärmt, so entsteht Violettfärbung (Zuckerreaktion).

5. Zucker: Man verwendet die soeben genannte Reaktion, die Rohrzucker, Milchzucker, Glukose, Lävulose und Maltose anzeigt, aber auch aus Glukosiden abgespaltenen

Zucker, sowie manche Proteinstoffe, Kreatin und Vanillin.

Zum Nachweis von Glukose (aber auch Lävulose und Laktose) bringt man nicht zu dünne Schnitte zuerst in koncentrirte Lösung von Kupfersulfat, spült dann mit Wasser ab und bringt in eine siedende Lösung von 10 Seignettesalz und 10 Actzkali in 10 Wasser.

In den nuckerhaltigen Zeilen scheidet sich Kupferoxydul aus.

Rohrzucker reducirt die Kupferlösung selbst bei gelindem Kochen nicht, erst bei längerem Kochen tritt infolge der Bildung von Invertzueker Reduktion ein. — Zum direkten Nachweis von Rohrzucker bringt man die Schnitte kurze Zeit in koncentrirte Lösung von Kupfersulfat, schwenkt in Wasser ab und überträgt in eine zum Sieden erhitzte Lösung von gleichen Theilen Aetzkali und Wasser. Innerhalb der zuekerhaltigen Zellen tritt eine himmelblane Färbung ein. (Junge Zellmembranen werden häufig ebenfalls blau.)

6. Aleuronkörner: Es ist in den meisten Fällen nothwendig, das Fett aus den Samen durch Extraktion der Schuitte mit Aether oder Benzel zu entfernen. — Da die Körner vielfach theilweise in Wasser löslich sind, beobachtet man sie zunächst in Glycerin, Alkohol oder fettem Oel (in welchem die Globolde dann wie Vakuolen im Kern erscheinen). — Um sie gegen Lösungsmittel (Wasser) zu fixiren, legt man die Schnitte einige Zeit in alkoholische

Sublimat- oder Pikrinsaurelösung.

Für die Sichtbarmachung der einzelnen Theile der Körner (Membran, Grundmasse, Globolda aus dem Calcium- und Magnesiumsalz einer gepaarten Phosphorsaure mit organischem Paarling, Krystalloide, Krystalle von Calciumoxalat) ist Folgendes zu beachten: Die Grundmasse löst sich in Wasser oder 10 proc. Kochsalzlösung oder 10 proc. Natriumkarbonatlösung, stets in verdünnter Kalilauge, verdünnter Ammoniakflüssigkeit und phosphorsaurem Natron (besonders zu empfehlen). Die Hüllmembran bleibt für längere Zeit ungelöst, sie sichtbar zu machen, ist Behandeln mit Kalkwasser empfohlen. Die Krystalloide sind in Wasser unlöslich, ebenso in phosphorsaurem Natron, löslich in verdünnter Kalilauge. Sie färben sieh, wie das ganze Korn, mit Jod gelb bis braun, mit Eesin roth (nach Fixirung mit Sablimat [vergl. oben], mit Osmiumsaure (1:100) gewöhnlich schön braun. Die Globoide treten bei der Beobachtung in Oel als Vakuolen bervor, sie sind unlöslich in verdünnter Kalilauge, löslich in 1 proc. Essigsäure, koncentrirter Lösung von Natriumphosphat, in Pikrinsäure (damit gehärtete Schnitte [vergl. oben] lassen also an Stelle der Globoide Löcher erkennen). Wenn man Schnitte, die entfettet, dann mit 1 proc. Kalilauge und Wasser behandelt sind, gillht, hinterlassen die Globoide schone weisse Aschenskelette. Die Oralatkrystalle sind in den bisher angewendeten Flüssigkeiten unlöslich, ferner in koncentririer Essigsäure, löslich in Salzsäure ohne Gasentwicklung.

7. Gerbstoffe: Eisensalze (Ferrichlorid in wässriger, besser in ätherischer Lösung, Eisenscetat), geben eine blau- oder grünschwarze Färbung. Osminnsäure (1:100) fürbt braun bis schwarz. Lebende gerbstoffhaltige Zellen speichern Mothylenblau (1:500000). Kaliumbichromat erzengt in den Zellen, die Gerbstoff führen, eine hellbraune bis schwarzbraune Fällung die in Wasser unlöslich ist. Man legt die zu untersuchenden Schnitte I bis mehrere Tage in die koncentrirte Lösung von Kaliumbichromat, wäscht dann aus und schneidet.

S. Fette Oele: Unlöslich in kaltem und heissem Wasser, fast immer unlöslich in Alkohol, löslich in Acther, Chloroform, Petroläther, Schwefelkohlenstoff. Osminnsäure (1:100) fürbt braun bis schwarz. Alkannin fürbt roth. (Man versetzt eine Lösung von Alkannin in absolutem Alkohol mit dem gleichen Volum Wasser und flitrirt. Autherische Oele und Hatze werden auch roth, sind aber in Alkohol löslich.)

- 9. Aetherische Gele: Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether, Chloroform u. s. w., Osmiamsäure und Alkannin färben wie bei den fetten Gelen.
- 10. Harze: Unlöslich in Wasser, löslich in Alkehol. Mit Alkannin roth. Mit Kupferacetat grün. (Man legt Stücke des Untersuchungsmaterials mindestens 6 Tage in eine koncentrirte wässrige Lösung von Kupferacetat, wäscht dann aus und schneidet.)
- 11. Wachs: In kaltem Wasser unlöslich, in heissem Wasser zu Tropfen zusammenfliessend, unlöslich oder schwer löslich in kaltem Alkohol, in heissem Alkohol löslich, in Aether theilweise löslich. Beim Erhitzen in Alkanninlösung (vergl. fette Gele) zu rothen Tropfen zusammenfliessend.
- 12. Kalksalze: a) Calciumoxalat. Unlöslich in Wasser, Alkohol etc., ferner in Essigsfure, löslich ohne Gasantwicklung in Salzsfure. Glebt mit koncentrister Schwefelsfure Krystallnadeln von Gips.
- b) Calciumkarbonat. Uniöslich in Wasser, Alkohol etc., löslich in Essigsäure und Salzslure unter Gasentwicklung. Mit koncentrirter Schwefelsäure Gips wie a).
- c) Calciumsulfat. In koncentrirter Schwefelsänre in der Kälte unverändert, Baryumchlorid verwandelt in Baryumsulfat, in Salz- und Salpetersäure unföslich. — Ferner unföslich in Essigsäure, löslich in kalter Kalilauge.
- d) Calciumtartrat. In Wasser sehr wenig lüslich, leicht löslich in 10 proc. Kalilange und 2 proc. Essigsäure, in starker Essigsäure (50 proc. und darüber) unlöslich.
- a) Calciumphosphat. In kaltem Wasser, Ammoniak, Essigsture sehr langsam löslich, leicht löslich in Salpeter- und Salzsaure ohne Gasentwicklung. Mit Schwefelsäure Gipsnadeln (vergl. a). Mit Magnesiumsulfat und Salmiak Krystalle von Ammonium-Magnesiumphosphat (25 Vol. koncentrirter wässriger Magnesiumsulfatlösung, 2 Vol. koncentrirter wässriger Salmiaklösung, 15 Vol. Wasser. In dieser Lösung entstehen nach einiger Zeit die Krystalle).
- 13. Nitrate. Man bringt den Schuitt in einige Tropfen einer Lösung von 1 Diphenylamin in 100 koncentrirter Schwefelsäure. Es tritt eine tiefblaue Farbe auf, die nach einiger Zeit in braungelb überzugehen pflegt.
- 14. Alkaloide kann man nachweisen durch Anwendung von Fällungsreagentien, wie Jod-Jodkalium, Kaliumquecksüberjodid, lihodankalium, Goldeblorid, die aber meist unsichere Resultate geben, da auch andere Stoffe in der Zelle Fällungen geben können oder die Niederschläge, besonders die ungefährbiten, schwer zu sehen sind. In selehen Fällen kann man zuweilen das überschläsige Reagens auswaschen und den an das Alkaloid gebundenen Theil sichtbar machen: mit Kaliumquecksüberjodid behandelte und ausgewaschene Schnitte werden in frisch bereitetes Schwefelwasserstoffwasser gelegt, es entsteht in den betr. Zellen ein dunkler Niederschlag von Schwefelwasserstoffwasser gelegt, es entsteht in den betr. Zellen ein dunkler Niederschlag von Schwefelwasserstoffwasser gelegt, es entsteht in den betr. Zellen ein dunkler Niederschlag von Schwefelwasserstoffwasser gelegt, mit Bhodankalium behandelte Schnitte werden ausgewaschen und in Schwefelwasserstoffwasser oder eine frisch bereitete Eisensulfatlösung gelegt; im ersteren Fall entsteht Schwefelgold, im letzturen metallisches Gold, beide leicht zu sehen.

Ferner kann man Alkaloide sichtbar machen, von denen ein schwer lösliches oder unläsliches Salz bekannt ist, in dem man den Schnitt in die betreffenden Säuren einlegt, worauf das Alkaloidsalz herauskrystallisirt.

Da trotzdem die Resultate unsicher sein können, empfiehlt es sich, immer zur Kontrolle nebenher Schnitte zu untersuchen, denen das Alkaloid durch Wasser oder Alkohol entzogen ist.

Viele der bekannten Farbreaktionen sind ebenfalls mikrochemisch verwendbar, so z. B. Cersulfat-Schwefelsäure für Strychnin, Salpetersäure für Brucin, koncentrirte Schwefelsäure oder Salzsäure für Colchicin.

Prüfung von Pulvern.

Für dieselbe ist es oft von Werth, aus der Unzahl der Objekte einzelne werthvolle berauszuhleben durch Färhung, um sie leicht erkennen zu können, so Stärke durch Johnsser, verholzte Elemente mit Phloroginein und Salzsäure. Ferner ist es oft von Werth, die in schr grosser Monge vorhandene Stärke zu entfernen, das geschieht nach dem Band I, 8. 299 mitgetheilten Verfahren. Für die Untersuchung ist es nothwendig, nur soviel Palver auf den Objektträger in einen Tropfen Beobachtungsflüssigkeit zu bringen, dass sieh bei der Beobachtung die einzelnen Partikelehen nicht decken. Ferner sollen gröbere Stücke, din aus der auf dem Objektträger befindlichen Flüssigkeit herausragen, entfernt werden, da sie ein gleichmüssiges Aufliegen des Deckglüschens verhindern. Pulver von ungleichnelssigem Korn muss man durch Siebe mit verschiedener Maschenweite trennen und von gröberen Stücken Querschnitte aufertigen oder sie im Mörser zerreiben.

Isolirung der einzelnen Gewebselemente.

Das geschicht mit dem Schulzr'schen Gemisch, indem man Stücke des Untersuchungsmaterials in ein Reagensglas steckt, mit koncentrirter Salpeterslure bedeckt, eine Messerspitze Kaliumeldorat zugiebt und bis zum Aufkochen erwärmt. Dann stellt man bei Seite, bis die Gasentwicklung nofgehört hat, wäscht wiederholt mit Wasser ab und kann dann die einzelnen Zellen mit Nadeln oder durch sehr vorsichtiges Reiben wit dem Deckgläschen isoliren.

Einschliessen der Prüparate.

Um die fertigen Praparate für die Sammlung einzuschliessen, kann man sich in den allermeisten Fällen der Glycorin-Gelatine bedienen, (1 farblose Gelatine werden in 6 Wasser aufgeweicht, 7 Glycerin zugegeben und auf 100 der Mischung I Phenol. Dann erwarmt man unter beständigem Umrühren, bis die Flüssigkeit klar geworden ist, und filtrirt durch Glaswolle am besten im Heisswassertrichter. Die fortige Flüssigkeit lässt man in kleinen (5 gr.) Fläschehen mit weiter Oeffnung erstarren.) Zur Verwendung macht man die Masse durch Einstellen in warmes Wasser flüssig, bringt mit dem Glasstäbehen einen Tropfen auf den sauberen, erwärmten Objektträtger, bringt das Praparat mit Nadel oder Schnittsfänger hinein, fasst das saubere und auf der Unterseite augehanchte Dockgläschen mit der Pincette, setzt es neben den Tropfen auf den Objektträger und legt es dann langsam über den Tropfen. Die Grösse des Tropfens der Gelatine muss genan bemessen werden, für dünne kleine Objekte ein kleiner Tropfen, da hel einem zu grossen Tropfen das Objekt leicht mit der überschüssigen Gelatine unter dem Deckgläschen hervortritt, für dickere Objekte ein grosser Tropfen; ist dabei der Raum zwischen Deckglischen und Objekturüger nicht ganz nosgefüllt, so erwärmt man das Präparat vorsichtig (ohne dass Blasen entstehen) und lässt vom Rande des Deckgläschens einen Tropfen flüssiger Gelatine zutroton.

Millefolium.

I. Achillea Millefolium L. (Familie der Compositae — Anthemideae — Anthemidiae). Heimisch von Nord- und Mitteleuropa bis zum flimalaya und Sibirien, ferner in Nordamerika, nach Australien und Neuseeland verschleppt. Mit kriechendem Rhizom und anterinlischen Ausläufera. Die steifen Blätter sind im Umfange schmal lanzettförmig, bis dreifach fiederspaltig mit zahlreichen krausen, in 3—7 stachelspitzige Läppchen serschlitzten Fiedern. Der mittlere Lappen der endständigen, dreispaltigen Abschnitte ist eval und zugespitzt, die übrigen schmaler. Die Grundblätter sind am grössten, in dem Blättstiel verschmiliert, die stengelständigen kieiner und sitzend (Fig. 36). Behaart, Blättstiel verschmiliert, die stengelständigen kieiner und sitzend (Fig. 36). Behaart, Blättstiel verschmiliert, die stengelständigen kieiner und sitzend (Fig. 36).

weissen oder resenrethen Randblüthen mit stumpfer Zunge und zahlreichen gelbweissen Scheibenbillthen (Fig. 37). Blüthen in der Achsel von Deckschuppen. Liefert:



Fig. 16, Blatt von Achillen. Millefollsom L.

1) Flores Millefelli (Ergänzb.). Flores Achilleae -Schafgarbenblüthen. Garbenblüthe. - Sommité fleurie de millefeuille (Gall.). - Milfeil or Yarrow Flowers.

Einsammlung. Man samuelt die Blüthenstünde im Juni und Juli, befreit sie von dickeren Stengeltheilen, trocknet im Schatten und bewahrt sie geschnitten in Blechgefüssen auf. 3 bis 4 Th. frische geben 1 Th. trockene.

2) Folia Millefolil (Erganzb.), Herba Millefolil (Anstr.). Summitates Millefolli. Herba Achilleac. - Schafgarbenblätter. Schafgarbenkraut. - Milfoil. Yarrow.

Einsammlung. Es werden entweder nur die Blätter (Ergauzh.) oder das ganze blühende Kraut (Austr.) von sonnigen Standorten gesammelt und wie die Blüthen behandelt. 7-8 Th. frische geben 1 Th. trockene.

Anwendung. Kraut und Blätter werden bei Hamorrhoidalleiden, Blutungen, Störnugen des Monatsflusses, Leberleiden etc. im Aufguss (15-20:200) gebraucht, der Saft des frischen Krantes zu Frühlingskuren. Neuerdings als Herzmittel, gegen Nierenkoliken und bei ehronischem Magenkatarrh empfohlen.

Bestandthelle. Aetherisches Oel (vergl. unten), Gerbstoff, Aconitshure, ein stickstoffhaltiger Bitterstoff: Achillein CanHanNaOis, leicht löslich in Wasser, schwierig löslich in Alkohol,

unlöslich in Aether Aschengehalt des trocknen Krautes 13,4 Proc.

Strupus Miliefoill. Bp Extracti Millefolli 5,0 Sirupi Secolari

Extractum Millefolli (Erganzb.). Schafgarbenextrakt. 2 Th. mittelfein zer-Extraction Milleroth (Erganzo). Schafgaroenextrakt. 2 11. Interiori 221-schulttene Schafgarbo werden mit 10 Th. einer Mischang aus 2 Th. Weingeist und 3 Th. Wasser 4 Tage, dann mit 5 Th. der Mischung 24 Stun-den ausgezogen, die Pressfüssigkeiten zu einem dieken

Extrakt eingedampft. Harzige Ausscheidungen beim Eindampfen löst man durch kleine Mengen Weingeist.

Distraction lasst zum ersten Auszug 8, zum zweiten 6 Th der Mischung verwenden und empfiehlt als vortheilhaft das Verdrängungsverfahren. Ausbeute etwa 23 Proc.

Oleum Achilleae Millefolti. Schafgarbenöl. Bei der Destillation der frischen Schafgarbenblüthen erhalt man 0,07-0,13 Proc. atherisches Oel von dunkelblauer Farbo und kräftigem, aromatischem Gernehe. Spec. Gew. 0,905-0,925. Der einzige bekannte Bestandtheil des Oeles ist das bei 176º C. siedende Cincol. C, H, O.

II. Achillea moschata Wulfen. Auf den Alpen Blätter kammförmig-fiederschuittig, Abschnitte mehrmals länger als die Breite der Spindel, lineal-lanzettlich. Liefert:

Herba Ivae. Herba Genippi veri. Iva. Genippkräuter. Im Ober-Engadin bereitet man aus dem Krante den Iva-Likor Betr. Genipp vergl. auch Band I. S. 411.

Oleum Ivae meschatae. Ivaël. Das getrockuete Kraut von Achillen moschata Wulfen giebt bei der Destillation etwa 1/4 Proc. eines grünblauen oder dunkelblauen Osles, von dem aromatischen Geruch und Geschmack des Krantes. Spec. Gew. 0,932-0,934



Fig. 37 Rand- und Scheibenblüthe von Achillen Millefolium I.

Es enthält etwas Cincol, C10H12O; im übrigen ist seine Zusammonsetzung unbekannt. Das Oal wird zur Bereitung des Iva-Likors verwendet.

(ca-Lihor (Buchnungen).

20,00,0 Speebnet 4.0 Rp. Olel Iran moschatae Spiritue Essentiae Abalathill'i BOUG Aquae doublitat, q. s. ad 10 L Tinetur, Angeliene red 20.0

III. Achillea nobilis L. liefert Herba Millefolli nobilis von besonders starkem and angenehmem Geruch.

IV. Achillea Ptarmica L. liefert im Rhizom Radix Ptarmicae. Die Blütbenköpfehen werden als Verwechslung der römischen Chamillen genannt.

Aqua pontificalis, Aq. vulaeraria Romana, Dippen's vegetablischer Wunderbalsam ist ein Krauterauszug, den man nach Hauen durch folgende Mischung ersetzt: Acid tannic 2,0, Acid salicyl 1,0, Acet pyrolignos rect 20,0, Aq. aromat vinos 77,0.

Choleramedicin von Schneider in Chrostowo ist der mit Weingeist versetzte

frische Saft von Schalgarbe und Löwenzahn.

Dekokt der Franziskaner zu St. Mount ist eine mit Weingeist vermischte Ab-koehung von Schafgarbe, Kalmus, Enzian, Augelies etc.

Pfianzenheilpulver, der Fran Franks, gegen Schwindsucht, besteht aus Schafgarbe und Leguminosenmehl

Moringa.

Einzige Gattung der Moringaceac.

l. Moringa arabica Pers. (syn. M. aptera Garta.) Heimisch im arabischafrikanischen Wilstengebiet, aber der Samen wegen vielfach kultivirt. Grosser Baum mit unpaarig 2-3 fach geniederten Blättern; die anschnlichen, weissen oder rothen Blüthen in Rispen. Frucht eine lange, einfächerige Kupsel, die die Samen in einer Reihe trügt, durch schwammartige Wucherungen von einander getrennt, ungeflügelt, ohne Endosperm, mit dicken Kotyledonen. Liefert in den Samen Behenől (s. unten) wie die folgunde.

II. Moringa oleifera Lam. (syn.: M. pterygosperma Garta.) Helmisch in Ostindien, ebenfalls durch die Kultur weit verbreitet. Samen geflügelt. Die unreifen Früchte und Samen, sowie die Blätter, Blüthen und die scharf rettigartig schmeckende Wurzel werden als Gemlise gegessen. Die letztere verwendet man wie Meerrettig, medirinisch als Stimulans und Digreticum, Frisch röthet sie die Haut; man verwendet sie zerrieben Mhulich wie Scofteig. Die Samen enthalten ebenfalls einen schurfen Stoff, der meinen Sitz in den Samenschalen haben soll; man verwendet sie als Stimulans, Emeticum and Purgans. Der scharfe Stoff der Pflanze ist nicht bekannt; er ist kein schwefelhaltiges atherisches Oel wie bei den Cruciferen. Aus dem Stamm gewinnt man ein Gummi, in dem wie beim Traganth die Reste der verschleimten Zellen deutlich sind, es löst sich wie dieses nicht in Wasser, sondern quillt nur damit auf. Die Rinde enthält Harz and zwei Alkaloide.

Die Samen beider Arten euthalten 86 Proc. eines fetten Ocles (Behenöl), das klar, fast furbles und von süssem Geschmack ist. Spec. Gew. 0,912. Bei 0° wird es völlig fest, aber schon von +7° ab scheldet es sich in einen festen und einen flüssigen Antheil, von denen der letztere sehr haltbar ist und schwer ranzig wird; man verwendet ihn daher besonders sum Schmieren von Uhren. Das Gel enthült Olein, Palmitin und Stearin, sewie den Glycerinester einer charakteristischen, bei 76° schmelzenden Säure, der Heltenshure Call of

Anwendung. Seiner Haltbarkeit wegen als Oel zum Einschmieren der Ubren.

^{1) 500,0} g Wermutkraut wird mit q. s. 50 proc. Weingeist suegezogen, so dass man I Liter Essenz orbilit.

Spiritus Boringae compositus, (Nat mod, of Madras.)

 Rp.
 Rad. Moringan
 690,0
 Spiritus
 1840,0

 Cort. Aurant fruct
 800,0
 Aquao
 540,0

 Sear Myrisuleas
 9,0
 destilla 1440. Dosis: 8-18 g.

Morphinum.

† Morphinam. Morphinum purum. Morphine (Gall.). Morphiam. Freies Morphin. Morphina (U-St.). C₂, H₁₀NO₄ + H₄O. Mol. Gew. = 303.

Morphin ist der wichtigste Bestandtheil des Opinus und wird aus letzterem gewonnen. Die Darstellung geschicht zur Zeit ausschliesslich in chemischen Fabriken. Nur als Uebungsprüparat wird es gelegentlich noch im pharmacentischen Laboratorium dargestellt, auch pflegt man des wissenschaftlichen Interesses wegen die bei der Herstellungder Opinntinkturen sich ergebenden Rückstände auf Morphin zu verarbeiten. Man wendet alsdann zweckmässig das von Menck angegebene Verfahren an:

Darstellung. Nach dem von Merck angegebenen Verfahren wird das Opinon mit Wasser ersehüpft, der wasserige Auszug zur dünnen Simpkonsistenz eingedampft und mit kohlensaurem Natriam versetzt, wodurch sämmtliche Alkaloüde gefählt werden. Den nach 24 Stunden abgeschiedenen Niederschlag wüscht man mit Wasser aus und behandelt ihn dann mit kaltem Weingeist, welcher, neben barzigen Bestandtheilen und geringen Mengen Morphin, sämmtliche, letzteres begleitenden Alkaloüde aufnimmt. Das abgepresste und getrocknete Rohmorphin wird mit verdännter Essigsäure bis zur schwachsauren Reaktion gelöst, wobei etwa noch vorhandenes Narkotin, welches kein Acetat bildet, ungelöst zurückbieibt, die essigsaure Lösung über Thierkohle filtrirt und mit Ammoniak gefällt. Das ausgeschiedene Alkaloüd sammelt man auf Benteln, wüscht es mit kaltem Wasser aus und trocknet es. Für die Darstellung der Salze ist dieses präcipitirte, fein krystallinische Morphin meist genügend rein.

Will man es völlig rein haben, so muss es mehrmals aus siedendem Alkohol unter Zusatz von etwas Thierkohle unkrystallisirt werden.

Eigenschaften. Die freie Morphinhase krystallisirt in farblosen, glänzenden, rhombischen Prismen, welche ein Molekul Krystallwasser enthalten, also der Formel C. H. NO. + R.O entsprechen. Dieses 1 Mol Krystallwasser geht unter 100° C. nur langsam, dagegen rascher bei 110° C. weg. Wird das wasserfreie Morphin über diese Temperatur hinaus langsum (!) erhitzt, so schmilzt es bei 230° C. Darüber hinaus erhitzt oder beim raschen Erhitzen wird es zersetzt. In kaltem Wasser ist es schwer (1:5000), in siedendem Wasser etwa 1:500 löslich. Es Rist sich ferner in etwa 100 Th. kaltem oder 13 Th. siedendem absolutem Alkohol, erheblich sehwieriger In Alkohol von 90 Proc. Es löst sich ferner in etwa 1800 Th. Acther, ca. 1700 Th. Essigather, auch in Chloroform und in heissem Amylalkohol. Dazu ist zu bemerken, dass das Morphin in allen diesen Lösungsmitteln leichter löslich ist, wenn es noch im amorphen, als wenn es im krystallisirten Zustande zugegen ist, s. w. nnten. - Weiterhin wird das Morphin ziemlich leicht gelöst von Kali- und Natronlange, Kalk- und Barytwasser unter Bildung der betreffenden Salze, doch nimmt es in diesen Lösungen Sauerstoff aus der Luft auf unter Brännung und vorthergebender Bildung von Pseudomorphin (=Oxydimorphin) CarHaaNaOa + 8HaO. weshalb Morphialbsungen, welche is Alkali abgebenden Gläsern aufbewahrt werden, gelegentlich gelb werden und Pseudomorphin enthalten. Morphin ist eine starke Base; seine wässerige Lösung reagirt alkalisch. Mit Säuren bildet es Salze. Setzt man aus den wässerigen Lösungen derselben das Morphin durch Ammoniak in Freihelt, so fällt es zunlichst amorph aus und geht allmählich in den krystallinischen bez. krystallisirten Zustand über (6. oben). Durch Oxydationsmittel, z. B. Kaliumpermanganat oder Kaliumferrieyanid, wird es in Pseudomorphin, durch wasserentziehende Mittel, z. B. Zinkehlorid, in Apomorphin übergeführt. Die wässerigen Lösungen des Morphins und seiner Salze lenken die Ebene des polarisirten Lichtes mich links ab.

Prüfung. Verunreinigungen des Morphins sind: Narkotin, Kalkerde, Magnesia, Ammonsalze; Verfalschungen: fremde Alkaleide, Sallein, Zucker verschiedener Art, Ammonsalza

1) Man verbrennt circa 0,05 g auf Platinblech. Es darf keine Asche hinterbleiben (Kalkerde, Magnesia). - 2) In einem Reagircylinder libergiesst man 0,1 g mit 1,5-2,0 g Aetzkalilauge. a) Es crieigt eine klare farblose oder fast farblose Lösung, welche Wenigstess nicht mehr gefürbt erscheint, als es die Aetzkalilauge von Hause aus ist. (Eine braune Farbung deutet auf Stärkezucker, nicht völlige Löslichkeit auf fremde Alkaloide, besonders Narkotin.) b) Es finder keine Ammongazentwickelung statt (Abwesenheit von Ammonsalzen). - 3) In einem Reagireylinder übergiesst man 0,1 g des Morphins mit eirea 3 cem koncentrirter Schwefelsäure. Unter gelindem Bewegen erfolgt eine farblose Lösung, erst nach längerem Stehen nimmt die Lösung einen röthlichen Farbenton an (Narcein, Thebain, Salicin geben mit koncentrirter Schwefelsäure eine rothe Lösung, Pseudomorphin eine gribne, Rohrzucker und Milchzucker schwärzen sich damit).

Aufbewahrung. Vorsichtig. Lichtschutz empfiehlt sich, weil das freie Morphin oine nur seiten gebrauchte Substanz ist.

Anwendung. Therapoutisch wird das freie Morphin nur sehr selten und alsdann zum innerlichen Gebrauche angewendet. Sein Hauptverbrauch besteht darin, dass es zur Darsteilung der verschiedenen Morphinsalze bez. Morphinderivate verwendet wird.

Die Morphinsalze wirken dem Opium analog, aber weniger erregend, weniger stuhlverstop end, nicht schweisstreibend, das Sensorium geringer afficirend, die Sekretionen der Schleimbligte nicht störend und stimmen erhöhte Sensibifität berab. Sie bewähren sieh als schmerzstillende, bernhigende, krampfstillende, schlafmachende Mittel und finden daher in krampfhuften und konvulsivischen Leiden, Neuralgien, Herzkrankheiten, Husten, Asthma, Wahnsinn, Delirium tromens etc. innerlich in Gaben von 0,005-0,01-0,08 g, Susserlich zu subkutanen Injektionen (1,0 g Morphinhydrochlorid auf 20-25 g Wasser) in Shalichen Mengen Anwendung.

Gegengift des Morphins sind starker Kaffee, Eisenoxydhydrat oder Eisenacetat, kalte Begiessangen und Waschungen. Antagonistische Wirkungen haben Atropin, Strychnin.

Ersteres ist vicimals als degengift angewendet worden,

Reaktionen. Die Lösungen des Morphins bez. seiner Salze kennzeichnen sich

durch folgende Reaktionen:

Lösungen des Actzkalls, Actznatrons, Kalkhydrats fallen das Morphin aus seinen Salzbaungen aus, lösen es aber, im Ueberschuss zugesetzt, wieder auf. Aus diesen alkalischen Lönungen wird das Morphin aber durch Zusatz von Ammoniumchlorid wieder gefüllt. - Ammoniakflüssigkeit fällt das Morphin, ein Ueberschuss wirkt aber nur wenig getatt. — Ammoorakilussigkeit fallt das Morphin, ein Ueberschuss wirkt aber nur wenig lösend auf dasselbe ein. — Jodjodkalium bewirkt einen braunen, Kaliumqueeksilberjodid einen weissen gelatinösen, Kaliumkadmiumjodid einen weissen krystallnischen, in Ammoniakflössigkeit löslichen, Natriumphosphomolyhdänat einen helligelben, sowohl in Ammoniakflössigkeit als auch in koncentriter Schwefelsäure mit dunkelblauer Farbe löslichen Niederschlag. Gerbakure erzengt nur in der nicht zu sehr verdünnten Lösung einen weisslichen Niederschlag.

Von sogenanten Farbreaktionen sind die folgenden für das Morphin mehr oder venigen abarekterintisch.

oder weniger charakteristisch:

Bringt man die Lösung eines Morphinsalzes zu einer Lösung von Jodsäure, so erfolgt Ausselbeidung von Jod, welches beim Schätteln mit Chloroform von diesem aufgenommen wird. — Trägt man etwas Morphin oder ein Sala desselben in Fröhrung Reagens, s. Bd. I S. 207, ein, so tritt eine violette Färbung auf, die allmählich in Blau. Schmutzig-Grün, Gelb und Rosa übergeht. — Uebergissat man Morphin mit etwas konc. Schmutzig-Grün, der und diese das erstere mit blutrother, allmählich in Gelb übergehender Farbe. Sielle von Februik von Februik von Februik und dar und mischt diese mit Farbe. — Stellt man sich eine Lösung von Ferrievankalium dar und mischt diese mit Farbe. — Stellt man sich eine Lösung von Ferrievankalium dar und mischt diese mit Ferriebloridlösung, so erhält man eine branne Flässigkeit. Bringt man in diese etwas Morphin oder Morphinsalz in Substanz oder in Lösung, so entsteht Blaufärbung, weil das Morphin oder Morphinsalz in Substanz oder in Lösung, so entsteht Blaufärbung, weil das Morphin en Oxydimurphin oxydim) zu Kaliumferroeyanid Kaliumferrieyanid indem es das Morphin zu Oxydimurphin oxydim) zu Kaliumferroeyanid reducirt wird, welches mit dem Ferrichlorid nunmehr Berliner Blau giebt. — Vermischt man eine neutrale Morphinlösung mit einer neutralen Ferrichloridlösung, welche keine freis Säure, sondern eher etwas Ferrioxychlorid enthält, so tritt vorübergehend dunkelblaue Fürbung auf.

Diese Farben-Reaktionen haben für den Nachweis von Morphin nur dann den Werth eines Beweises, wenn sie oline Ausnahme deutlich eintreton und wenn das Test-Präparat vorher aus einer alkalischen Lösung abgeschieden worden ist, denn einzelne der genannton Reaktionen treten auch mit manchen Bitterstoffen, Ptomalmen, die letztgenannte Reaktion bekanntlich auch schon mit Salicylsäure ein.

In der texikologischen Analyse scheidet man das Morphin ab, indem man zunächst die saure Losung mit Aether, Essigüther oder Chloroform (um sie zu reinigen) extrabirt, dann mit Ammoniak (nicht Kali oder Natronlauge) alkalisch macht und diese Fritssigkeit, bevor das Morphin in den krystallisirten Zustand übergeht, mit Chloroform oder heissem Amylalkohol extrabirt. Bei Benutzung eines Perforators kann man auch Essigüther zur Extraktion benutzen. Man löst den Verdampfungsrückstand in verdünnter Salzsäure, schüttelt die saure Lösung einmal mit Chloroform behufs Reinigung aus, macht sie dann mit Ammoniaklüssigkeit alkalisch und entzieht ihr nunmehr das Morphin durch wiederholtes Ausschütteln mit Chloroform. Um Krystalle zu erhalten, verdunstet man die Chloroformilosung bis auf 5—10 ccm und versetzt sie alsdanu mit ca. 50 ccm frischdestillirtem Petroläther. Nach etwa 24 ständigem Stehen hat sich das Morphin in Krystallen abgeschieden.

Sel de Grégory beisst das bei der Darstellung des Morphins sich ausscheidende Gemisch oder Doppelsalz von Morphinchlorhydrat und Codemchlorhydrat.

Culoroformion cam Horphine Bernarkik.

Ep. Morphint parl 0,25

Actiff acetter gtt. IV

Spiritus 5.0 Chieroform 20,0

Innerlich 20 -30 Tropfen als berühlgendes bitatel, Busserlich bei Schusers karlöser Zahnn. Liquor Morphinae Citratis (Nat. form.).

Ep Morphini puri 0,5 g
Addi citrici 5,5 g
Coccionellas 0,1 g
Spiritus (55 proc.) 12,5 ccm
Aquas 9, s, ac 190,0 ccur,

Die Läsung let zu filtriren

Morphinum aceticum.

 \dagger Morphinum acetleum (Ergänzb.). Morphinae Acetas (Brit. U-St.). Morphinaeetat. Acetate de morphine. Essignaures Morphium. $C_{12}H_{13}NO_{1}$. $C_{12}H_{2}O_{1} + 3\,H_{2}O_{2}$. Mol. Gew. = 309.

Darstellung. Die Darstellung eines richtig beschaffenen Morphinacetats ist mit Schwierigkeiten verknäpft, weil das Salz leicht übersättigte Lösungen bildet, auch Essigsäure abscheidet, so dass sich selbst aus sauer reagirenden Lösungen Gemenge von Morphin und Morphinacetat (basisches Morphinacetat) abscheiden.

Man übergiesse 10 Th. zerriebenes reines Morphin mit 30 Th. heissem Wasser, füge 7 Th. Essigsäure von 30 Proc. hinzu, filtrire die Lösung heiss und verdunste sie bei ca. 60° C. auf 20 Th. Sollte sie, was gewöhnlich eintritt, beim Erkalten noch nicht krystallieiren, so säe man einige Kryställichen Morphinacetat ein, rühre um und stelle an einem kühlen Orte zur Seite. Die Flässigkeit erstarrt nun zu einer krystallinischen Masse, welche man durch Pressen (Centrifugiren) von der Mutterlauge befreit und trocknet.

Eigenschaften. Ein weissliches oder gelblich-weisses bis gelbliches, specifisch leichtes, krystallinisches Pulver, schwach nach Essigsfüre riechend, von bitterem Geschmacke. Wenn das Salz völlig neutral ist, d. h. basisches Salz nicht enthält, so löst es sich in etwa 12 Th. Wasser von 15° C. oder in 3 Th. siedendom Wasser, auch in etwa 30 Th. Alkohol von 90 Proc. — Im Verlaufe der Aufbewahrung glebt das Salz schon bei gewöhnlicher Temperatur Essigsäure ab; es brüunt sich dann allmählich und idst sich nicht mehr so leicht und klar in Wasser. In diesem Falle erweist es sich als nöthig, zur Auflösung eine sehr geringe Menge Essigsäure zuzufügen. Wässerige Auflösungen unterliegen rascher als diejenigen anderer Morphinsalze der Zersetzung, indem sie sich gelblich bis brüunlich fürben. — Beim läugeren bez. öfteren Erhitzen der wässerigen Lösung im Wasserbude wird Essigsäure abgespalten, so dass schliesellch die freie Morphinbase zu-

rückbleibt. Wegen dieser leichten Veränderlichkeit ist der Gebrauch dieses Salzes sehr zurückgegangen und zu subkutanen Injektionen vollstäudig aufgegeben warden.

Prüfung. 1) Es löst sich in der 20 fachen Menge Wasser ziemlich vollstäudig zu einer fast farblosen Flüssigkeit auf, welche neutral oder nur äusserst schwach sauer teagirt. Auf Zusatz einer geriogen Menge von Essigsäure wird die Flüssigkeit vollständig klar. 2) Die wässerige Lösung wird durch Zusatz von Kali- oder Natronlauge zwar gefällt, der Niederschlag löst sich aber in einem Ucherschuss der Lauge klar auf Abwesenheit fremder Alkaloïde). 3) Die mit Essigsäure angesäuerte wässerige Lösung werde durch Gerbsäurelösung nicht getrübt (Narkotin).

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefüssen, vorsichtig und vor Licht geschützt.

Anwendung. In der nämlichen Weise wie die übrigen Morphiusalze, jedoch nicht zu aubkutanen Injektionen. Falle zu subkutanen Injektionen essigsaures Morphiu vererdnet worden ist, so soll nach Germ. III u. IV an Stelle desselben das salzsaure Salz dispensirt werden.

Liquor Morphinae Acetatis (Brit.). Rp. Morphini acetici 1,0 g Aceti (4,27 Proc.) 2,0 ccm. Spiritus (90 Proc.) 25,0 ccm. Aquae q. s. ad 100 ccm.

Causticum edentalgicum (Calvy, Genliet).

Ry.	Acidi micros dibuti (12.5 proc.) Morobini sectici	10,0		
ilnen Zahn	Troples mittels Baumwolls in	den g1	biglidem	

Pilulas antemphysematicas ROMERES.

Erg.	Commissione Ammoniant	2,0
-	Hadlels Ipseagannhae	0,4
	Marghini acetici	0,3
	Ammoni enricontel	18,10
	Mucliagonia Gummi arabici	q. a.
lum t	pitulae No. 40.	
	a villian day The Sher thei Em	onkruizna.

2-4-6 Pillon den Tag über (bei Emphysisma pul-

Pilulae antidiaheticae Bunsor.

Rp.	Morphini sertlel		0,0
ary.	Cupel sulfurici aumonia	ii i	6,0
	Extracti Quasalan		
	Fellis taurini depurati	El.	8/0.

Flant pilulae No. 90. Morgans und Abends 6 Pillen.

Paleis valueraries Borner.

Rip.	L. Amyli	160,0
	u lodi	0,0
	B. Sprigirum	0,0
	4, Morphini	avetici 0.L

Man verreibt 1-6 mitsinamber und fügt dann 4 sa. Als schmerzeitsfendes Straupulver auf Wunden.

Sirupus pectoralis Journess

	strains becomes		
Ep.	Modinginis Gummi	men bick	
	Sirupi Althorne	36.0	50,0
	Stropi Kermesini		40,0
	Aquae Lauro-Ceraal		8,5
	After Link months		0.00

Taglich drois his viermal swel Thesloffel su ne hinen.

Tincinga sedativa Magendie.

	Solutio Morphial Mag	endia.
Etp.	Morphini acetici	0,5
	Aquao destillatas	15.0
	Acidi acidel diluti (30 Proc.	EU A
	Roleltus (96 Pine.)	11,5.

Ungasatum antihaemorrhoidale

Sp.	Morphilal artis	0.1
	Extracti Hyone	yami 0,5
	Acidi acetlel di	that and Proc.
	Glycerini 1	6.gu. 5,0
	Unought Line	rine 20.0.

Salbe (Linderungumittel für schmerzhafte Hämorrholdalknouen).

Unquestion antinegralgicum Impunos.

Mp.		Marghini acetici	0,1
ange.			12,0
	B.	Come albae	25,0
	4,	Astipia sulili	20,0
	5.	Olei Amygdalarum	5,0,

Man schmitzt 5-5 und fügt der fast erkalteten Mischung die Anzeihung von 1 und 2 st.

Morphinum hydrochloricum.

† Morphinum hydrochlorieum (Austr. Germ. Heiv.). Morphinum muriaticum. Morphinue Hydrochloridum (Brit.). Chlorhydrate de morphine (Gail.). Morphinue Hydrochloras (U-SL.). Morphinhydrochlorid. Morphinchlorhydrat. Salzsaures Morphinu. $C_0H_{10}N\Theta_2$. $HC1+3H_2O$. Mol. Gew. =375,5.

Durstellung. Man geht zur Darstellung dieses Salzes am besten von dem halbreinen präcipitirten Morphin aus, löst dieses in der Wärme in mässig verdinator Salzeäure bis zur schwachsauren Reaktion, presst das nach dem Erkalten auskrystallisirte Morphin-hydrochlorid ab und reinigt es durch Umkrystallisiren aus Wasser oder verdunatem Weingeist und Entfärben mit Thierkohle. Die Krystalle werden endlich durch Abschlendern von der Lauge befreit und bel gelinder Wärme getrocknet. Die im Handel meist vor-

kommenden Würfel werden erhalten, wenn man eine beisse Morphinbydrochlaridlösung unter geeigneten Bedingungen so zum Krystallisiren bringt, dass sie einen gleichmüssigen, feinkrystallinischen Kuchen bildet, welcher, nach dem Erkalten von der Lauge befreit, bei mässiger Wärms getrocknet und dann in Würfel zerschnitten wird. Je nach der Koncentration der Lösung fallen dieselben schwerer oder leichter aus.

Eigenschaften. Weisse, seidenglituzende, oft büschelförmig vereinigte Nadeln. geruchles, von stark bitterem Geschmack. Meistens kommt dasselbe im Handel in Form von Würfeln von kleinkrystallinischer Beschaffenheit vor, in England ist das Praparat in Pulverform gebräuchlich. Es löst sich bei gewöhnlicher Temperatur in 25 Theilen Wasser und 50 Theilen Weingeist von 90 Proc. zu einer farblosen, gegen Lackmus neutral sich verhaltenden Flüssigkeit auf, von siedendem Wasser erfordert es das gleiche, von siedendem Weingeist das zehnfache Gewicht zur Lösung. Es enthält 3 Mol. Krystallwasser, welche es beim Trocknen bei 100° C. verliert, wodurch es einen Gowichtsverlust von rund 14,5 Proc. erleidet. Löst man Morphinbydrochlorid in heissem absolutem Alkohol, so krystallisirt ein Theil des Salzes ohne Krystallwasser in schweren, körnigen Krystallen aus.

Pritfung. 1) Beines Morphinchlorhydrat muss rein weiss sein (Farbung kann von Lichteinwirkung berrühren) und mit 25 Tb. Wasser eine klare, farblose und gegen Lackmus neutrale Lösung geben. 0,1 g muss forner auf dem Platinbleche ohns Hückstand verbrennen (Mineralische Beimengungen). - 2) Von Schwefelsäure muss es beim Verreiben ohne Färbung gelöst werden. Eine Färbung deutet auf frunde organische Beimengungen, z. B. auf fremde Opiumalkaloïde, Zacker, Salicin. Indessen entsteht auch bei ganz reinen Morphinsorten bisweilen eine sehwach röthliche oder schwach bläuliche Färhung aus nicht völlig aufgeklärten Ursachen. — 3) Versetzt man die 3,3 procentige Lösung mit Kaliamkarbonatlösung, so sollen sich beim Rühren sofort Krystulle von Morphin ausscholden. Diese müssen rein weiss sein, dürfen an der Luft Farbung nicht annehmen, auch damit grschlitteltes Chloroform nicht färben, anderenfalls würde eine Verunreinigung durch Apomorphia vorliegen. - 4) 0,3 g Morphinehlorhydrat müssen sieh in 5 ccm Natronlauge in der Kälte leicht zu einer klaren und ungefürbten Flüssigkeit auflösen (die Beobachtung ist sogleich anzustellen). Bliebe etwas ungelöst, so ware ein solcher Rückstand auf fremde Alkaloïde zu untersuchen. Die erzielte Lösung darf beim Erwärmen einen Geruch nach Ammoniak nicht verbreiten (Ammoniumehlorid).

5) Prafung auf Strychnin und Brucin. Diese Prafung sollte in keinem Falle unterlassen werden! Man löst 1 g eines Durchschnittsmusters in 50 ccm Wasser, fallt mit Kaliumdichromat vollständig aus, wäscht den Niederschlag 2 mal mit Wasser, fallt mit Kaliumdichromat vollständig aus, wäscht den Niederschlag 2 mal mit Wasser, trocknet and pulvert ihn. Alsdann giesst man auf einen weissen Porcellanteller eine dänne Schicht kone. Schwefelsäure und streut das gepulverte Chromat auf die Oberfläche der Schwefelsaure. Das Auftreten blauer bez. blauvioletter Streifen würde die Auwesenheit von Strychnin anzeigen.

Auf Brucin prüft man durch Behandlung mit Salpetersture und Stannochlorid in der Band I, S. 508 augegebenen Weise,

Aufbewahrung. Vorsichtig, grössere Vorräthe auch zweckmässig vor Licht geschützt.

Anwendung. In der nämlichen Weise wie die übrigen Morphinsalze, und zwar ist das Morphinchlorhydrat zur Zeit das am meisten benutzte Salz, insbesondere winl es neben dem Sulfat am häufigsten zu subkutanen Injektionen verwendet.

Höchstgaben: pro dosi 0,03 (Austr. Germ. Helv.), pro die 0,1 g (Germ. Helv.), 0,12 g (Austr.).

Morphinhydrochlorid und Bittermandelwasser. Lasungen von Morphinhydrochlorid in Bittermandelwasser zeigen, auch wenn sie ursprünglich klar sind, hänfig die Erscheinung, dass sich nach einiger Zeit der Aufbewahrung in ihnen krystallinische Bodensätze bilden. Es scheint festzusteben, dass diese Bodensätze aus Oxydimorp hin bestehen. Dagegen sind die Ansichten über die Ursache der Entstehung dieser Niedersehläge noch getheilt. Die einen fahren sie auf die Einwirkung von Luft und Licht, die anderen auf die Alkalinität des Glases und gleichzeitige Einwirkung des Luftsauerstoffes zurück. Noch andere glauben den Benzaldehyd des Bittermundelwassers verantwortlich machen zu sollen.

† Liquor Morphinae Hydrochloridi (Brit.). Rp. Morphini hydrochlorici 1,0, Acidi hydrochlorici diluti (von 10,58 Proc. HCl) 2,0 com, Spiritus (90 Proc.) 25,0 ccm, Aquae Q. a ad 100 ccm.

Collection cum Morphing. Rp. Morphint hydrochlorici 1,0 Collodil eluntiel Mixings Morphint (Münch, V.). Ep Marshini hydrochlorici 0,01 Aquine destillutas 130,0 Sirupi Sagehati 20,0. + Pastilli Morphial (Erginzb.). Trochiset Morphini (Germ. I o. Hamb, V.), Rp Morphial hydrochlorist 0,5 100.0.

Swechart albi

Flant postfill No. 100.

Pastilli pectorales (Erganub.). Hp. 1, Hudicia lpecacuanhae cone. 0,15 2. Aquas fervidas 10.0 3. Saccharl albi 100,0 4. Morphial hydrochlorid

Man infutedirt 1 mit 2, iften 2 Stunden im Damptbode stelers, kelert, dampit zur Trockus, zerreibt fain and bereitst darame, mit 8 and 4 gemischt == 100 Pastiling

Plinias contra tussim (Erghant, Form. Deroi.). Rp. Marphini hydrochlorici 0.06 Badicia Ipecacamban 0,1 Stibil sufferall surantiad 0.3 Radich Liquirities 63 1,6 Sarchart albi-

Frant cum uqua pilulae So, 20.

Handle d. pharm. Praxis 12

Pliniae assistes Ricorp. lip. Morphini hydrochiorici Extracti Hymerami 0.5 Radicle Bolladenna Endich Liquirities 48 8.0 Mellin Released Tolutani an 6,0.

Massac Cacao Flant plinise No. 100. Alla 5-6 Sunden vine Pilie bei chronischer Ezonehltis.

Plan narcotles ad foutleules. Pois à esutères narcotiques. Rp Extracti Stramonil 0,0

Morphini hydrochlorisi 0,4-0,6 Tragacantine 0,2.

Finat plining No. 2. Narkotische Fomanell-Erisen bei Harbingie und Porr'scher Lahmung.

> Pulvis anticatarrhalia (Nat. form.). Catarra Spuit.

Rp Morphini bydrochlorici 25.0 Gummb arablel puly, Jilomuti reholirici

Sirop de chlorhydrate de morphias. (Gall, u. Elsaus-Loth, Taxe),

Ep. Morphial bydroubloriel 0,6 Aquas 10.0 Strupt Saccbarl 000,0.

Strapus lenitivas FLox.

Rp Morphial bydrochlorid 0.05 Aguse Laure-Ceraal 5,0 190,0 Strupt Sarchari Tingturae Coccioneline 5,0.

Siropus Borphial (Erginsh, Reiv.). Rp Morphini hydrochlorici 1,0 Sirupi Baccharl

Suppositoria Morphines (Brit.). Ep. Morphial hydrochlocici 0,20 Olel Carno No. No. Fiant appositoria No. XII,

Suppositoria Morphiai (Mouch. V.). Rp. Morphini hydrochlorici 0,03 Olel Caeso 2,0, Zu einem Stublispichen,

Morphinum sulfuricum.

† Morphinum sulfuricum (Erganzb. Helv.). Sulfate de morphine neutre (Gall.). Morphinae Sulfas (U-St.). Morphinsulfat. Schwefelsaures Morphium (Cyrlin NOs) .

H.SO. + 5H.O. Mol. Gew. = 758. Durstellung. Man vertheilt 10 Th. reines krystall, Morphin in ca. 150 Th. Wasser und neutralisirt unter schwachem Erwärmen mit verdünnter Schwefelsäure, wozu etwa 10 Th. der officiuellen verdünnten Schwefelsäure von 1,110-1,114 spec. Gewicht erforderlich sind. Die wenn nöthig filtrirte Lösung wird bei mässiger Wärme auf ca. 75 Th. eingedunstet, dann an einem kühlen Orte zur Krystallisation gebracht. Die Krystalle werden abgepresst, bei 20-25° C. getrocknet, die Mutterlauge wird über Schwefelsäure oder Calciumehlorid eingedunstet oder nochmals durch mässige Wärme koncentrirt. Aus der letzten Mutterlange fällt man das Morphin durch Ammoniak als freis Base,

Eigenschaften. Farblose, nadelförmige Krystalle, die sich in etwa 20 Th. Wasser von 15º C. zu einer farblosen, neutralen Flüssigkeit auflösen. Schon beim Liegen an der Luft, rascher bei 30-40° C. geben sie ihr Krystallwasser theilweise ab; bei 100° C. wird das Salz völlig wasserfrei, indem es rund 12 Proc. Wasser (theoretisch 11,87 Proc.) verliert. Löslich in etwa I Th. siedendem Wasser, auch in 700 Th. Spiritus, fast unlöslich in Aether.

Pragung. Das Salz verliere, bei 100° C. getrocknet, rand 12 Proc. Wasser und sei im übrigen von der Reinheit des Morphinchlorhydrats.

26

Aufbewahrung und Anwendung. Wie das Morphinelderhydrat.

Höchstgaben: pro dosi: 0,03 (Ergünzb. Helv.), pro die: 0,1 (Ergünzb. Helv.). Es wird besonders in England und Amerika zu subkutanen injektionen benutzt.

Lignor Morphine hypodermicos (Nat. form.).

Rp. Marphini suffortel 3,5
. Aquas destillatas 100,0.

Histora empisiva experiorana Gallota, Rp. Guintel-resinae Ammonfaci 4,0 Empisicolis Amygdalaran 180,0 Signal Membrida aufordo 4,0

Skupi Morphini sulfuriel 40,0. Stündlich einen Essinifel (bei Entstindungen der Luftwege).

† Palele Burghinas compositus (U-St.)

Rp. Murphita saffurici 1,0 Camphita saffurici 10,0 Badben Liquiritiae 20,0 Calcii mrbonici 20,0

Strupus Rorphilane composites (Nat. form.)

Rp. Extracti fpeaceanihae fluidi 2,0 ccm
Extracti Senegae fluidi 16,0 ccm
Extracti Senegae fluidi 16,0 ccm
Extracti Shel fluidi 16,0 ccm
Morphiai salfurici 0,05 g
Obri Sassafina 1,0 ccm
Sirupi Sacchari q. g. ani 1000,0 ccm

Strapes Morphinas Saifatis (Nat form.).

Rp. Morphini mifurici 2,2 g Aquae furcidae 20,0 rem Sirapi Sacchari q. s. ad 1990,0 com.

Enguestum antibacmorrholdale Guntan.

Rp Morphini sulfarici 0,5 Cerisane 7,5 Extracti Stranonii 2,0 Unguenti cerei 15,0 Otol Olivie 4,0

Zum Bestreichen (schwerzhafter Hamorrindalknoten).

Unguestum Burphial cam Versteine Russuand

Rp. Morphial sulfuriel

Verstrial as 0,5

Adiple sulfit 25,0

Achtmal taglich win eine Erher gross einestreiben On das Perinassum, bei Incontinenta gringen.

Morphinum tartaricum.

† Morphinum tartaricum. Morphinae Tartras (Brit.). Tartrate de Morphine. Morphiniartrat. Weinsaures Morphinum. (C1, H1, NO2), C2H3O4 + 3 H2O. Mol. Gew. = 774.

Darstellung. Man übergiesst 10 Th. reines, krystallisirtes Morphin mit etwa 150 Th. Wasser und neutralisirt unter mässigem Erwärmen mit Weinsäure, wozu rund 2,5 Th. erforderlich sind. Die nöthigenfalls filtrirte Lösung wird bei mässiger Wärme eingedunstet. Die erhaltenen Krystalle werden zwischen Filtrirpapier getrocknet, kurze Zeit an der Luft getrocknet und in gut schliessenden Gefässen auf bewahrt.

Eigenschaften. Farblose, aus madelfürmigen Krystallen bestehende Warzen oder Büschel, löslich in 11 Th. kaltem Wasser zu einer neutralen, farblosen Flüssigkeit, fast unlöslich in 90 procentigem Alkohol. Die Krystalle verwittern leicht, sehon an der Luft bei ca. 20° C.

Aufbewahrung. Anwendung. Wie Morphinum hydrochloricum,

† Liquor Morphinae Tartratis (Brit.). Rp. Morphini tartarici 1,0 g Spiritus (90 Proc.) 25 ccm, Aquae q. s. ad 100 ccm.

Morphini salia varia.

l. † Morphinum hydrobromicum. Bromhydrate de morphine (Gall.). Morphinbromhydrat. Bromwasserstoffsaures Morphinm. Morphinae Hydrobromas. $C_{ij}\Pi_{ij}NO_{ij}$. HBr $+2\Pi_{ij}O$. Mol. Gew. =402.

Zur Darstellung vertheilt man 10 Th. gepulvertes reines Morphin in etwa 120 Th. holssem Wasser und fügt allmählich Bromwasserstoffsäure his zur Neutralisation zu, wozu man von der 25 procentigen Säure rund = 10,7 Th. bedarf. Die wenn nöthig filtrirte Lösung wird bis auf etwa 75 Th. eingedampft, worauf man sie über Schwefelsäure oder Chlorcalcium der Krystallisation überfässt. Die Krystalle werden an der Luft getrocknet.

Farblose, neutrale, lange Nadeln, löslich in 25 Th. kaltem oder 1 Th. siedendem Wasser, ferner in 50 Th. kaltem oder 10 Th. siedendem Weingeist. Sie enthalten

70,2 Proc. Morphia und 8,96 Proc. Krystallwasser, welches bei 100° C. vollständig abgegeben wird.

- li. † Morphinum hydrocyanicum. Morphinhydrocyanat. Morphinhydrocyanid. Blausaures Morphin. 1st in reinem Zustande nicht bekannt, bez. nicht existenzfähig. Um ein Gramm ex tempore darzustellen, werden 0,8 krystall. Morphin zerrieben und mit 19,2 Aqua Amygdalarum amararum durchschlittelt, wenn nöthig unter Erwärmen. 20 g dieser Lösung enthalten also 1 g Morphinhydrocyanid (quantitativ entsprochend 1 g des Hydrochlorids). Dieses Salz wird höchst selten verordnet.
- ill. † Morphinum valerianicum. Morphinvalerianat. Baldriansaures Morphin. C₁₂H₁₀NO₅. C₃H₁₀O₅. Mol. Gew. = 387. 2₁O reines Morphin werden zerrieben, mit 5₁O verdünntem Weingeist und mit 1₁O Valeriansäure vermischt und an einem lauwermen Orte eingetrocknet. Es bildet weissliche fettglänzende, nach Valeriansäure riechende Krystalle, welche in gut verschlossenem Gefässe aufzubewahren sind.
- IV. † Morphinum citricum. Morphineltrat wurde von Facentulen empfehlen. Seine Darstellung ex tempore besteht darin, dass man zur Erlangung eines Gramms 0,05 krystallisirtes Morphin mit 0,4 Citronenshure mischt und mit 5 Tropfen Wasser zerreibt. Es ist dieses Salz bieher nicht in den Gebrauch gekommen.
- V. † Morphinum meconicum. Morphinueconat. Mekonsaures Morphin (C₂, H₁₀NO₃)₂. C₂H₄O₇ + 3 H₂O. Mol. Gew. = 860. Schliesst sich in therapeutischer Beziehung dem Morphinuectat an und ist ein ziemlich überfüssiges Präparat.

Zur Darstellung werden 10,0 krystallisirte Mekonsäure in 60,0 warmem destillirtem Wasser gelöst und nach und nach mit 24,0 oder soviel krystallisirtem Morphin versetzt, als zur Erlangung einer neutralen Lösung erforderlich ist. Diese Lösung wird an einem warmen Orte eingetrocknet und der amorphe Rückstand zu Polver zerrieben. Bei allen diesen Operationen ist eine Wärme über 80° C. sorgsam zu vermeiden. Ausbeute eine 27,0. Es ist in Wasser leicht löslich.

VI. † Morphinum phthalicum. Durch Neutralisation von Orthophthalsture mit Morphin darzustellen. Ist ein amorphes, gelbliches Pulver, in Wasser leicht löslich. Ein ebenfalls vollständig überflüssiges Präparat.

Morphini Derivata.

I, † Dlonin. Salzsaures Aethylmorphin. $C_{17}H_{17}NO(OH)OC_{3}H_{6}$. $HCl+H_{2}O$. Mol. Gew. = 367,5.

Darstellung. Der Darstellung des salzsauren Salzes geht zunüchst diejenige des Aethyl-Morphins voraus. Diese erfolgt in analoger Weise wie diejenige des Codeïns durch Einwickung von Aethyljodid auf eine alkalische Morphinlösung und kann ausserdem noch nach den anderen, Band I, S. 894, angegebenen Methoden erhalten werden. Die so dargestellte Base wird durch Neutralisation mit Salzsäure in das salzsaure Salz verwandelt.

Eigenschaften. Ein weisses, geruchloses, aus feinen Nädelchen bestehendes Krystalipulver. Es schmilzt bei 123-125°C, und zersetzt sich darüber hinaus erhitzt unter Braunfärbung. Auf dem Platinblech erhitzt, verbrennt es rasch ohne eigentliche Verkehlung, unter Verbreitung eines aromatischen Geruches. Es löst sich in etwa 7 Th. Wasser von 15°C, und schon in etwa 1 Th. Alkohol, dagegen ist es in Acther und in Chloroform fast untöslich. Aus der wässerigen Auflösung wird es dorch die meisten Alkaloidreagentien, z. B. Kaliumwismurjodid, Jodjodkalium, Kaliumquecksilberjodid, Phosphotwolframsäure, gefällt.

Es ist das vollständige Analogon des Codeïns. Löst man 0,01 Dionin in 10 ccm reiner Schwefelsäure, so erhält man nach Entweichen des Chlorwssserstoffs eine klare, farblose Lösung, die auf Zusatz eines Tropfens Ferrichlorldfösung nach dem Erwärmen violett bis tiefblau wird und nach weiterem Zusatz von 2 bis 3 Tropfen Salpetersüure tiefrothe Färbung annimmt. Mit Frömz's Reagens giebt es die gleiche Violettfärbung wie das Morphin. — In Ammoniak ist die freie Base (das Aethylmorphin) schwieriger löslich als das Codein, auf Zusatz auch erheblicher Mengen von Ammoniak scheidet sich das freie Aethylmorphin in schönen prismatischen Krystallen vom Schmelzp. 98° C. ab. Vom Morphin unterscheidet sich das Dionin dadurch, dass es, in eine Lösung von Ferricyankalinm-Ferrichlorid eingetragen, nicht sofort Blanfarbung, sondern nur allmühlich blangrüne Färbung erzeugt.

Aufbewahrung. Vorsichtig. Anwendung. Das Dionin steht beziglich seiner Wirkung in der Mitte zwischen Codeïn und Morphin, d. h. es wirkt stärker narkousch wie Codeïn und schwächer als Morphin. Man giebt es als Ersatzmittel des Morphins innerlich und subkutan. Die hypnotische Dosis beträgt 0,04-0,03 g bei innerem Gebrauche. Als Höchstgaben sind 0,06 g pro dosi und 0,2 g pro die anzunehmen.

II. † Heroïnum. Heroïn. Diacetyl-Morphin. C₁₇H₁₅NO(C₁H₄O₂)₂. Mol. Gew. = 360. Die Darstellung der Verbindung erfolgt durch Erbitzen von freiem Morphin mit Acetylchlorid. Das Reaktionsprodukt wird erst mit Wasser, dann mit sehr dünner Sodalösung gewaseben und aus heissem Alkohol umkrystallisirt.

Eigenschaften. Ein weisses, geruchloses, krystallinisches Palver, von schwach bitterem Geschunck und alkalischer Ecaktion. Schmelzpunkt 173° C. In Wasser ist es so gut wie unlöslich, von Säuren wird es leicht in Lösung übergeführt. Von kaltem Alkohol wird es nur wenig, von heissem Alkohol reichlich gelöst. In Chloroform und Benzol ist es leicht, in Aether nur schwer, in fetten Geleu nicht löslich. Aus der mit Hilfe von Säuren bereiteten Lösung wird es durch Aetzalkalien, Ammoniak und Ammonium-karbonat gefüllt, durch ninen Ueberschuss der beiden erstgenannten Reagentien aber wieder gelöst. Es unterscheidet sich vom Morphin u. a. in folgenden Punkten. I) Mit Schwefelsäure, welche etwas Salpetersäure enthält, wird es in der Kälte gelbroth, beim Erwärmen blutreth. 2) Einer Lösung von Ferricyankalium-Ferrichlorid zugesetzt, ruft as erst nach längerem Stehen Blaufürbung hervor. 3) Mit Salpetersäure wird es zunächst gelb, erst beim Erwärmen roth. 4) Zu Faönde's Reagens zugesetzt, giebt es Veranlassung zum Auftreten folgender Farbenreihe: Roth — Gelblich — Grün — Roth. 5) Es reducirt Jodsäure nicht.

Zum Nachweis des Essigsäurerestes löst man etwa 0,5 g Heroïn in 3 ccm Alkohol, fligt etwa 3 ccm konc. Schwefelsäure hinzu und erwärmt: Es tritt nach kurzer Zeit Geruch nach Essigäther auf.

Uebrigens wird die Verbindung sowohl durch Erhitzen mit verdünnten Mineralslauren als auch durch Einwirkung von Alkalien gespalten.

Prüfung. 1) Es sei farbles und schmelze bei 178° C. — 2) Es löse sich in konc. Schwefelsfüure ohne Fürbung auf (fremde organische Verunreinigungen). — 3) In eine Lösung von Ferrieyankalium-Ferrichlorid eingetragen, fürbe es diese nicht sogleich blau; ebense schelde es aus einer Lösung von Jodsäure Jod nicht aus (Morphin). — 4) Es verbrenne auf dem Platinbleche ohne Rückstand.

Aufbewahrung. Vorsichtig. Anwendung. Als Narkotieum und zwar als Ersatzmittel des Codeins bez. Morphins zur Bekämpfung des Hustens und des Hustenreizes bei katarrhalischen Leiden der Luftwege in Gaben von 0,005—0,02 g mehrmals täglich in Pulvern mit Zucker. Soll es in wässeriger Lösung gereicht werden, so muss es durch etwas Essigsäure in Lösung gebracht werden. Als Höchstgaben wären pro desi 0,06 g und pro die 0,2 g anzunehmen.

III. † Peroninum. Peronin. Benzylmorphin-Chlorbydrat. Salzsaures Benzylmorphin $C_{11}H_{11}NO_{1}(C_{6}H_{4}CH_{6})$ HCl. Mol. Gew. = 411,5.

Die Darateltung der Verbindung erfolgt durch Einwirkung von Benzylchlorid auf freies Morphin. Das Reaktionsprodukt wird zuerst mit Wasser, dann mit dünner Sodatösung gewaschen, schliesslich aus Alkohol umkrystallisirt. Morus 405

Eigenschaften. Ein volumindses weisses, unter dem Mikroskop betrachtet aus langen prismatischen Krystallen bestehendes Pulver. Ueber 200° C. erhitzt, wird es unter Entwickelung benzoëartig riechender Dümpfe zersetzt. Es löst sich in rund 130 Th. Wasser von 15 °C, zu einer neutralen, bitter schmeckenden Flüssigkeit, schon in 10 Th, Wasser von 100° C. Ferner löst es sich in 218 Th. Alkohol von 95 Proc., in 100 Th. Metbylalkehol and 390 Th. Chloroform. In Accton, Aether and Amylalkehol ist es so gut wie unlöslich, desgleichen in verdünnten Mineralsäuren. Aus der wässerigen Lösung z. B. wird es schon darch relativ wentg Salzsäure unlöslich abgeschieden. Durch Alkalien fällit ans der wässerigen Lösung die freie Base (Benzyl-Morphin) als käsiger Niederschlag aus der sich bald zu einer klebrigen Masse zusammenballt. Durch Erhitzen mit Alkalien sowohl wie mit verdünnten Säuren wird die Verbindung in Morphin und Benzylalkohol gespalten. - Durch die allgemeinen Alkaloïdreagentien wird die Lösung gefällt. In kone. Schwefelsäure läst es sich in der Kälte ohne Färbung; die Lösung wird beim Erwarmen braunroth, roth, dunkelroth. - Versetzt man die kaltbereitere Lösung in Schwefelsture mit einer Spur Salpetersaure, so tritt dunkelbraunrothe Färbung auf. -Eine Lösung von Kaliumferrieyanid-Ferrichlorid wird durch Peronia nieht blau gefürbt. -Aus einer Lüsung von Jodsäure wird Jod nicht abgespalten. - Faorung's Reagens löst das Peronin mit violetter Farbung, die allmählich in Braun übergeht.

Aufbewahrung. Vorsichtig. Anwendung. Als Narkotieum und zwar als Ersatz des Morphlus und Codeïus, um den Hustenreiz der Phthisiker zu mildern, und zwar zu 0,02-0,04 g mehrmals täglich in wässeriger Lüsung ader in Pillenform. Als Höchstgaben sind anzanehmen 0,06 g pro dosi und 0,2 g pro die.

Morus.

Gattang der Moraccae - Moroldeae - Morcae.

I. Morus alba L. Heimisch in China, seit langer Zeit durch die Kultur bis nach Europa verbreitet. Baum sehr variabel, meist mit randlich-eiförmigen, ungestielten, oder stumpl 3-5lappigen, ungleich gesägten, oben glatten, unterseits spärlich behaarten, dunnen Blättern. Weibliche Eldthenstände meist so lang wie ihr Stiel, die Narben höckerig, männliche Bläthen mit viertheiligem Perigon und 4 Staubblättern. Die mit fleischigem Epicarp versehenen Früchte sind steinfruchtartig und bleiben durch das fleischig werdende Perigon zu einer Sammelfrucht vereinigt.

Anwendung. Die Blätter dieser und der anderen Arten liefern Futter für die Seidenraupen, in China beuntzt man sie wie die Wurzel medicinisch, die Früchte gelegentlich auch bei uns gegen Halsleiden.

II. Morus nigra L. Wahrscheinlich in Persica helmisch, seit lange durch die Kultur verbreitet wie I. Blätter derb, oberseits rauh. Weibliche Blütbensfände meist sitzend oder vial länger als ihr Stiel. Narben schwarzviolett, Frucht muhbaurig. Liefert in den reifen Fruchtständen:

Fructus Merl. Baccae Mori. Mora algra. — Schwarze Maulbeeren. — Müres (Gall.). Baies de mûrler. — Mulberries.

Beschreibung. Eirund, etwa 2 cm lang, kurzgestielt, jedes Steinfrüchtehen verkehrt eifermig und Rugs der Ränder der schwarzen, mit purpurrothem Saft erfüllten Perigonblätter behaart (Fig. 38).

Bestandtheile nach Kösto: Wasser 84,71 Proc., Stickstoffsub. Fig. 38. Fracht ron Mecus stanz 0,95 Proc., freie Saure 1,86 Proc., Zucker 9,19 Proc., sonstige niem L. Stickstoffreie Bestandtheile 2,31 Proc., Holzfaser (Kerne) 0,91 Proc., Zucker Aache 0,66 Proc. In der Trockensubstauz: Stickstoffsubstanz 2,61 Proc., Zucker 60,10 Proc.

Einsammitung. Die schwarzen Maulbeeren werden zur Zeit der Reife, im August gesammels und sogleich zum Saft oder Sirup vernzbeitet.

Sirupus Meri (Ergünsh, Helv.). Syrupus Mororum (Austr.). Maulbeersirup. Sirupus Mori (Ergünsh, Helv.). Syrupus Mororum (Austr.). Manibeersirup. Manibeersaft. — Sirop de mûre (Gall.). Ergünzh.; Frische Manibeersen werden zerdrûckt, bei etwa 20° C. der Gährung überlassen, bis I Raumth, einer abültristen Probe sich mit ½ Raumth. Weingeist klar mischt, ausgepresst; 7 Th. des Filtrats gebon mit 13 Th. Zucker 20 Th. Sirup. — Holv. lasst den vergohrenen Prossaft aufkochen, nach dem Erkalten filtziren und in 38 Th. Filtrat 62 Th. Zucker lösen. — Austr.: 3000,0 Maulbeeren lässt man mit 200,0 Zucher vergähren und kocht 100 Th. des filtziren Saftes mit 160 Th. Zucker zum Sirup. — Gall.: Wie Sirupus Cerasi Gall. (Band I, S. 698). — Helv. und Gall schreiben für den Sirup das specif. Gew. 1,28 vor. — Man verwendet ihn in den gleichen Fällen wie Himbeersirup. ihn in den gleichen Fallen wie Himbeereirup.

Succus Rabi Idaei bereatet. Vergl. auch Succus Cerasi (Band I, S. 698).

Succus Mororum Inspissatus. Maulbeersalse. Frische Maulbeeren werden weinen mit ihrem gleichen Gewicht heissem destillirtem Wasser übergessen und ausgestellt. gepresst. Die Flüssigkeit seiht man durch, dampft zur Honigdicke, dann nach Zusatz von he ihres Gewichts Zuckerpulver zum dieken Estrakt ein.

Maulbeersalbe ist eine volksthumliche Bezeichnung für Unguezt. Pediculorum. Auch von dieser Art verwendet man die Blätter zu Futter für die Seidenraupen, medicinisch werden sie neuerdings als Diarcticam empfohlen; aus der Rinde gewinnt man Fasern, die anter dem Namen Gelsolin in den Handel kommen.

III. Morus rubra L. Heimisch in Nordamerika von Kanada bis Mexiko, mit sehr dinnen, unterseits weissülzigen Hlättern und cylindrischen, rothen oder schwärzlichen Fruchtstämden. Wie die vorigen verwendet.

IV. Morus Indica L. Heimisch in Ostasien. Die Rinde wird verwender als Diuretionm und bei Brustleiden, die jungen Blätter als Galaktagogum.

Moschus.

Moschus (Helv. Brit. U-St.). - Moschus. Bisam. Muse (Gall.). - Musk.

Moschus moschiferus L. (Ordnung der Paarzeher - Artiodaciyla) lebt in gebirgigen Gegenden Asiens vom Amur bis zum Hindukusch und vom 60.º nördlicher Breite bis nach Indien and China in einer Höhe von 1000 bis 2000 m in den Gebirgen. Den Hirschen verwandtes, ungehörntes, zierliches Thier, dessen Männchen hauerartig vormgende Eckzähne trägt. Das männliche Thier trägt auf dem Bauch zwischen Nabel und Ruthe, der lotzteren näher liegend, einen drüsigen Bentel, dessen Inhalt der Moschus ist. Der Beutel ist bis 6 cm lang, 3 cm breit, 4-5 cm hoch, sein im frischen Zustande salbenarriger Inhalt wiegt in demselben Zustand 30-50 g. Das Sekret dient wahrscheinlich zur Anlockung der Weibehen. Zu seiner Gewinnung werden die Thiere erlegt oder gefangen, der Bentel mit der dazu gehörigen Bauchhaut ausgeschnitten und an der Luft oder auf



Fig. 40. Touble - Mosebushentet.

heissen Platten getrocknet. Jeder Beatel wird in Papier gewickelt, diese in mit Seide überzogene Pappkästen, die mit Metallfolie ausgelegt sind, gepackt und die Pappkästen in mit Zink ausgeschlagenen Holzkisten versandt. Hauptexporthafen siml Shanghai und Tien-tain.

Beschreibung und Sorten: 1) Ais beste Sorte gilt der tibetunische oder Tonkinmoschus, der aus Tonkin und aus der chinesi schen Provinz Szechuan stammen soll (beide sind weit von einander eatfernt) und über Canton in den Handel gelangt. 4-5 cm lang, bis 3 cm breit, bis 2 cm dick, das Gewicht selewankt von 15-45 g. wovon etwa 60 Proc. auf den Moschus seibst kommen. Die eine Seite ist flach, unbehuart, die

407 Moschus.

andere konvex, behaart, die Haare eind glatt anliegend, gegen die Mitte gerichtet, am Rando abgeschoren. (Fig. 39 u. 40.) Auf derselben Seite 2 kleine Oeffnungen. Der durch Aufschneides Beutels gewonnene Moschus ist von schwarzbrauner oder dunkelröthlich-brainer Farbe, er bildet eine lockere krämlige Masse, die z. Th. aus Körneben und Klümpehen besteht, die die Grösse eines Stecknadelkopfes his einer Erbse laben. Geschmack bitter, Geruch stark und sehr charakteristisch. Unter dem Mitroskop lassen sich braune und weissliche Körneben und Schollen von unregelmässiger Form, Oehröpfehen, Epithelien und Haure erkonnen, welche letzteren möglichst mit der Pincette herausgesucht werden sollen.

Die allein pharmaceutisch zulässige Sorte.

2) Yunnan-Moschus. Die Beutel sind fast kugelrund, z. B. 4,2 cm lang, 4 cm breit, 3,5 cm diek, diekhäutiger wie 1. Aeltere Stücke sind abgeseheren, neuendings (1897) in den Handel gekommene langhaarig. Inhalt gelbbräunlich mit einem Stich ins Rothliebe.

2) Kabardinischer Moschus (Kabarga: Name des Thieres aus Jenissei), russischer, sibirmaher Moschus. Die Beutel sind etwa so gross wie die von 1, aber sehr flach, im Utaries etwas birnförmig. Der Haarwirbel auf der Oberseite stark excentrisch. Geruch etwas arinds.

4) Assam-Moschus. Die Beutel sind ebenfalls denen von 1 sehr ähnlich, aber of kogelig, oder abgestutzt kegelförmig, meist mit einem erheblichen Theil der Bauchhaut

Terschen.

5) Aus dem Handel verschwunden sind die kleinen, walnussgrossen Beutel des bucharischen Moschus.

Bestundthelle. Wenig bekannt, speciell über den riechenden Bestandtheil wissen wir nichts. Als wenig wichtige Bestandtheile sind Fett, Cholestorin, Albuminato, verschiedene Salze nachgewiesen. Nach Rump soll Moschus bis 8 Proc. Ammoniumkarbonat esthalten, während Hagen mehr wie 1,5 Proc. für verdächtig bült. Beim Trucknen über Schwefelsäure verliert der Moschus 10-14 Proc., Asche 6-8 Proc. Wasser löst 50-75 Proc., die wässerige Lösung des Toukin-Moschus soll mit Säuren braugen und durch Quecksilberchlorid nur getrübt werden, wührend Kabardiner-Moschus damit eine Fällung giebt. 90 proc. Weingeist löst 10-12 Proc., Benzin, Chloroform, Terpentinöl lösen wenig auf. Die alkoholische Lösung trebt sieh auf Wasserzusatz nur wenig.

Prafung und Verfälschungen. Für die Erkennung eines reinen Moschus halte man sich an die soeben mitgetheilten Thatsachen über Löslichkeit, Asche u. s. w., wobei besonders die mikroskopische Prüfung, die man im Vergleich mit notorisch reinem Moschus

vornimmt, nicht zu vernachlässigen ist.

Als Verfälschungen sind neuerdings beobachtet: Blei, Zinneber, Lehm, Glas, Sand, Asphalt, Pflunzengewebe, Stärkemehl, Blut, Muskelfasern, Guano etc. - Schretkörner etc. hat man im Moschus durch Röntgenstrahlen nachgewiesen.

Einkauf. Der Verbrauch des Moschus als Arzacimittel ist gegen früher erheblich surlickgegangen, so dass ein Vorrath von einigen Grammen für viele Apotheken Jahre lang augreicht. Ganze Moschusbeutel werden deshalb im allgemeinen seitener gekauft, zumal diese bei der grossen Geschicklichkeit der Chineseu, Fälschungen oder Beschwerungen des Inhalts vorzunehmen und deren Sparen zu verwischen, keine vollkommene Gewähr für die vorschriftsmässige Beschaffenheit desselben bieten. Man kauft also gewöhnlich den den Beuteln entnommenen, "ausgemachten" Moschus, Moschus ex vesicis, und bezieht ihn von einem besonders zuverlässigen Geschäftsmann. Helv. gestattet einen Wassergehalt bis zu 12 Proc., ohne das Austrocknen vorzaschreiben; dagegen lässt Germ. III. den Moschus über Schwefeislure') trocknen, bis er nicht mehr an Gewicht verliert. Um das wichtige und schr theuere Arzueimittel stets in gleichmässiger Beschaffenheit zu erhalten und seine Preiswürdigkeit richtig beurtbeilen zu können, sollte man es nur im völlig ausgetrockneten Zustande kunfen, wie es von grösseren Drogenhandlungen bereits geliefert wird; dann sind spätere Verlaste durch Austrocknen oder durch Verschimmeln während der Auf-

¹⁾ Da es schwer halten dürfte, nachzuweisen, ob der Moschus seine Feuchtigkeit an Schwefelsaure oder an Calciumehlorid abgegeben hat, so ist letzteres im vorliegenden Falloentschieden vorzuziehen, denn beim Trockmen über Schwefelsaure kann eine ungeschickte Basegung den ganzen Moschusvurrath der Vernichtung überliefern. Sieht CaCl, nicht zur Verlichtung abgegeben bei ganzen Moschusvurrath der Vernichtung überliefern. sur Verfügung, so stelle man wenigstens Moschus und Schwefelsture neben einzuder unter die Glocke des Exsiklators.

408 Moschus.

bewahrung ausgeschlessen. Von welcher Bedeutung für die Preisstellung der schwankende Fenchtigkeitsgehalt ist, erhellt aus der Angabe von Schimmel & Co., dass ein den Auforderungen der Germ. Hl. entsprechend ausgetrockneter Moschus zur Zeit über 4000 Mark für das Kilo kosten wilrde.

Kauft man indessen die ganzen Moschusboutel, so hat man darauf zu achten, dass sie ausserlich keine Misstmuen erweckenden Merkmale an sich tragen, dass sie die richtige Form zeigen, gut behaart, voll, glatt und trocken sind; eie dürfen nicht zu prail gefüllt. sein und sich nicht feucht anfühlen. Um sie zu entleeren, legt man sie auf einen Bogen glattes Papier, trennt dorch einen kreisförmigen Schnitt mit einem scharfen Messer die kahlo flache Seite ab, kratzt den Inhalt beraus, sucht Hauttheileben und Haare mit einer Pincette beraus und trocknet den Moschus über Schwefelsnure oder Calciumchlorid bis zum bleibenden Gewicht. Gute Beutel gebon etwa 50 Proc. Ausbeute.

Die leeren Moschusbeatel finden Verwendung in der Parsumerie und werden für diesen Zweek ziemlich thener bezahlt.

Aufbewahrung. Wegen seines starken, lange haftenden und Manchem spangenehmen Geruchs muss Moschus in dicht schliessenden Stöpselglüsern, von den übrigen Arzneistoffen gesondert in einem eigenen Schränkehen oder Kästehen aufbewahrt werden, welches zugleich die nöthigen, mit "Moschus" bezeichneten Geräthe: Wange, Gewichte, Leffel, Porcellanreibschale mit Ausguss und Pulverschiffehen enthält. Wenn möglich, arbeitet man mit Moschus nicht auf dem Receptirtische, sondern abseits oder in einem Nebenzimmer. Moschuspulver verabfolgt man in Wachskapseln. Für flössige Arzneimischungen verreibt man ihn zuvor mit Zucker, halt wohl auch eine derartige Verreibung mit Milchzucker vorrättig.

Der eigenartige Moschusgeruch wird verringert oder ganz aufgehoben durch Metallsulfate, Goldschwefel, Schwefelmilch, Chinin, Kampher, Senföl, Mutterkorn, Emulsionen, besonders durch Thierkohle.

Wirkung und Anwendung. Moschus regt das Nervensystem an, beschieunigt den Puls und die Respiration und befürdert Schweisssekretion. Grosse Dosen erzeugen Schwindel, Koplweb, Zittern, Schläfrigkeit.

Man verwendet ihn als Stimulans bei plötzlich eintretendem Collaps zu 0,1-0,5 g swei- bis dreistlindlich.

Seine medicinische Verwaadung ist sehr zurückgegangen, dagegen ist eine Abnahme seines Verbrauches in der Parfümerie, trotz der Konkurrenz des künstlichen Moschus, der ihn für feinere Parfilms nicht ersetzt, nicht nachzuweisen.

Moschus mixins. Pulvis moschiferus. Moschus für den Handverkauf. 1. Th. Moschus vermischt man mit 9 Th. Sanguis Hirci zu einem gröblichen Pulver. Der gemeine Mann verlangt bisweilen Moschus als Schutz gegen Ungeziefer und tragt den-selben in einem Beuteichen auf dem blossen Körper. Diesem Zwecke genügt obige Mischung, von der man etwa 0,2 g für 25 Pfennige in einer Wachskupsel verabfolgt.

Tinctura Meschi, Moschustinktur, Teinture de muse, Tincture of Musk, Germ, III: 2 Th. Meschus reiht man mit 50 Th. Wasser an, figt 50 Th. verdünnten Weingeist (60 proc.) hinzu, lässt 8 Tage stehen und filtrirt. — Helv.: ebenso, doch mit 34 proc. Weingeist — U-St.: 50 g Moschus reiht man nach und nach mit 450 cem Wasser an, fügt 450 com Weingeist (91 proc.) hinzu, filtrirt nach 7thgiger Maceration und wäscht das Filter mit soviel verdünntem Weingeist nach, dass man 1000 ccm Tinktur erhält. — Gall.: Wie Tinct. Cantharidum Gall. (Bd. I. S. 597). — Röthlichbraun, mit Wasser ohne Trübung mischbar. Neben Moschus anfzubewahren. Die beim Filtriren bleibenden Rückstände kano man nochmals mit verdinntem Weingeist unter Zusatz von wenig Ammoniak ausziehen und den Auszug für Parlümeriezweake verwenden.

Clysma moschata-camphoratum Bouchangar

Rp. Moschil Camplingae Viteliam ovi unise Decocti Lint seminis 250,0 Räucherpapier.

Charta fumaila. Papier d'Arméule. Rp. Morela Old tridie

Olel Rosne An Domanda 1110/0 Myreline 10,0 Spieltus 300,0

Ungelehmtes Papier trankt man mit Salpeterlägung. trockust, trankt mit obiger Foreze und trockget wiederum

generate Monchi. Monch desenance for Particulars. Rp. Mosch optimal Sociari lacta as 10,0 uptime contribe adds Aquae destilatae 200,0 Spirios 300,0 Liquor, Ammonii caust 5,0.	bene contritis adde Aquae descillatas 40,0 Spiritus 00,0 Liquer Annovell caust, 2,0 Tlactura Moschi ammonista Luurut itp. Moschi 1,0 Ammonii carbonici 0,5 Coparitis adde
Jataplum moschafem- Mintura Moschi. Rp. Moschi 0,25 (ummi srabici 1,0 Sarchari albi 2,0	Aquae destillatas 5.0 Spiritum 15.0 Spiritum Olei Menthae piperit gits II. Thecidifolowias. Tinctura Moschi composita.
Aquae Bossa 47,0. Theshiffelvelse. Moschusselfe (Eccur.). I kg Talgorite wind genchuselers, mit 10 g Pergamutid und 2,5 g Meschus, den man mit Zogter verzeben hat, oder mit Tonquinol parfinskri und in Fernann gegossen.	Rp. Moschi 2,6 Ambrae 0,5 Vanillini 0,5 Sacchari Lactis 2,0 Aquae destillatie 80,9 Spiritus 70,0, Bereimug wie bei den vorigen
Theirra Moschi aetheres. Aetherische Moschustinktur. Rp. 1. Moschi 20 6. Smehari Lactis 10,0 6. Aquae destillatae 10,0 4. Spiritus actione 100,0 4. Spiritus actione 100,0 4. Spiritus actione 100,0 4. Spiritus actione 100,0 Tinctura Roschi ammoniata. Rp. Moschi Spechari Lactis 45 100	Witterungen. 1. Für Füchne. 1. Lear Füchne. Campborau 0,5 Ammonil carbonici 0,5 Aquas 5,0 Adipis maserinan 14,0, 2. Für Hausmardee. Rp. Mosell 0,04 Aquas Foeniculi Spicisis 55,0 Otel Amis! 1,0.

Moschus Batta. Künstlicher Moschus. Unter diesem Namen wird ein nach Moschus riechendes Benzolderivat, Trinitrobutyltolnol, zuerst von Dr. Batta dargestellt, in den Handel gebracht. Ein Gemisch von Toluol und Butylchlerid wird mit Aluminiumchlerid erhitzt und das Reaktionsprodukt mit rauchender Salpeterslure und Schwefelsäure nitritt. Farbloze Krystalle, in Weingeist loslich. Der Moschusgeruch tritt besonders nach Zusatz von wenig Ammoniak hervor. Durch Chiniasulfat wird der Gerach sufgehoben, durch andere Substanzen sehr verändert. Für die Pharmacie ist das Präparat ohne Belang, es scheint sich auch für die Parfümerie nur unter bestimmten Bedingungen zu eignen, da der Gerach denjenigen des echten Moschus nicht erreicht. Neuerdüngs in den Handel gekommene Präparate bestanden zu etwa 90 Procent aus Aestanlid. Nachweis des letzteren durch Umkrystallisiren aus siedendem Wasser und durch die Indophenoi-Reaktion. Siehe Bd. I S. 4.

Tonquinol ist ein Konkurrensprüparat des vorstehend besprochenen Moschus Bauen. Es wird dargestellt durch Einwirkung von Salpetersäure (Nitriren) auf Salfosäuren des Butyl-Xylols.

Myrica.

Einzige Gattung der Myrlencene.

I. Myrica asplenifolia (Banks.) Baill. Sweetfern. Heimisch in Nordamerika. Die Blätter enthalten bis 9,4 Proc., die Wurzel bis 6,8 Proc. Gerbatoff. Die Blätter enthalten 0,08 Proc. eines zimmetartig riechenden ätherischen Oeles vom spec. Gew. 0,926.

Ein Dekokt der ganzen Pflanze wird innerlieh als Adstringens und Basserlich als blutstillendes Mittel verwendet.

II. Myrica cerifera L. Heimisch in Nordamerika vom Ericece bis Florida. Die Wurzel und die Rinde werden als Laxans und Brechmittel benutzt; nach anderen Angaben wirken sie bei Diarrhoe heilsam. Die Rinde bildet Stücke, die bis 6 mm dick, gaben wirken sie bei Diarrhoe heilsam. Die Rinde bildet Stücke, die bis 6 mm dick, aussen heligeün, innen braun sind. Bruch kurafaserig. Markstrahlen 2-8 Zellen breit, sich nach aussen stark verbreiternd, in den Baststrahlen kleine Gruppen stark verdickter sich nach aussen stark verbreiternd, in den Baststrahlen kleine Gruppen stark verdickter Fasern und grosse, zuweilen wenig verdickte Steinzellen. Enthält Gerbstoff. Die Früchte

dieser und einiger naderen Arten, auch aus Südamerika und vom Cap, kaben einen Wachsüberzug, der das Myricawachs (Myrthenwachs. — Cire de Myrica. — Myrtle wax) liefert. Spec. Gow. bei 15° C. = 1,00 – 1,05. Schmelzpunkt 40,5 – 49,0° C. Erstarrungspunkt 39,5° C. Säurezahl 3. Verseifungszahl 211,5. Es enthält 70 Proc. Palmitin, 8 Proc. Myristin und 5 Proc. Laurin, ist also kein echtes Wachs. In Aether und Chloroferm ist es fast völlig löslich. Eine alkoholische Lösung von Eisenchlorid der alkoholischen Lösung des Wachses zugefügt, erzeugt bei dem Wachs von M. cerifera eine bräunliche Fatbe ohne Niederschlag, wogegen das Wachs von M. quercifolia einen beim Erwärmen unlöslichen Niederschlag giebt.

Er dient hauptsächlich als Zusutz zum Bienenwachs bei der Kerzenfabrikation. Die Blütter liefern 0,021 Proc. atherisches Oel vom spec. Gew. 0,886, von grünlicher Farbo und angenehm gromutischem Geschwark

> Pulvis Myricae composities (Nat. form.). Composed Powder of Bay borry, Composition Powder, within centl. rathets pulv. 60,0 Front Capsici

Bp. Cortie, Myrime centi, radicis puly; 60,0° Bhiz, Zingiber, 30,0°

Caryophytler,

5,0 5,0

III. Myrica Nagi Thunb. Heimisch in China, Japan und Indien. Die Rinde (Kuipbal) wird als Tonicum und Adstringens verwendet, sie enthält 13,7 Proc. Gerbstoff, ausserdem einen gelben, dem Quercetin ühnlichen Farbstoff. Es schwitzt aus derselben eine Art Kino von dunkelpurpurrother Farbe aus, das sich fast vollständig in Wasser löst. Es enthält 60,8 Proc. Gerbstoff und 10,8 Proc. Asche.

IV. Myrica Gale L. Gagel, Gerbermyrthe. Piment royal. Zerstreut durch Europa und Asien bis Kamschatka, auch in Nordamerika. Kleiner Strauch mit länglichverkehrt eiferungen bis lanzettlichen, oberwärts gesägten Blättern, die früher als Folia Myrti brabantiel gegen Hautkrankheiten benutzt wurden. Man verwandet sie auch wie den chinesischen Theo und angeblich als Hopfensurrogat in der Brauerei. Sie enthalten 0,65 Proc. ätherisches Oel von bräunlich-gelber Farbe, spec. Gew. 0,676, das bei 17,5° C. theilweise, bei 12,5° C. vollständig erstarrt.

V. Myrica sapida Wall. Vom Himalaya bla Malakka und Borneo. Die Rinde, die wie die von M. Nagi "Kaiphal" helset, wird gegen Blutungen angewenden, auch gegen Brustbeschwerden. Ihre Markstrahlen sind bis 5 Zelfreiben breit, bis 20 Zelfreiben hoch, zuwellen stark verbreitert und mit radial verlaufenden schizugenen Sekretbehültern. Solche, aber axial verlaufende Sekretbehülter auch in den Baststrahlen, ferner langgestreckte Steinzellen und Krystallschläuche, die meist Drusen, selten Einzelkrystalle und Sand enthalten.

Myristica.

Einzige Gattung der Myristicaceae.

 Myristica fragrans Houtt. (syn: M. moschata Thunb.). Helmisch auf der kleinen Gruppe der Banda-Inseln in den Molukken, kultivist auf Celebes, Sumatra, Malakka, Java, Bornes, Westindien, Guyana, Bourhon.

Nach Deutschland kommen Bandanusse, in geringerer Menge solche von Penang und Java. Banm mit immergrünen, iederigen, kurz gestielten, eiförmig-ellptischen, bis 8 om langenBlättern. Blüthen zweihänsig, die männlichen in wenigblithigen Blüthenständen, die weiblichen einzeln, wenig auffallend. Fracht eine fleischige, aufspringende Beere, die den einzigen, von einem zerschlitzten Samenmantel (vergl. unten) umhüllten Samen entlässt-(Fig. 41.) Innerhalb des Samenmantels ist der Samenkern von einer braunen, knochenbarten, Eindrücke des Samenmantels, sowie die deutliche Raphe zeigenden Samenschale umhüllt. Die reifen, aufspringenden Früchte werden gepflückt, die Fruchtschale entfernt, der Samenmantel abgenommen, sorgfältig getrocknet und zusammengedrückt, die Samen ebenfalls

sorgalling getrocknet, die Schales dann durch Schlagen mit Hölzern sertsummert and entlurat, die guten Samenkerne von den schlechten getreant and die orsteren durch Behandeln mit cinem Brei von Kalk und Seewasser "gekalkt", um sie gegen Angriffe -chidlicher Insekten widerstandsfähiger zu machen.

Man verwendet:

1) Den Samenmantel: Macis (Austr. Erganab. U-St.). Arlilus Myristicae, Flores Ma-



Fig. 41. Aufsprängende Frucht der Myriatien fragrana

eldis. - Macis. Banda-Macis. Muskathläthe. Muskathlumen. - Macis (Gall.) Fleur de muscade. - Mace.

Beschreibung. Frisch fleischig und karminroth, ist er trocken gelbbrkunlich, von hornsrtiger, aber britchiger Kousistenz. Frisch vom Samen gehommen let er becherförmig, besteht aus mannigfach zerschlitzten, riemenförmigen Lappen, die einen Durchmesser von 1 mm haben. Beiderseits ist er von einer Epidermis bedeckt, deren Zellen un Querschnitt durch die Droge flach erscheinen, im Tangentialsehnitt sind sie sehr lang, parallelwandig, durch horizontale oder schiefe Querwande von einander geschieden. Die lusserate Schicht der Aussenwand ist enticularisirt. Das Gewobe zwischen den Epidermen besteht aus dünnwandigem Parenchym, desson Zellen 1,5-10,0 µ prosse Amylodextrinkbruer enthalten, die mit Jodjodkalium rothbraun werden. Ausserdem enthalten sie Fett. Zahlreiche Zellen sind zu grösseren Oelzellen umgewandelt, die bis 105 u messen können und eine verkorkte Membran haben. Ausserdem verlaufen im Parenchym zahlreiche zarte Gefässbündel. (Fig. 42.)

Bestandthelle nach Korsia: Wasser 9,65 Proc., stickstoffhaltige Substanz 5,30 Proc. Atherisches Oel 6,66 Proc., Fett 24,63 Proc., stickatofffreie Extraktstoffe 44,81 Proc., Robfaser 6,31 Proc., Asche 2,64 Proc. In der Trockensubstanz: stickstoffbaltige Substanz 5,88 Proc., Atherisabes Oct 7,37 Proc., Pett 27,66 Proc. Nach SCREMMEL & Co. (1898) beträgt der Gehalt an fettem Oel nur 8,25 Proc., dessen Erstarrungspunkt bei etwa 11º C. liegt,

Verfülschungen. Die Banda-Macis wird Querschoftt durch Banda-Macis. Ep. Epiviolfach mit denen anderer Arten verfälscht, vergl. dermen een Ontwike van cealingene Schiebt. liber deren Nachweis S. 416. Die Menge des Ether- belezirin-Kurner. & Innenhauteben.

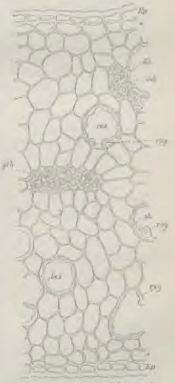


Fig. 42. Nach Tschrach-Oustenen

tözlichen Extraktes soll nach dem Entfetten mit Petroläther nicht mehr als 5,5 Proc.

Aufbewahrung. Anwendung. Man bewahrt Macis in dicht schliessenden Glas-, Porcellan- oder Bleebgefässen auf. Die Verwandlung in ein feines Pulver bietet Schwierigkeiten infolge des hohen Gelgehalts, geht aber verhältnissmässig leicht von staften, wenn man sie mit gleichen Gewichtstheilen Milehzueker stösst. Einen kleinen Vorrath dieses Palvers halt man in einem gelben Hafenglase für die Receptur, wo Macispulver bisweilen in Pillen oder Pulvern verordnet wird, vorräthig. Für Kräuterkissen u. del. genügt das gröbere Pulver. Macis ist ein angenehmes Gewürz, das indessen mehr für Küchenzwecke, denn als Heilmittel Verwendung flodet. Man giebt sie innerlich zu 0,3-0,5 als aromatisches Mageamittel bei Dyspepsien, Koliken. In grösseren Desen wirkt sie narkotisch.

Oleum Macidis (Germ. Austr. Helv.). Maciscl, Muskathlfithenci. - Essence de Macis. - Oil of Mace.

Darstellung. Macis giebt bei der Destillation mit Wasser 4-15 Proc. Atherisches Im Handel macht man zwischen ihm und dem Muskatzussäl keinen Unterschied. da die Oele kaum von einander zu anterscheiden sind.



Samon der Myristica fragrant im Litterachnitt. Arillus, s. Samepschale. a. Endosperos. & Embryo.

Elgenschaften. Anfangs farblose, später gelbliche bie röthlichgelbe Flüssigkeit von angenehmem Marisgeruch und aromutischem Geschmack. Spec. Gew. 0,890-0,930. (Das von Helv. geforderte spec. Gew. 0.85-0.86 ist ganz unzutreffend, da ein derartig leichtes Oel nur durch Vermischen mit grossen Mengen Terpentinal herzustellen ist.) Drehungswinkel (100 mm-Rohr) +10

Bestandthelle. Von Terpenen, C., H., enthalt Macisol ein fast inaktives Gemengo von Rechts- und Links-Pinen, sewie Dipenten. Am Geruche sind hauptsächlich die sauerstoffnaltigen Körper betheiligt, von denen zu nennen sind: das noch wenig untersuchte Myristicol (C10H14O oder C10H14O) und Myristicin, C12H14O47 dessen Konstitution ebenfalls noch nicht ganz festgesfellt ist. In kleinen Mengen sind ausserdem vorhanden Myristinsäure und eine phenolartige Substanz unbekannter Zusammensetzung.

2) Der Samen nach Entfernung der Samenschale: Semen Myristicae (Austr. Germ. Helv.). Myristica (Brit, U-St.). Nux moschata, Nux s. Semen Nucistae. Nucista. -

Muskatnuss. Moschatennuss. Bisamauss. Muskate. Myristicasamen. — Muscade (Gall.). Noix de muscade. - Nnimeg.



Fig. 44. Nuch Bersan. Stärke aus dem Endesperm des Muskatmass 300 mal vergrament

Beschreibung. Die Droge besteht also aus dem "Samenkern" ohne die Schale. Die Kerne sind rundlich oval, 2-3 cm lang, 1,5--2 cm dick, ausnahmsweise werden sie 3,3 cm lang. Der "Nabel" tritt als schwach gewöhlte Kuppe bervor, am fast entgegengesetzten Ende ist die "Chalaza" als rundliche grabanförmige Vertiefung sichtbar, beide sind durch die rinnenförmige "Raphe" verbupden. Ansserdem ist die Oberfläche grob gerunzelt. Die Farbe ist hellbraun, durch das Kalken weisslich. Querschnitt ist der Samen graubraun und lässt zahlreiche, nuregelmässig verlaufende, danklere Liulen erkennen. Im Längsschnitt erkennt man um Nabelende eine kleine Höhlung, in der sich nur ausnahmsweise Reste des Embryo mit zwei am Raude zerschlitzten Kotyledonen befinden.

(Fig. 43.) Die graubraune Hauptmasse des Samens ist das Endosperm, es enthält Pett, meist in krystallinischer Form, Stärke in einzelnen, sowie in zusammengesetzten Körnern, die bis zu 20 Theilkörner enthalten können. Jedes Körneben lässt einen Spalt erkennen, die

Myristica. 413

Grösse variirt von 3-18 μ . (Fig. 44.) Endlich lässt das Endosperm nach dem Entfetten Aleuronkörner erkennen, die ein grosses Krystalloid und sehr seiten Globoide enthalten.

Die dunkleren, im Querschnitt unregelmässig verhufenden Linien gehören dem Perisperm an, welches das Endosperm in dünner Schicht umgiebt und faltenformige Vorsprünge in das Endosperm entsendet. Zahlreiche Zellen sind zu Schrotzellen umgewandelt, sie enthalten ätherisches Oct.

Bestandtheile nach Kormo: Wasser 7,38 Proc., stickstoffhaltige Substanz 5,49 Proc., atherisches Oel 3,05 Proc., Fett 34,27 Proc., atlekstofffreie Extraktstoffe 37,19 Proc., Rohfaser 9,92 Proc., Asche 2,70 Proc. In der Trockensubstanz: stickstoffhaltige Substanz 5,94 Proc., atherisches Oel 3,29 Proc., Fett 37,00 Proc. Der Gehalt an Asche kunn bei den gekalkten Nüssen erheblich höher sein, doch sollen größere Mengen wie 5,0 Proc. (0,5 Proc. in Salzsäure unlöslich) beanstandet werden. Nach Besse ist der Wassergehalt bei besseren Sorten nicht höher wie 5 Proc.

Prüfung und Verfülschungen. Anlang der seehziger Jahre sind von Holz machgemachte Muskatnüsse vorgekommen.

Dagegen kommen künstliche, aus Muskatnussstücken. Mehl (z. B. Leguminosenmehl) und Thon gepresste Nüsse öfter im Handel vor, ferner sollen bei insektenstichigen Nüssen die Löcher zugeklebt werden.

Ueber die Nüsse anderer Arten vergleiche unten.

Zur Fattbestimmung zerreibt man nach Bosse die Nüsse auf einem gewühnlichen Reiheisen, extrahirt im Soxhlet 8 Stunden mit Aether, mischt das getrocknete Pulver mit der doppelten Menge ausgeglühtem Quarzsand und extrahirt noch einmal etwa vier Stunden. Zum Verjagen des mitextrahirten ätherischen Oeles lässt man den Aether verdunsten, giebt in den Extraktionskelben etwa 8 g ausgeglühten Quarzsand und einen tarirten Glasstab und erwärmt das Gemisch im Wassertrockenschrauk unter öfterem Umrühren 5 Stunden. Busse fand den Fettgehalt bei guten Nüssen zu 34,5-40,5 Proc. Das Putver ist zu untersuchen auf eine Beimengung der gepulverten Samenschalen, die man un den plattenförmigen Stücken der Oberhaut mit anhaftenden Pigmentzellen und den meist in Bündeln vorhandenen Palissaden leicht erkennt.

Aufbewahrung. Anwendung. Es gilt hier für die Muskatnüsse dasselbe, wie für Macis (s. oben). Innerlich zu 0,5-1,5, wobei daran zu erinnern ist, dass schon nach dem Genuss einer halben Nuss Vergiftungserscheinungen beobachtet wurden. Auch hier emplicht es sich, ein mit Milchzucker zu gleichen Theilen hergestelltes, feines Pulver vorzäthig zu halten.

Man verwendet weiter aus den Nilssen:

a) das im Perisperm enthaltene atherische Oel:

Oleum Myristicae (Brit. U-St.). Oleum Nucis moschatae aethereum. — Muskatuussol. Essence de Muscade. — Oll of Nutmeg.

Darstellung. Zur Gewinnung des Muskutnussöles werden meist madige, zu anderen Zwecken unbrauchbare Nüsse verwendet. Die Ausbeute schwankt je nach der Beschaffenheit des Materials zwischen 8 und 15 Proc.

Eigenschaften. Dünne, farblose, bei längerem Aufbewahren durch Sauerstoffaufund dicker werdende Flassigkeit von charakteristischem Muskatgeruch und gewürzhaftem Geschmack. Spec. Gew. 0,865-0,920 (0,870-0,900 U.St., 0,870-0,910 Brit.). Drehungswinkel (100 mm-Rohr) + 14 bis + 28°. Löslich im Verhältniss von 1:1 in einer Mischung von gleichen Theilen Spiritus und absolutem Alkehol.

Bestandtheile. Die Zusammensetzung des Muskatöles ist soweit bekannt, die-

selbe wie die des Macistles (siehe dieses auf S. 412).

b) Das im Endosperm enthaltene fette Oel, das zugleich zum grossen Theil auch das ütherische Oel enthält:

Oleum Myristicae (Helv.). Oleum Myristicae expressum (Austr.). Oleum Nucistae (Germ.). Balsamum Nucistae. Oleum Nucis moschatae expressum. Butyrum Nucisiae. Oleum concretum e semine Myristicae moschatae, — Muskatbutter. Muskatnussbi. Muskatbalsam. — Heurre de muscade (Gall.). — Butter of Nutmeg-

Durstellung. Nach Gall werden Muskatnüsse im Mötser oder auf Mühlen in ein feines Pulver verwandelt, auf Haursieben mittels Wasserdämpfen his zum Schmeizen des Oeles erhitzt, zwischen erwärmten Platten ausgepresst, auch dem Erkalten vom Wasserbefreit, dans wieder geschmolzen und im Heisswassertrichter durch Papier filtrirt. — Austr., Germ. und Helv. begnügen sich mit einem im geschmolzenen Zustande trüben, also nur durchgeseinten Oel: nach Austr. ist nur die in Indien gepresste Handelswaare officinell. Meist wird jetzt aber das Fett in Europa aus zerbrochenen und sonst minderwertleigen Nüssen durch Extraktion hergestellt; es kommt in viereckigen, in Papier eingehüllten Stücken in den Handel.

Bestandtheile. 4,0 Proc. atherisches Oel (verg). oben), 44,0 Proc. festes Fett, der Rest ist flüssiges Fett. Das feste Fett besteht zum grossen Theil aus Myristin.

Etgenschaften. Spec. Gew. bei 15°C. 0,990—0,995. Schmelzpunkt 38,5—51,0°C. Säurezahl 17,25—22,8. Esterzahl 153,5—161,0. Verseifungszahl 172,2—178,6. Jodzahl 40,1—52,04. Es hat Talgkousistenz, ist von weiselicher Farbe und besitzt Gerach und Geschmack der Nüsse. Kalter Alkohol löst etwa 55 Proc., der Rest (Myristin) ist in Aether löstich. In kochendem Alkohol, Aether und Chloroform fast völlig löslich.

Aufbewahrung. Man bewahrt die Muskatbutter, nachdem man sich von ihrer vorschriftsmilssigen Beschaffenheit überzeugt hat, in den mit Staunfol umhüllten Riegeln, wie sie gewöhnlich der Handel bietet, an einem kühlen Orte in dicht schliessenden Gefässen auf. Sie dient als Grundlage für Salben, Pilaster, Cerate, seltener zu Einreibungen des Unterleibes bei Blähungen, Kolik etc.

	-	Jan 1	Hermann,
Baluanan	m cophallenm	Sax	onfrum.
Sichai	scher Haup	k bai	lien in,
Rp Olei	Myristiana		95,0
Olei	Caryophyllana	LETT.	
Olei	Lavandulas		
Olei	Macidia		
Olei	Mention pipe	rline	
Otel	Thymi		1,0.
polituder WE	rmo mlechen,		

	Balsamum Hannove	resum.
Rp	Olei Myristiche	75,0
	Otal Olivarum	165,0
	Olel Caryophyllor	1,5
	Tinctur, Moschi	0.5
	Olei Alkannae	11. 12.

Balsanum Nicistas (Germ, IV.). Coratum Myristicas, Monkathalsam. Baums de muscade. Baums atomachique. Stomachical balsam, Mace-balm.

Rp. Ceras flavae 2,0 Olei Olivarum 1,0 Olei Nocistae 0,0

schmitzt man Im Wasserbade, selht durch und gieset balberkaltet in Papierkapaelo oder Comaformen aus, die man sel eine kalte Unterlage stellt. Bei Verwendung filtriter Bestandtheile ist das Derebsethen nunöthig. — Zum Einreiben der Magengegend bei kielnen Kinbern.

Balausum stomachteum. Magenbalsam. Sp. Olei Nucistae do,o Olei Olivuzum Cema flavae as 15,0 Mixtur, oleose-balaum. 5,0

Olel Majoranne
Olel Menthne crispae
Olel Salvine 55 1,0
Olel Resmurini 2,0,

Plat it a ceratum

Ebel g

Rougset à la Reine. Konlginduft (Zeitschr. L Koum)

Caryoghyllor, Rhizonn, Calami Spiritna	RA	75,0 5,751
ligeriet man 8 Tage, filtrirt und Tincturae Ambrae	tugi	hlitaru :
Tincturer Monobi	44	100,0

Rp., Semin. Mycletlene

Tincturae Moschi da 100,0
Olei Citri 60,0
Liquor, Aramonli caust. 50,0
Olei Anrgolitar, amar gais, XXV
Olei Neroli gita, L
Olei Rosse gita, C.

Mulmentum Hyristicae supunatum. Muskut-Opedelduk

Rp. 1. Saponis Myristicae 18,0 2. Spiritus 87,0 3. Olei Macidia 5,0

Man Bot 1 in 8 unter Erwärmen, fügs 3 binzu und stellt kalt.

Pamatam norelnam (Gall.). Nervenasilva Rasme nerval

Rp. 1. Olei Myristicon 400,0 2. Moduline boringe 850,0 5 Olei Amygdalar dule. 100,0 4. Old Bosmarial 30.0 5. Olel Caryophyllorum 15,0 d. Comphorue 15,0 7. Halmmi tolutani 10,01 6. Spiritus (89 proc.) 60,0

Man schmilts 1-3 in Wasserbade, sellst durch, that halb erkelten, fügt 4-6 und die Lösung von 7 in 8 binau und ritiet knit.

Pulvis Myristicus compositus,

Pulvis antiscrophulosus Gomes. Gozne's ches Kinderpulver.

Ep. Seminis Myristicae puly. Fructus Lauri touti puly. Conchur, praepumt, ah 15,0 Radic, Liquirit, puly. 55,0.

Sapa Myrlatlene. Sapo Nuclsus.

i'm L. Olei Myristicus 50,0 2. Liquie, Natri caustici (pand, spec. 1,35) p. Aquan destillatae. 4. Natril chlorati 15,0 30,0.

& Aguso ferridae Man erhitet 1-0 im Wasserhade his cur Verselfring, that I in 5 gellet bluge, Meet erkalten, wischt die ansgeschiedene Seife und trocknet sie.

Spiritus Myridicue. Ensence or Spirit of Nutmeg.

L. BPLL Old Myristicae actionel 50 com 430 com. Spiritus (90 vol. proc.)

2. U-St Old Myristicas actionel

b0 cem Spiritian (01 proc) 950 ccm. Nochigenfalls durch Schütteln mit Talk au klären.

Tinctura Macidia (Ph. Germ, I). Rp Macidis gr pulv. 1,0 Spiritus (87 proc.) 5,0. Durch Digestion an bereliet.

Hoctore Myristicae. Tinctura Nucle meachetne,

lips ger in. Myelstle ge puly Spirttun albuth Durch Suggestion to bereiten.

Unguestum Bacidla.

Upgqentum divinum. Rp. Old Myristicae 12,6

Utine siglible 90,0 Self tenriel Old Magdia actherei 2,5.

finguentum Myristiene oplatum.

Rp. Opli pulserati 0.5 Aspens destill. Old Myriadene Adipis solili an 25,0 Olel Markille

Zum Einrelben des Unterleibe (bei Durchfall der Klader).

Bruchbalsam des Dr. Taeszen. 1. 2. 3. Salben aus Muskstbalsam, Johannisol, Wachs etc., von denen 2 ausserdem freie Kalilauge enthält.

II. Myristica argentea Warburg. Helmisch in Neu-Guinea. Die Samen gelangen in den Handel als: Lange Muskatnüsse. Wilde Muskatnüsse. Papuanusse. Pferdemuskat. - Holland.: Lange noot. Papuanooten. Mannetjes nooten von Nieuw-Wulnes. - Engl.: Long-nutmeg.

Der Avillus besieht aus 4-5 breiteren Streifen, die oben und unten zusammengewacheen sind, er ist schmutziggrau oder braunroth und gleicht im Ban völlig dem von L



Fig 15 Nach Bussw. Samen von M. argentes mit



Fig. 46, Nach Busse. Lange Muskummas von M. argenten A Hilliam, ch. Chalain



Pic 47. Nach Bussin Wie Fig. 46 im Läugeschnitt, sh Höhlung des Embryu.

Der Samenkern ist 25-45 mm lang, 20-25 mm breit, an der Basis am breitesten. Prisch glanzend rothbraun, ist die Handelswaare, weil ziemlich weich, stark abgerieben. Sie werden ebenfalls zuweilen gekulkt. Das Endosperm enthält viel Stärke, deren Körnchen 5-40 \u03ba messen, indessen zuweilen verkleistert sind. Die Aleuronkörner sind im all-Remeinen grösser und regelmässiger als bei I. Die braunen Perispermstreifen (Ruminationsatreifen) sind spürlicher und gröber wie bei I. Diese Art ist nüchst I. die wichtigste, immerhin ist sie im Geschmack viel weniger fein. (Fig. 45-47.)

Bestandthelle nach Boses: Trockenverlust 9,891-12,258 Proc., Gesammt-Mache 2,507-3,900. Fett: \$1,679-39,328 Proc.



Fig. 48. Nach Bessu. Bombay-Macia

III. Myristica malabarica Lam. Heimisch in Vorderindien. Der Samenkern ist bis 33 mm lang, bis 18 mm breit. Die Ruminationsstreifen dringen sehr tief in das Endosperm ein-Die Kerne verwendet man in Indien als Heilmittel gegen Kopfschmerzen und als Aphrodisiacum. Das im Endosperm enthaltene Fett (Poondy Oil) wird zu Einreibungen verwendet.

Bestandtheite. 29.6-34.2 Proc Fett. Dasselbe hat einen Schmelzpunkt von 31-31.5°C. Verseifungszahl 189,4 bis 191,4 Proc. Jodzahl 50,4-53,5. Das Fett enthült keine Myristinskure. Aetherisches Extrakt (Fett und Harz) 61,84-62,72 Proc. Asche 1,232-1,299 Proc.

Wichtig ist der nicht aromatische Arillus, der seit einer Reihe von Jahren als Bombay-Macis (in Indien Rampatri) nach Europa gelangt und zur Verfälschung der Banda-Macis verwendet wird. Im unzerkleinerten Zustande sind beide leicht zu unterscheiden. Bombay-Macis ist länger, mehr cylindrisch, die Lappen rothbraun, viel schmiller und zerbrechlicher wie bei L. (Fig. 48.) Auch unter dem Mikroskop ergeben sich wesentliche Unterschieder die Zellen der Epidermis sind fast immer stark radial

gestreckt, die Sekretzellen zahlreicher wie bei I und hellgelb bis leuchtend gelbroth. Nach nuseren Erfahrungen kommt die letztere Farbe am häufigsten vor und es sind diese Oelzellen resp. ihre lahaltsklumpen im Pulver leicht aufzusinden. (Fig. 49.)

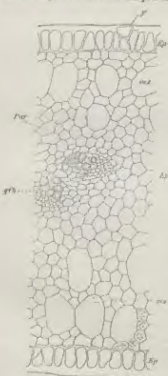
Zum chemischen Nachweis von Bombay-Macis im reinen Macispulver kommen folgende Reaktionen in Betracht:

1) Proben der Pulver werden auf dem Objektträger mit einigen Tropfen 3—5 proc. Kaliumebromatlösung angerührt und allmählich bis zum Sieden erhitzt. Bei Anwesenheit von Bombny-Macis erkennt man schmutzig-grüne oder -braune oder tiefrothe Körper.

2) 3 g Macispulver werden mit 30 cem absolutem Alkohol übergossen und nach wiederholtem Umschützlin nach 24 Stunden filtrirt: 1 cem des Filtrats wird mit der dreifschen Menge Wasser gemischt und mit 1 cem einer Iproc. Kaliumehromatideung zum Sieden erhitzt. Banda-Macis bleibt gelb, das Auftreten eines braunen Tones in der Flüssigkeit zeigt Bombay-Macis an. Oder man versetzt dieselbe mit Wasser verdunte Menge mit einigen Tropfen Ammoniak und schützelt um. Banda-Macis liefert eine rozarothe Füssigkeit, 2½, Proc. Bombay-Macis färben tieforange, 5 Proc. gelbroth.

3) Gute Resultate giebt die Kapillaranalyse:
Man taucht 15 mm breite Streifen Filtrirpapier 10 bis
12 mm tief in den alkoholischen Macisauszug 30 Minuten lang, hebt dann heraus, trucknet an der Luft, taucht schnell die ganzen Streifen in zum Sieden erhitztes Barytwasser und trocknet sofort auf reinem Filtrirpapier. Bei reiner Banda-Macis ist die gefärbte Zone auf dem Filtrirpapier blassrötblich, der obere Gürtel bräunlichgelb. Ist Bombay-Macis zugegen, so erscheint die ganze Zone und der obere Gürtel mehr oder weniger ziegelroth.

4) Eine Verfälschung mit Gurcuma, die vorkommen soll, erkennt man, abgesehen von dem mikroskopischen Nachweis (Stärke!) durch die Borsäurereaktion, die man auf dem Streifen anstellen kann (orangeroth, durch verdünnte Alkalien blau).



Pig. 19. Nach Тэсніксн-Окетилік. Quera-haitt darch Bombay-Macis. Ep. Epidermen. est. Oelzejlen Par, Paronchym. gfb. Geffassbündel

IV. Als fettliefernd kommen weiter in Betracht und gelängen gelegentlich nach Europa: Myristica angolensis Welw. in Westafrika, enthält über 70 Proc. Fett.

Myristica Bicuhyba (Schoft) Warb. in Brasilien, liefert durch Extraktion mit Aether 59 Proc., beim Presson 45 Proc. Fett. Dasselbe besteht im wesentlichen aus den Glycoriden der Myristicasiure und Oolslure und wenig freien Fettsäuren. Myristica microcephala Bl. in Westafrika, enthält in dem Samen 73 Proc. Fett. Myristica peruviana DC. in Mittelamerika ist fettreich. Myristica sebifera Sw. in Mittel- und Südamerika enthält in dem Samen 26 Proc. Fett. Myristica surinamensis Rol. in Surinam. Die Samen kommen zuweilen als afrikanische Oelnüsse oder Cuago-Nüsse nach Europa. Sie liefera 60,0 Proc. Fett. Coelocaryon (Myristica) Preussii Warb. in Kamerun sell 72 Proc. Fett enthalten.

V. Durch Einschnitte in die Rinde liefern einen dem Kino (s. d.) übnlichen Saft: Myristica malabarica Lam., M. fragrans Houtt., M. glabra, M. succedanea Reinw. Das Produkt ist dem Malabar-Kino sehr übnlich, enthält aber krystallinisches Calciumtartrat.

VI. Unter dem Namen Macisbohnen, Muscades de Calabash, gelangen zuweiten bach Europa die Samen der Anonacee Monodora Myristica Dun. Heimisch in Westafrika, auf den Antillen kultivirt. Sie sind grau bis braun, 2,0—2,5 cm lang, 1,0—1,2 cm breit, 5—6 mm dick. Das Endosperm ist durch in dasselbe eingedrungene Falten der inneren Samenschale in tief hinabisolierte Platten gespalten. Geruch und Geschmack gewirzhaft, an Thymol erinnernd. Sie enthalten 25 Proc. ätherisches Ooi und 6,22 Proc. fettes Ool.

Myrobalani

sind die gerbstoffreichen Früchte verschiedener zu den Combretaceen und Euphorbiaceen gehörenden indischen Bäume.

1. Combretaceae.

Terminalia Chebula Retz. liefert die Myrobalani Chebulae, von denen die M. elfrinae, Indicae, nigrae anscheinend nicht verschieden sind. Sie sind von dattelbis birnfürmiger Gestalt, 5 cm lang, 2,5 cm dick, längsrunzelig bis undentlich fünfkantig, gelb, braun bis schwarz. Innerhalb einer weichen Schale, in der reichlich Gerbstoff, Stürke und Ozalat vorkommt, haben sie eine Steinschale, die einen Samen mit eingerollten Ketyledonen einschliesst.

Bestandtheile. Bis 45 Proc. Gerbstoff, Ellagsaure, Gallussaure, 3,5 Proc. Chebulinsaure CmH4,0,2.11,0.

Verwendung. Medicinisch werden sie kaum noch als Adstringens verwendet, technisch spielen sie als Gerb- und Farbmaterial eine nicht unbedeutende Rolle.

Terminalla Belleriea Roxb. liefert die Myrobalani Bellerieae. Sie sind rand, 3 cm im Durchmesser.

2. Euphorbiaceae.

Phyllanthus Emblica Gürtner liefert die Myrobalani Emblicae. Die Frucht ist fast walnussgross, dreikantig und dreifficherig, in jedem Fach 2-S Samen.

Myrrha.

Myrrha (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). Gumml-resina Myrrha. Gummi Myrrha. Myrrha vera. — Myrrhe. Echte Myrrhe. Herabol-Myrrha. Mänuliche Myrrhe. Myrrhengummi. Rothe Myrrhen. — Myrrhe (Gall.). — Myrrh.

Abstanmung und Beschreibung. Die Myrrhe wird im alldwestlichen Arabien und den gegenüberliegenden Gegenden Afrikas im Gebiete der Somalia gesammelt und nach Aden gebracht, von wo sie entweder direkt, oder über Indien (Bombay) nach Europa gelangt. Sie stammt von mehreren Arten der Gattung Commiphora (Familie der Bursernease). Nach Schwarzungen nimmt man als Stammpflanze in erster Linie an Commiphora abyssinica Engier, belmisch im südlichen Arabien und in Abyssinica, in zweiter Commiphora Schimperi Engler, ebenfalls in Arabien und Abyssinica. Neuerdings ist, anscheinend ohne ausreichenden Grund diese Ableitung bestritten und als Stammpflanze Commiphora Myrrha Engler angenommen worden.

Die Droge bildet rundliche oder unregelmässige Körner oder lücherige Massen bis zu Faustgrösse. Die Farbe schwankt zwischen gelbroth und brann, innen sind die Stücke oft weit heller, fast weiss, zuweilen geschichtet oder mit in eine hellere Grundmasse eingesprengten dunkleren Partikeln. Die Oberfläche ist matt. Zuwellen verkommende glänzende Myrrha scheint mit Alkohol abgespilt zu sein. Der Gerach ist schwach, aber augenohm aromatisch, der Geschmack bitter und kratzend. Klebt beim Kauen an den Zähnen. Alkohol löst etwa 80 Theile. Schüttelt man 1 g gepulverte Myrrhe mit 2—3 g Aether, fülrirt und lässt zu dem hellen Fikrat Bromdampf treten, so färbt es sieh rothviolett (Germ. IV.). Diese Reaktion kommt dem ütherischen Oel zu. (Gonastra's Reaktion.)

Bestandtheile. Bis 59 Proc. Gummi (C₈H₁₀O₆)x. Ein Gemenge verschiedener Harze: nāmlich ein indifferentes Harz, ein in Alkohol und Aether lösliches Weichharz C₁₆H₁₀O₆ (OH), und zwei zweibasische Harzsäuren C₁₆H₁₀O₆ und C₁₆H₁₀O₆. Endlich 7—8 Proc. Aetherisches Oel. Germ, und Helv, lassen einen Aschengehalt von höchstens 6 Proc. zu. Gute Myrrhe gab 3.3 Proc.

Verfülschungen sollen verkommen mit Myrrhe, die man mit Alkohol extrahire hat, die also im Wesentlichen nur noch aus in Alkohol unlöstichem Gummi besteht, Bdellium (vergl. Band I. S. 1287), Gummi (vergl. Band I. S. 1287), Bisabol-Myrrha, wahrscheinlich von Commiphora erythrea Engl. stammend, die die oben erwähnte Reaktion mit Bromdampf nicht giebt. Dagegen geben 6 Tropien eines Petrolätherauszuges (1:15) mit 3 cem Eiseszig gemischt und mit 8 cem koncentrirter Schwefelsäure geschichtet, an der Berührungsstelle eine schöne rosenrothe Zone, nach kurzer Zeit wird die ganze Eiseszigschicht rosa.

Zur Beurthellung wichtig ist die Bestimmung der Süurezahl, Esterzahl und Verseifungszahl nach K. Durungen.

a) Zur Bestimmung der Säurezahl übergiesst man 1 g einer möglichst fein zerriebenen Durchschnüttsprobe mit 30 ccm Wasser und erwärmt ¼ Stunde am Rückflusskühler. Dann setzt man 50 ccm Alkohol zu und erwärmt weiter ¼ Stunde am Rückflusskühler. Nachdem die Flüszigkeit erkaltet ist, titrirt man mit Phenotphthalein und ¼ N.-Kalilauge zur Rothskrbung. Die verbrauchten ccm Lauge × 28,08 = Säurezahl. K. Durtkauch fand 20,06.

b) Verseifungszahl. Man übergiest ebenfalls 1 g mit 30 ccm Wasser, lässt 1/4 Stande stehen und fagt dann 25 ccm 1/4 N.-Kalilauge zu. Dann erhitzt man 1/2 Stunde im Dampfbad mit Rücktlasskühler, lässt erkalten, verdannt mit Alkohol und titrirt wie a. Die verbrauchten ccm Lauge × 28,08 = Verseifungszahl. K. Durrancu fand 145,60.

e) Esterzahl durch Subtraktion von a und b. K. Durrancu fand 125,54.

Einkauf. Der Apotheker sollte nur die als "electa" bezeichnete Handelswaare kaufen, keinesfalls aber die Myrrha contusa pro tinctura. Abgeseben davon, dass Verfülschungen mit fremden Gummiarten hisrin kaum nachweisbar sind, geht schon aus dem Preise hervor, dass dazu nicht die beste Myrrhe verarbeitet wird. Beim Einkauf durchmustert man die ganze Sendung, scheidet auffallend dankle oder sonstwie abweichende Stücke aus und prüft sie auf Identität. Bestehen sie die Bonasyne'sche Reaktion nicht, so werden

419 Myrrba.

sie verworfen, ebense etwa beigemengte Gummistücke, die in Wasser löslich sind oder darin aniquellen.

Pulverung. Zus Darstellung des Pulvers verwendet man die harte Myrrhe, zeratösst zie gröblich, trocknet bei etwa 25° C. (Gall.), besser im Kaiktrockunschrank und verwandelt sie in eln felnes Pulver (Helv. VI., Gall. No. 80).

Aufbewahrung. Die ganze Myrrhe in Blechkästen, das Pulver in dichtgeschlos-

senen Hafengläsern.

Ameendung. Innerlich selten bei Übermässiger Schleimabsonderung der Luft- und Harnwege zu 0,03-0,15 in Pillen, Pulvern oder Emulsien; Gaben von 2-4 g sollen nicht unbedenklich sein. Häufiger ausserlich bei Eutzündungen des Halses und Zahnfleisches als Gurgelwasser; zu Blücherungen bei Luftröhrenkatarch, zum Verband jauchiger Wunden.

Extractum Myrrhae (Erganzh). Myrrhenextrakt. 10 Th. mittelfein gepuiverte Myrrhe zieht man 48 Stunden mit 40 Th. Wasser aus, filtrirt den Auszug, dampft auf 5 Th. ein, fügt 1 Th. Weingeist hinzu und verdampft zur Trockne. Ausbeute etwa 50 Proc. Man bewahrt das Extrakt nicht als Pulver auf, denn als solches verliert es mit der Zeit

die Löslichkeit in Wasser.

Thetura Myrrhae. Myrrhentinktur. Teinture de myrrhe. Tincture of Myrrh. Die Armeihäeher lassen die Tinktur übereinstimmend aus I Th. grobgepulverter Myrrhe und 5 Th. Weingeist (Austr. Germ. 87, Helv. 94, Gall. 80proc.) herstellen, Austr. durch Digestion, Germ., Gall. Helv. durch Maceration; Brit. und U-St. lassen durch Maceration von 200 g Myrrhe mit 800 cem Weingeist (90 bez. 91proc.). Filtriren und Nachwaschen des Filters mit Weingeist 1000 ccm Tinktur bereiten. Röthlich-gelb, mit Wasser milchig trabe. - Bel Myrrhentinktor ist das von verschiedenen Seiten empfohlene Verdrängungsverfahren sicher vorzuziehen, da nachweizlich hierdurch eine bessare Erschöpfung der Droge statisindet. Menson erhielt aus feinem Pulver: bei der Maceration 3,7 Proc., bei der Perkolation auf 1,5 Proc. ungelöstes Harz. Der in Weingeist unlösliche Bestandtheil der Myrrhe liefert, in 2 Th. Wasser gelöst, einen für manche Zwecke gut verwendbaren Klebschleim

en Prienachherm.	
Ages destificia Dr. Hoffmark. In Hoffmark's Mund- und Zahnwazeer. 10 L. Myrchas gr. m. pubr. 100,0 E. Radicis Alkannas. 15,0 E. Aquar destillatur. 550,0 6. Esponia hispanici 6. Aquar destillatur. At 125,0	Liquer M Liquemen Myrrhue, deliqu Rp. Extracti Ny Spiriton dila Aquar destil Tribo Plansigheti. Dient 1 shiton etc.
T. Spiritus 500,9 n. Oiei Meuthas piperit. 3,0 6. Oled Carri 1,5 10. Oiel Rosse gits. V. 11. Giyeerini 60,0. Man maceriri 1 und 2 mil 5 und 4, fost 5 in 6 mil 7, nelscht, fügt 8—13 hince, blant steretsen	Pilaine digestiva Ity Blyrine Alots Croel Fracton Ant
und filtret. Aqua stomatica Dr. Rivriempenso. Dr. Rivriemprosis's Mand wasser. Bj. Tinatur, Heamons 125,0 Tinctur. Chinas 25,0 Tinctur Myrrhas 300,0 Epiritus 550,0 Olio Morse gils, XX. Habanum Myrrhas. Bp. Myrrine pulveratae 7,8 Kafir mrbonici depusaut 1,0 Aquae desillatae 2,0	En 160 Fillen. Vor jeder Pfinlas Galbani com Compound Pfill Ep. Myrrhas Galbani Asne foeti Strupi Man formt 100 Pillas. Pfinlas Guajaco
remib) man zur gleichförmigen Masse. Elluft amarum balsamicum. Elluft tobleum Gusmark. Bp. Extractl Myrrium B.0 Elluft Aurantior, comp. 98,0, Emplastum dispheraticum Myssessy. Rp. Emplastum dispheraticum Myssessy. Rp. Emplastum dispheraticum Myssessy.	Ep. Gunjaeshi Myrrhae pii Bulsami per Cerne flavae Glycorini Zu on Pillen. Das Wanhi Reilelaun Pulvia antiphthi

15,0

ER E.

Myrrhan pulversal.

Succini

Ollband

Masifebon

```
Oleum Myrrhas per
                LUMB.
                when
                       8,0
                Est
                latee
                       0.5
                en Augunwäebern, Ploant-
                O MACRIA VELLA.
                    All 5,0
                iel AB 1.0
                mentical T.O.
                 Mahiselt 1-2 Stnck.
                apositize (Nat. form ).
                s of Calbanum
                 RA -0,75
                idae 5,95
                     q. II.
                ili cum Hyrrha.
                        6%
                         6,0
                equiant 0,5
                e puly.
                   88 q. s.
                a pulvert man auf elnem
Pulvis antiphthinious HOFFMANN.
 Rp. Myrrhan puls, 10,0
```

Saccharl puly,

sound sugget 1 Theeloffel.

60,0.

97*

lyrrhae.

-68	Arena.
Pulvis dentificion cum Hyrrha. Myrrhan-Zahn pulver. Wie Pulvis dendificion cam Gion (Ed. 1, 6, 737), doch an Stella von 4 mit einer Mischung aus Myrrhan pulv. aubt. 50,0 Histora, tritta subt. 100,0. Pulvis dentificions adstringens. Nach Misc Conkles. Ep. Myrrhan Natrii chlorati Esponis medicali Calcii enriuntel prace. 95,0 Olei Bosas q. a. (Das Kochmis dient sur Geschmackverbenserung). Pulvis dentificion Puriversi.	Thetura Myrrhae alkalina. Rp. 1. Myrrhae gr. pelverat. 2. Kelli carbonici depur. 45 100,0 5. Aquae desallama 500,0 4. Spiricus diinti 500,0 Man digariti I—3 avel Tage, dampit die abgeschie Filmsigkeit rum Sirup ein, schütteit mit 4, digretri einem Tag, stellt einige Tage kait und filtrirt den weingeleitgen Theil Tinctura Hyrrhae composita. Tinctura gingivalia baissmica. Baisamiache Zabutinktur. Rp. Tincturae Myrrhae 60,0 Tincturae Cabellu 20.0
PUNIKELLI'schen Zahnpulver. Rp. Cale, carbon. 13,0	Balanni) persyinni 1,0 Spirilus Cochlearine 10,0 Theeloffelwelse dem Mundapülwasser sanussetanı.
Oss, Seplan plv. 5,0 Ehlmen, Irid. plv. 5,0 Myrrh, plv. 2,5 Kalil, plv. 12,5 Ol. Menth, plp. 4tt. VI.	Tisctura odontalrica. Rp. Ticctura Myrrhue Meothell as 10,0 Spiritus 80,0. Zum Bepluseln des Zaknfleinches
Des Kaliumchlorst wird zuletzt vorsichtig au- gemlicht. Tincture Gapsici et Myrrhus (Nat. form.). Tincture of Capsicium and Myrrh. Het Drops. "Number six" (Thours.) Rp. Fruct. Capsici pulv. (No. 30) 83 g. Myrrhus pulv. (No. 40) 125 g. Spirium (91 proc.) vol. 21 g. Aquae destillatas vol. 17 g. a. Man mischt die Pulver mit geschen Th. geminigtem Sand und bereitet durch Perkolation 1. s. 1000 ccm Tinktor.	Unguentum contra Decablum, Form. mag. Berolin. Rp. Tincturae Myrrhae 1,0 Zinc) sulfaries 2,5 Plumbi accided 5,0 Vasullal americani 41,5. Unguentum Myrrhae. Rp. Myrrhae subtil puly. 7,5 Tincturae Myrrhae 2,5 Unguenti basilies 40,0. Zum Verbande achiecht eisernder Wenden.
Tinctura dentifricia cum Myrrha Distrinacua. Myrrhun-Zahntinktur. Bp. Tinctur. Myrrhune 50,0 Tinctur. Bensods Tinctur. Camamomi Tinctur. Guajaci Tinctur. Animat. cort. Tinctur. Hatanhine Až 10,0 Spiritus Cochloarine 50,0 Meills roand 150,0	Unquestum Myrrhae Eust. Rp. Tinenurue Myrrhae 10,0 Unquenti hasiliei 40,0. Vinum antigastralgienum Detacex. Vinantigastralgique å ta myrrhae Detacex Rp. Myrrhae 20,0 Cordela Aurandi 15,0 Vini Malacensia 1000,0
Spiritus diluti 950,0 Acidi tamulei 10,0 Olei Menthae pip 5,0 Olei Caryophyilor, Olei Salviae až t,0 Olei Gaultheriae gtts. V.	Vet. Pairis valuerarius balsamicus. Balsamisch-Wundpulver. Rp. Myrrhse palverane Alois Beánota Catechu
Algorithe, em alundwasser, enthalt	Salpeter, Myrrhen- und Zimmttinktur und

er, enthalt Salpeter, Myrrhen- und Zimmttinktur und Pfefferminzwasser.

Eau dentifrice de Mad. BEAUMOND. Eine mit Alkanna gefärbte Mischung aus Myrrhen-, Opium- und Zimmttinktur, Kampferspiritus und weinigem Pfesserminzwasser.

Hamburger (JESST'sche) wundersame Essenz ist ein Auszug aus Aios, Koloquinthen und verschiedenen Gummibarzen.

Jerusalemer Balsam, Rehter, ist Tinet. Benzoes comp.

Jerusalemitanischer Balsam von Astonio ist ein verdünnter Weingeist mit Spuren Myrrhe, Alos, Safran etc.

Kosmin, ein Zahnwasser, besteht im wesentlichen aus Formaldebyd, Myrrhen- und Ratanhiaextrakt, Saccharin, verdünntem Weingeist, Pfefferminz- und Geraniumol.

Lazarus-Balsam No. 1 and 2 von Koch & Co. in Friedenau. 1. Gemisch aus Dischylon-, Zink-, Bleiweiss-, Kampher- und Glycerinsalbe mit Zusätzen von Myrrhen- und Arnikaextrakt, Perubalsam, Borsäure etc. 2. Ein Pflaster aus Myrrhe, Galbanum, Bonzoë, Bismal, weinessigsaurer Thonorde, Talg. Wachs, Pech- und Hamburger Pflaster.

Myrrhine, eine Zahapasta aus Myrrhe, Stärke, Schlämmkreide, Glycerin, Zimmtel. Myrrholin, ein Wundheilmittel, ist eine Lösung des Myrrhenharzes in Ricinusol. Eine derartige Zubereitung ist als "Fiduuz's Myrrhenereme" unter No. 63,592 patentirtMyrtillus. 421

Nilgelbadefillssigkeit. Eine Mischung aus 4,0 g Myrrhentinktur, 5 Tropfen Schwefelsaure, 125 g dest. Wasser, in welche man die mit Burste und Seile gereinigten Nagel kurze Zeit eintnucht.

Pflaster, poröses, stärkendes von Allcock, ist ein durchlöchertes Kautschuk-pflaster, dessen Ueberzug aus Burgunder Harz, Weihrauch, Myrrhe und Terpentinol be-

Micht (HAOKE).

Wund- und Magenbalsam, Ungarlscher, von Stenoven. Eine weingeistige, ver-

Oleum Myrrhae, Myrrhenol. Das bei der Destillation der officinellen Myrrha in einer Ausbeute von 2,5-8,5 Proc. erhaltene ätherische Oel ist dickflüssig, von gelber bis grünlicher Farbe und besitzt den charakteristischen Geruch der Myrrhe. Spec. Gew. 0,988-1,007. Drehungswinkel (100 mm-Rohr) - 67 bis - 90°.

Das aus der Bisabol-Myrrhe erhaltene Alberische Oel ist dunnflüssig und bellgelb. Bel einem Destillate wurde das spec. Gew. 0,8836 bei 24° und der Drehungswinkel

(100 mm-Rohr) - 14° 20' beobachtet.

Myrtillus.

Vaccinium Myrtillus L. (Familie der Ericaceae-Vaccinioideae-Vaccinieae). Circompolar in den nördlichen und gemässigten Gegenden. Bis 50 cm hoher Strauch mit krantigen, sommergrunen, eifermigen, kerbig gezähnten Blättern. Stengel scharfkantig. Die gestielten Blüthen einzeln in den Blattwinkeln, mit kugeliger, krugförmiger, grünlicher, röthlich liberlaufener Krone. Früchte blauschwarz.

Verwendung finden:

1. Die Blätter: Folia Myrtilli. - Heldelbeerblätter selten ihres Gerbstoffgehaltes wegen.

Extractum Myrtilli foliorum finidum. Aus fein gepulverten Heidelbeerblättern wie Extract. Frangulae fluidum (Band L. S. 1181).

2. Die Früchte:

Pructus Myrtilli (Erganzb, Halv.). Baccae Myrtillorum. Myrtilla. - Heideibeeren. Blaubeeren. Bickbeeren. Besinge. Gandelbeeren. - Baies d'Airelle Myrtille (Gail.). Myrtille. Baics de myrtille. - Bilberries. Blue-berries.

Beschreibung. Die Beere ist erbsengross, kugelig, 4-5 fächerig, vielsaung, blauschwarz, bereift, an der Spitze mit einer kleinen, vom Kelchsaum umgebenen vertieften Scheibe-

Bestandthelle nach Kosmo: Wasser 78,36 Proc., Stickstoffsubstanz 0,78 Proc., freie Saure 1,58 Proc., Zucker 5,02 Proc., sonstige stickstofffreie Stoffe 0,87 Proc., Holzfaser und Kerne 12,29 Proc., Asche 1,02 Proc. In der Trockensubstanz: Stickstoffaubstanz 3,60 Proc., Zucker 23,28 Proc. Der Furbstoff ist in Wasser löslich, die Läsung wird durch Säuren roth, durch ätzende Alkalien grun. Alaun giebt einen rothen Niederschlag.

Einsammlung. Die Heidelbeeren werden zur Zeit der Reife, im Juli und August, gesammelt, an der Sonne getrocknet und in Helzkästen auf der Kräuterkammer aufbewahrt. 6% Th. frische geben 1 Th. trockne. Bei geringem Verbrauch ist eine öftere Besichtigung der Vorräthe geboten, wenn man sie nicht eines Tages von Insektenlarven zerstört voranden will. Man bengt derartigen Verlasten vor, wenn man die Beeren vor dem Einfüllen in die Vorrathsgefässe einen Tag in einer Autheratmosphäre verweilen lässt.

Anwendung. Die Heidelbeeren sind ein wegen ihres Gerbstoffgehaltes seit langer Zeit allgemein gebrauchtes Volksmittel; man wendet sie bei Durchfall, Ruhr etc., gewöhnlich in der Form der Abkochung, an. Neuerdings verwendet man sie zu Mundausspälungen bei Leukoplakien im Munde (200 g Fruct. Myrtill, mit 1500 g Wasser auf 750 g eingedampft.) Sie sollen schmerzstillend wirken. Die Wirkung sehreibt man dem lokal anistesierenden Farbstoff zu. Seit man aus ihnen eines haltbaren Wein darstellt, giebt man diesem vor der Abkochung vielfach den Vorzug; derselbe bietet in den Fallen, wo es auf die Tanninwirkung ankommt, einen vollgültigen Ersatz für die französischen Rothweine und verdient als einheimisches Erzengniss um so mehr Beachtung, als er als reiner unverfülschter Naturwein gelten darf. Siehe auch: Elixir Myrtilli,

Die Verwendung frischer Heidelbearen im Haushalt ist bekannt. Der trusche Saft wird vielfach dem Rothwein zur Verbesserung der Farbe zugesetzt.

Extractum Myrtillorum. Man läset den frisch gepressten Saft bis zur Zerstörung

der Pektinstoffe gahren, filtrirt und dampft zu einem dicken Extrakt ein.

Extractum Byrilli Wintennitz, Myrtillin. Getrocknete Heidelbeeren werden, mit Wasser übergossen, über gelindem Feuer gekocht, his der gesammte Farbstoff gelöst erscheint und die Masse noch dünnflüssig ist. Man seiht durch ein engmuschiges Haarsieb. wilselt mit heisem Wasser meh und kocht zur Strupdicke ein. Zur Erhöhung der Halt-barkeit soll ein Zusatz von Salicykaure (0,2 g auf 11) gemacht werden. Prof. Wisyranstra empficht das Extrakt bei Erkrankungen der Schleimbaute, besonders aber bei Hautkrankheiten, mykntischen Ekzemen, Brandwunden, Schuppenflechte. Man trägt es mit einem Pinsel auf und legt Watte darüber oder bestreut mit Reismehl,

Sirupus Myrtillarum wird aus den frischen Beeren wie Sirup. Cerasi (Band L.

S. 698) bereitet,

Succus e fructa Myrtilli (Gall.). Succus Myrtillorum. Suc d'aireile chausa

wie Succus Cerasi (Band I, S. 699).

Succes Myrtilli Inspissatus (Dier.). Heidelbeersaft, Heidelbeersalse, 1000 g frische Beeren erhitzt man in einer Porcellanschale i Stunde im Wasserbade, presst aus, erhitzt nochmals i Stunde mit 500 g Wasser, presst wiederum, kocht die vereinigten Flüssigkeiten mit 100 g Zucker auf, seiht durch und dampft zu einem dieken Extrakt ein. Ausboute ciwa 240 g

Tiuctura Myrtillorum. Bad. Erg. Taxe. Aus 1 Th. trocknen fineren und 5 Th.

verdüngtem Weingeist durch Digestion.

Vinum Myrtilli. Heidelbeerwein. Nach E. Diezenich: 100 kg Heidelbeeren werden mit Wasser abgewaschen, mit 2 g Nelken, 4 g Zimmt, je 10 g Fliederblüthen und Ingwer, 2 kg ungeblauter Raffinade zerquetacht und nach 2 Tugen ausgepresst (Saft I). Den Rückstand mischt man mit einer dem erhaltenen Saft gleichen Menge Wasser und presst nach 24 Stunden wiederum (Saft II). Je 30 l Saft I, 10 l Saft II, 10 l Wasser, 10 kg ungeblaute Raffinade, 50 g roben, gepulverten, rothen Weinstein Bast man in einem Fasse regalrecht vergahren, füllt in ein friachen Fass, zieht im ersten Frühjahr klar ab und füllt zum Herbst auf Flaschen. — Nach Gaarrian: 201 Saft lässt man mit 40 kg Honig vergibren - sonst chenzo

Minn

Ellie	lir	Myr	tHE	rom	pnel	THEM.
				P = 121		

	and a second	
Lip	Fruct. Myrnfill sice.	208,0
	Cortie Cascarillas con	C.
	1. Cortle. Cinnamond out	000
	Radio Columbo como	88 3,0
	Agrica ferridae	500,0
	Foller, Menthas pip	10,0
	9. Acrill Langlel	1,0
	Specities	60,0
	Pepaini	3,0
	Acrili bydrochlaria	1,0
	A. Girosrini	10,0
	Vini rubri optim	190,0
	(Saochartai	0,2
Mus	digerari 1 ", Stunde im '	Warnerhaile.

himse, provet much 24 Stopden was orginat and 100,0 and mucht mit 3 Kindern theelottelweise mit Salepachleim

	went of a seminal	BULKOR	Га	
	the Fract Myrtifil skee.		10,0	
	Cortle. Augustil fra	PE	80,0	
	Cortic Cinnacocal		200,0	
	Rhizom, Galungae			
	Blocom, Zedooriae		E 5,0	
	Fruct Cardamomi r	mis.	2,3	
	Spiritus excitability		1200,0	
	Aquan		1400,0.	
21	digerita 5 Tage, presst, 1		und thet	bleve
	Kleund Smachard		ERG A	

Ma

1991	school married	E-BIN EWI	sa fa marri	OMPS:	
31	espus adatri	ngena	Jounn	THY	
Inp.	Freit Myrtill	l alee	100.0		
	Fintum Itage		90,0		
	Cort. Auranul	Imjet.			
	Radic, Caryop	hy Hat.			
	Rhiz Arnican		10,0		
	Aquae ferridas	e .	400,0		
	Spiritua		50,0		
digeri	rt 24 Stunden.	pressa, é	Sitelat	merd	helmg
OD FA	trut mit				
	Maria and Maria				

600,0 mm Strop. Bel Durnhfall kininer Kinder theeldfielweise

Supposituria Myrtilli.

Rp	Extractl Myrtlllor.	10,0
	Rafid curboolel	IF,01
	Aquae destillat.	7,0
	Olei Cross	00,0

En 20 Stubledpfelsen. Täglich i Stück sinnuführen

Weinfarba.

Rp	Extracti Myrillor	100,0
	Alaminis paly,	2.0
	Vial rubri	450,0
	Spiritus	50,0
-	or Minimum and American and Ame	

Man Bast 5 Tags abscison and filtrick.

Naphthalinum.

Kaphthallnum (Austr. Germ. Helv. U-St.). Naphthalln. Naphthallns. Naphthallns.

thaline. Naphthalene. Ciollis. Mol. Gew. = 128.

Naphtballu scheidet sich aus den bei 180-220° C. übergehenden Antheilen des Steinkohlen-Schweröls beim Abkühlen krystalliuisch aus. Das robe Naphtballen wird mit Schwefelsäure und Brausstein erwärmt, wiederholt gewaschen, alsdam sublimirt und aus Alkohol umkrystallisirt.

Elgeuschaften. Farblose, glänzende Krystalblätter von durchdringendem, an Sreinkoblentheer erinnerndem Geruche und brannendem, aromatischem Geschmacke; es ist schon bei gewöhnlicher Temperatur, besonders leicht aber mit Wasserdämpfen oder Alkoholdämpfen flüchtig, schmilzt bei 80° C., siedet bei 218° C. und verbrennt, entzündet, mit leuchtender, russender Flamme. In Wasser ist es selbst in der Siedehitze nur wenig löslich, leicht löslich ist es dagegen in Acther, Chleroform und in Schwefelkohlenstoff. Beim Erwärmen löst es sich auch in Weingeist, fetten Oelen und flüssigem Parafün auf. Das spec. Gew. ist bei 15° = 1,1517.

In chemischer Hinsicht zeigt es alle Eigenschaften eines Kohlenwasserstoffes der aromatischen Reihe. Es giebt mit Schwefelsdure gut charakterisiste Sulfosänren, mit rauchender Salpetersäure Nitroderivate. Durch Oxydation mit verdünnter Salpetersäure wird es zu Phthalsäure, durch Oxydation mit Chromeäure und Eisessig zu Naphthochmon und Phthalsäure exydist.

Mit Pikrimäure vereinigt es sich — wie alle höher konstituirten Kohlenwasserstoffe — su einer Molekular-Verbindung, welche in diesem Falle die Zusammenserzung C, H, CH, (OH) (NO.), hat

Früher ein lästiges Nebenprodukt bei der Theerverarbeitung, gewinnt das Naphthalin ummer mehr an Bedeutung wegen der Möglichkeit seiner Verarbeitung zu Phthalslura (und

damit zu Benzoeskure, Fluorescein, Eosla u. s. w.), Naphtholen, Naphthylamin.

Prüfung. Das Kaphthalin sei farblos, röthe feuchtes blaues Lackmunpapier nicht streie Säuren, z. B. Schweselsäure) und verbreune auf dem Platinblech, ohne einen Rückstand zu hinterlassen (anorganische Verunreinigungen). Zur Feststellung des Reinheitsgrades genügt die dauernde Farblosigkeit des Präpurates, sowie die Bestimmung des Schmelzund Siedepunktes. Ausserdem muss es sich in koncentrirter Schweselsäure beim schwachen Erwärmen ohne Farbnug auslösen. Eine Färbung der Schweselsäure würde auf nicht näher bekannte, aus dem Steinkohlentheer stammende Verunreinigungen schliessen lassen. Die Identifät ergiebt sich aus dem üurchdringenden Geruch unschwer von selbst. Unreines Naphthalin färbt sich, wenn es der Luft und dem Lichte ausgesetzt ist, besonders un den fändern der Blätteben röthlich bis braun.

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Mitteln, doch empfichlt es sich unbedingt, dasselbe, Ehnlich wie Moschus, Jodoform etc., von den übrigen Arzneimitteln getreunt, in wohlverschlossenem Blechkasten unterzubringen, auch besondere Dispensirgunkthe

für das Naphthalin zu halten.

Anwendung. Das Naphthalin wird namentlich auf Grund seiner antiseptischen, demnäeirenden Eigenschaften angewendet. Nach Enzer Fischen hemmt es die Entwicklung der Schimmelpilze und tödtet die letzteren in kurzer Zeit. Ferner zeigt es sich wirksam gegen Schizomyceten und Wurzelschimmel. Niedere Thiere tödtet es oder es vertreibt dieselben. — Ausserdem benutzt einn Naphthalin zum Konserviren von Herbarien und Insektensammlungen, zum Abhalten der Motten aus Kleidungsstücken, zum Karburiren des Leuchtgases in den sog. Albo-Karbon-Lampen. — Die Verwendung des Naphthalins zur Darstellung der Naphthalinderivate ist bereits erwähnt; durch Erhitzen von rohem Naphthalin in geschlossenen Gefässen wird Russ erzeugt.

Acusserlich benutzt man es in 10-12 procentiger öliger Lösung (Oleum Lini odor Olivarum) gegen Krätze, ferner in Salbenform gegen eine Reihe von Hantkrankheiten. In stnigen Kliniken wird es auch zur antiseptischen Wundbehandlung in Form von Spraya,

Guze und Watte berangezogen. Innerlich wird es in Dosen von 0,1 bis 0,5 bis 1,0 g als expektorirendes Mittel bei Erkrankungen der Luftwege in Pillen, Pulvern und Pastillen. auch in Leimkapseln gegeben. Neuerdings ist es auch als sicheres alittel gegen Spulwurmer für Kinder in Gaben von 0,1 g empfehlen worden.

a-Nitro-Naphthalin. Entscheinungspulver. $C_{10}H_{7}$. $NO_{4}=173$. Wird dargestellt durch Anrühren von 1 Th. Naphthalin mit 5 Th. kalter rober Salpetersbure von 1,33 sp. 6. die zuvor mit 1 Th. koncentriter Schwefelsäure gemischt wurde. Nach mehrtägiger Einwirkung wird das gebildete Nitronaphthalin mit Wasser gewasehen und aus heissem Alkohol umkrystallisirt. Gelbe Prismen, Schm.-P. 61°C. Wird Petroleum, Mineralden und Harzblen zugesetzt, um diesen die blaue Fluorescenz zu nehmen.

Alabastrine, Specialität gegen Motten, sind aus 4 Th. Naphthalin and 1 Th. Kampher gegossene Tafeln.

Albocarbonlampen-Füllung. In cylindrische Stücke gegossenes Naphthalin. Ammoult, ein Sprengmittel, ist eine Mischung aus 81,5 Th. Ammoniumnitrat und 18,5 Th. Mononitronaphthalin.

Antiputrin von Arno Henny in Altenburg und O. Meissnes in Leipzig, Mittel zur

Vertilgung der Motten. Besteht hauptsächlich aus Naphthalin.
Antitinein von Wegnen, ein Mottenmittel, besteht hauptanchlich aus Naphthalin. Excelsior, selbatthatiger Desinfektor. Ist eine mit 40 g rohem Naphthalis gefüllte Pappschachtel.

Intestin-Rablauen. Mischung aus 50 Th. Naphthalin, 50 Th. Wismutbenzont und

0,5 Th. Vanillin.

Naphthalin-Kampher-Kästchen gegen Motten. Mischung aus 4 Th. Naphthalin und 1 Th. Kampher wird geschmolzen und in Kastchen aus Blech oder Pappe gegossen. Motten-Papier. Man tränkt Papier mit einer geschmolzenen Mischung von 50 Th. Naphtbalin und je 25 Th. Ceresin und krystallisirter Karbolsaure.

Motten-Essenz. 50,0 Naphthalin, 25,0 Kampher, 10,0 Mirbandl, 1000,0 Terpentinol. 815,0 Spiritus von 96 Proc.

Pediculin, Mittel zum Vertrelben von Insekten, ist eine Mischung von 65 Th. Kalkstein und 35 Th. Robnaphthalin.

Victoria-Desinfektionsmittel, in die Sprechöffnungen der Telephone zu stecken. ist Naphthalin mit wenig Kampher.

Naphtholum.

Von den beiden isomeren Naphtholen ist das als \$-Naphthol bezeichnere das therapeutisch häufiger augeweudete, daher steis gemeint, wenn es als Kaphthol schlechthin bezeichnet wird.

1. Beta-Naphtholum. \$\rho_-Naphthol (Austr.). Iso-Naphthol. Naphtholum (Brit., Germ. Helv. U-St.). Naphthol-β (Gall.). Naphthylol-β. C10H2. OH. Mol. Gew. = 144.

Das β-Naphthol wird in chemischen Fabriken dargestellt, indem man rauchende Schwefelsäure bei 200° C. auf Naphthalin einwirken lässt. Die hierbei gebildete β-Naphthalinsulfosaure wird in das Natriumsalz verwandelt und dieses durch Verschmelzen mit Natronhydrat in Naphtholnatrium übergeführt. Aus der wäserigen Lösung des letzteren wird durch Sauren das freie Naphthol abgeschieden. - Das medicinale f-Naphthol in Schüppehen erhalt man durch Umkrystallisiren des gereinigten β-Naphthols aus siedendem Petroleumather.

Eigenschaften. Farblose, seidenglänzende Krystaliblättehen oder ein weisses, krystallinisches Pulver von schwach phenolartigem Geruche und brennend scharfem, aber nicht lange anhaltendem Geschmacke; es schmilzt in reinem Zustande bei 122° C. und siedet bei 286° C. Es löst sich in etwa 4000 Th. kaltem oder 75 Th. siedendem Wasser zu einer gegen Lackmus neutralen, aromatisch schmeckenden Flüssigkeit, welche auf Zusatz von Ammoniak oder Natronlauge eine bläulich violette Fluorescenz annimmt, mit Chlorwasser (infolge Bildung von β-Dinaphthol) eine stark weisse Trübung giebt, die durch Ammoniak wieder zum Verschwinden gebracht wird, wobei eine grübe, später braune Parbung auftritt. Eisenchlorid farbt die wasserige Lösung grünlich, nach einiger Zeit erfolgt eine Abscheidung weisser Flocken (von β-Dinaphthol). Dagegen wird sie weder

curch Ferrosulfat, noch durch Bleiacetat verändert. In Weingeist, Aether, Benzol, Chloroform, Oelen und alkalischen Flüssigkeiten ist das \$-Naphthol leicht lüslich. Es sublimirt

ziemlich leicht und ist mit Wasserdampfen flüchtig.

Seinen chemischen Eigenschaften nach ist es ein vollständiges Analogon des gewöhnlichen Phenols oder der Karbolslure. Es zeigt sieh dies dadurch, dass es sieh mit atzenden Alkalien zu gut charakterisirten Salzen löst, aus denen es schon durch sehr schwache Sauren, wie Rohlensaure und Essigsaure, wieder abgeschieden wird.

Als charakteristische Reaktion für Naphthol giebt Kaupenstrauch an, dass dasselbe beim Erhitzen mit Kalilauge und Chloroform eine Blauffirbung erzeugt, welche durch Grün

in Braun übergeht.

Prüfung. Für die Reinheit des &-Naphthols ist von Wichtigkeit, dass es fast farblos ist und den Schmelzpunkt von 122º C. zeigt, da dieser durch Gegenwart des bei 96° schmelzenden a-Napthola herabgedrückt werden würde. Davon abgesehen prüft man wie folgt: 1) 1 g \$-Naphthol löse sich in 50 g Ammoniaksillesigkeit ohne Rückstand zu einer nur blassgeiblichen Flüssigkeit; ein Rückstand konnte aus Naphthalin bestehen, starke Färbung der ammoniakalischen Lösnug wilrde auf mangelhafte Reinigung hindesten. -2) Die heissgesättigte wässerige Lösung werde durch Eisenchlorid nicht violett gefärbt, andernfalls ist a-Naphthol zugegen. - 3) 1 g, auf dem Platinbleche erhitzt, verflüchtige sich vollkommen; ein Rückstand würde aus anorganischen Verunreinigungen bestehen.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, da es im Tageslichte allmählich Fürbung

angimmt. Zu den Separanden wird es von keiner der Pharmakopsen gerechnet.

Anwendung, Das &-Naphthol ist von Karosı an Stelle des Theers bei verschiedenen Hautkrankheiten, auch Krätze, empfohlen worden. Man benutzt es in spirituöser oder Bliger Lösung. Für die Therapie ist zu bemerken, dass es von der Haut ans resorbirt werden kann und alsdann unter Umständen Nephritis und Hämoglobinurie verursachen kann. Die Ausscheidung erfolgt durch den Urin als Diszynaphthalin, mit Schwefelslure and Glakuroussure gepaart. - In der Technik dient es namentlich zur Herstellung von Azolarbstoffen, z. B. von Biebericher Scharlach.

	Frottirspiritus zur Lasnan achen Haarkur. Rp. #-Naphthod 1,0 Alkehod absoluti 200,0.
Yes	Pommade naphtholife (Gall.). hp. \$\rho\$-Naphtholi 10,0 Adipis 100,0.
	Sape saphtholleus. Naphthol-Sells. kp. p-Naphtholf 10,0 Saponts Cocols 100,0.
1.495	Pasta Naphtholl Lassan. Lan's Schilpasto (HambV., Erginzb.)

Rp #-Naphthall Solfuria praecipitati 50,0 Vaselini fiavi Saponis kalini BB 20,0.

Lasanr's Kratamittel. Itn #-Naphtholl 0,25 Balsaini peruviani 10,0 Spiritus Saponis halini 25,0.

Unguestum Naphtholl compositum Karosi.

Rp. #-Naphtholl 15,0 Adilph 100,0 Saponie kalini 50,0 Creme lastigates 10,0.

Restaulbe. Zweimal in 24 Stunden die befallenen Stellen energisch einzurelben,

Gelatina f-Naphthall UNNA

Ep. Gelatinae allma 6.0 Aquae destillatas 65,0 Glycerini 25,0 #-Nuphtholi 6,0.

β-Naphthol-Kampher, β-Naphtholum camphoratum. Man erwärmt eine Mischung von 2 Th. Kumpher und 1 Th. Naphthol bis zur Verslüssigung. Flüssigkeit, in Wasser unföslich, in fetten Oelen löslich. Als Antisepticum. Mit Cocaïn kombinirt zum Bestreichen lokal-mberkulöser Affektionen, mit Oel gemischt bei Furunkel, Coryza, Scabies.

Naphthoxol. Ist eine alkoholische Lösung von Wasserstoffsuperoxyd mit 2 Proc. 5-Naphthol. Zur Wundbehandlung. (Bericht von Gene & Co.)

Naphthosalicin. Eine Auflösung von ß-Naphthol und Salicylsäure in heisser Boraz-lösung, an deren Stelle auch Ammoniaksüssigkeit genommen werden kann. Desinsek-tionsmittel zum Reinigen der Wäsche und Kleider in Hospitälern und bei Truppen. Scabinol. Eine Kratzesalhe, enthaltend Styrax, Tabakextrakt, \$-Naphthol und

Haarwasser gegen Kopfschuppen. Naphtholi 10,0, Tincturae Quillajae 400,0,

Heliotropini 0,5, Olei Iridis gtt. 1.

Rhinalgia von Tuonalla. Nascuzapichen, enthaltend Olei Cacso 1,0, Alumnoli 0.01, Mentboli 0.025, Olei Valeriunae 0.025. Nasen-Antisepticum,

Epicarin, g-Oxynaphthyl-o-Oxy-m-Toluylsanre,

Kleinere Meagen des reinen Produktes lassen sich ans dem Epicarin-veterinarinm durch Umkrystallisiren desselben ans Eisessig erhalten. Da die Krystalle aber Krystall-Elsessig onthaltes, mussen sie entweder auf 120°C, erhitzt oder nochmals aus Alkohol, Bensol oder Wasser umkrystallisirt werden.

Die reine Verbindung stellt farblese Kadein dar, schwerlöslich in heissem Wasser, Eisessig, Benzol, Chloroform, leicht föslich in Alkohol, Aether und Aceton. Sie ist eine

starke Saure, welche Kohlemstere und Essigsaure aus ihren Salzen wenig Aether oder Acoton darstellen, desgl. Salben mit Vaselin oder Lanolin. Schm.-P. 199° C. Die alkoholische Lösung giebt mit Ferrichlorid intensty blace Färbung. Mit koncentrirter Schwefelsaure entsteht eine rothbraune Lösung mit lebbaft grüner Fluorescenz. Darch Schütteln mit Kalilange und Chioroform entsteht gelbliche Trübung, welche später in Gelbgrün übergeht. - Die Alkalisalze des Epicaries sind in Alkohol löslich, das Natriumsalz ist in Wasser wenig löslich,

Epicarin ist ein starkes Gift für Hantparasiten, dagegen für Warmblüter, soweit die Erfahrungen his jetzt reichen, ungefährlich. Innerlich bei Warmbiltern ein starkes, nicht reizend wirkendes Antiseptieum, welches zum grössten Theil unverladert durch den Barn wieder abgeschieden wird. Aeusserlich nach Karoar ein sicher wirkendes Mittel bei Scabies, Herpes tonsurans maculosus und Prurigo, nach Frank auch bei der Sarkoptes-Raude der Hunde.

Epicarin-Natrium, O,H4 (OH) . CH4 - C,H4 (OH) CO4Na. Das Natriumsalz der reinen Verbindung. Ist ein stackes Antisepticum, hebt in I proc. Losung die Hefegahrung

auf und in alkalischer Lösung die Entwickelung des Bacterium coli.
Epicarinum veterinarium. Das der reinen Verbindung entspreckende, etwas unreinere Priparat; ein etwas röthliches Krystallpulver, sum Gebrauche in der Veterinkr-Medicin bestimmt, namentlich bei der Sarkoptes-Raude der Hunde.

Ungauntum Epicarial contra scablem Karon

Rp. Epicarial 10.0 Unguenti simplicia 100,0.

Unquentum Epicarial contra proviginem Karont.

Rp Eplearies 10,0 Ohil Jecotta 5,0 Vaselini fiari 15.0.

Cagnestum contra harpetem Karon.

Rp Eplearing Supoula kalini 2000.0 Elnet oxydnul 10,0 Bet Herpes tonsurana suscellosus.

Vat. Sciutio Epicarini, Rp. Epimrial Olei Richil 100,0 Spiritus

Gegen Serkoptes-Häude der Hunde. Dreimat im Zwischenrimmen von je 5 Tagen mittels eines Borne einturelben

Beta-Naphthof-Natrium. f-Naphthof-Natrium. Mikrocidin. Cad, ONa = 166. Beta-Naphthoi-Natrium. β-Naphthoi-Natrium. Mikrocidin. C₁₆H₂. ONa = 186. Zur Darstellung löst man in einer koncentrirten Lösung von 4 Th. reinem, kohlenskarefreiem Natronhydrat 13 Th. Naphthol und dampft diese Lösung thunlichst rasch und unter thunlichstem Abschluss von Luft zur Trockne. Weisses, aufer Einwirkung von Licht und Luft sich leicht verfinderudes Pulver, löslich in 3 Th. Wasser. Aus dieser Lösung wird durch Säuren β-Naphthol abgeschieden. Vor Licht geschützt aufzubewahren. Die wässerige Lösung ist nicht fitzend, unschlidlich für die Instrumente, wenig giftig, dagegen angeblich 20 mal stärker antiseptisch als Karbolsäure. Abusserlich zum Verbande indiciter Wunden 0,5:100,0 Wasser, zum Ausspäleu von Körperhöhlen 0,3:100,0. β-Naphtholsulfosaures Calclum. Abusstrol. Asaprol. [C₁₀H₁(β)OH(n)SO_ah. Ca+3H₂O=540. Zur Darstellung werden 10 Th. β-Naphthol mit 8 Th. konc. Schwefelskure im Wasserbade erwärmt, bis sich die Masse klar im Wasser löst. Man verdünnt mit Wasser, neutralisärt mit einem Heberschuss von Calciumkarbonat und dampft das Filtrat zur Trockne.

Filtrat zur Trockne.

Ein weisses, bis schwach-rothliches, neutrales Polver, löslich in 1,5 Th. Wasser oder in 3 Th. Alkohol. Die wüsserige Lösung wird durch Zusatz von Ferrichlorid blau gefürbt.

Das Präparat wirkt antiseptisch und wird innerlich in Gaben von 1—4 g bei Rheu-

matismus, Gieht, Typhus empfolden. In Frankreich soll es dem Weine als Konservirungsmittel augesetzt werden.

Nachweis im Wein. Man schüttelt 50 ccm Wein mit 1 ccm koncentrieter Schwefelsaure und 25 g Bleisuperoxyd 5 Minuten lang, filtrirt alsdann und schüttelt das klare Filtrat mit I cem Chioroform. Bei Gegenwart von Abaurol nimmt letzteres gelbe Farbung an. Wird der Chloroformauszug verdunstet und der gelbe Rückstand mit einigen Troplen koncentrirter Schweselsaure beseuchtet, so tritt Granfarbung ein.

B-Kaphtholdlsulfosaures Aluminium. Alumnol. (Erganzb.) [Cioff. (OII)SO.] a. Al. =1392. Die Darstellung erfolgt, indem man β-Naphtholdisulfosaures Baryum mit Alu-miniumsulfat umsetzt und das Filtrat zur Trockos verdampft.

Farbluses oder schwach-röthliches, nicht hygroskopisches Pulver, in Wasser leicht, in Alkohol schwerer löslich, auch löslich in Glycerin, unlöslich in Aether. Die Lösungen in Wasser und in Alkohol zeigen blaue Fluorescenz, die durch Zusatz von Alkalien verstarkt wird. Die wasserige Lösung rengirt sauer und wird durch Ferrichlorid blau gefärbt.

Wirkt antiseptisch und adstringirend und wird in 0,5-2 proc. Lösung zum Ausspülen von Körperhälden, auch bei Gonorrhoe und die 4 proc. zu Spülungen des Auges an-

gawendet.

β-Naphtholkarhount, β-Naphtholum carbonleum. Kohlensäure-β-Naphthylester, CO₂(C₁₀H₁)₂ = 314. Wird durch Einwirkung von Kohlenoxychlorid (Phosgen COCl₂) and

d-Naphtholnatrium erhalten.

Attasglänzenda, farbiose, in Wasser unlösliche, in Alkohol schwer lösliche Blättchen, Schmelep. 176°. - Wird an Stelle das \$-Naphthols als Darmantisepticum empfohlen,

da es nicht kratzend schmeckt und nicht reizend wirkt.

Benzonaphtholum. Banzonsünre β-Naphtholester. β-Naphthylbenzont. Henzonto de naphthol β (Gall.) C_bH_bCO_b. C_{to}H_b = 248. Wird dargestellt durch Erhitmen ran 25 Th. β-Naphthol mit 27 Th. Benzoyichlorid (C_bH_bCOCl) während ¼ Stunde auf 170° C. im Sandbade. Das Reaktionsprodukt wird zulöchst dreimal mit 2proc. Natronlauge gewaschen, daim aus siedendem Alkohol umbrystallisirt.

Farblose, bei 107°C. schmelzende Nadeln, in Wasser schwer (1:10000) löslich, leicht löslich in Altohol und in Chloroform, schwer löslich in Acther. Wird im Darme in Benzoesaure und g-Naphthol gespalten und deshalb als Darmantiscptikum empfohlen.

Tageagaben für Erwachsene bis zu 5,0 g, für Kinder bis zu 2 g.

Hydronaphthel, ein von Amerika aus inscenirtes Praparat, angeblich ein Reduk-tionsprodukt des Naphthols, hat sich als ein plumper Schwiedel, nämlich als unreines

A-Naphthol erwissen.

β-NaphtholmHchsäureester. Lactouaphthol. Lactol. CH₂CH. (OH)CO₂. C₁₀H. = 216. Zur Darstellung lässt man auf ein Gemisch molekulater Mengen von β-Naphtholnabrium und Natriumlactat Phosphoroxychlorid bei 120-130°C. einwirken, wäscht das Reaktionsprodukt mit Wasser und krystallisirt es aus heissem Alkohol um.

Farbloss, in Wasser unlösliche, in Alkohol läsliche Krystalle. Wird in Gaben von anglich I g als Darmantisepticum, besonders bei Kindern angewendet.

†Dijod-β-Naphthol. C₁₀II₀J₂O₄ = 412. Eine dem Aristol (s. Bd. I, S. 382) analoge Verhindung. Zur Darstellung lässt man auf eine alkalische Lösung von β-Naphthol sine wässerige Lösung von Kaliumjodid bei Gegenwart von Natriumbypochlarit einwirken. Grünlichgelbes, schwach nach Jod riechendes Pulver, unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Aether. Erhitat, sersetzt es sich unter Ausstussung von Jodampfen. Wird au Stelle des Jodoforms als Antiseptinum verwendet und zwar in Suhstant als Pulver oder in 10—20 proc. Suibe. stanz als Pulver oder in 10-20 proc. Saiba.

II. Alpha-Naphtholum. a-Naphthol. Naphthol a (Gall.). Naphthylol. a. C.o.H. OH. Mol. Gew. = 144.

Darstellung. Lässt man auf Naphthalin rauchende Schwefelsäure bei 80-90° C. einwirken, so wird vorzugsweise o-Naphthalinsulfosäure gebildet. Man stellt durch Sättigen mit Calciumkurbonat das Calciumsalz dieser Shure dar, führt es durch Umsetzung mit Natriumkarboust in das Natriumsalz über und erhält aus diesem durch Schmelzen mit

Natronhydrat das o-Naphthol-Natrium.

Eigenschaften. Farblose, gläuzende, phenolartig riechende Nadein; Schmelzpankt 96° C., Siedepunkt. 278-280° C. Das spec. Gew. ist bei 4° C. = 1,224. In kaltem Wasser ist a-Naphthol wenig löslich, reichlicher in siedendem Wasser, leicht löslich in Alkuhol, Aether, Chieroform und Benzol. Es sublimirt schon in müssiger Wärme leicht und ist mit Wasserdampfen reichlich flüchtig. - In der wässerigen Lösung erzeugt Ferrishloridiösung einen zunächst weissen, aber hald violett werdenden Niederschlag von a-Dianplithol. - Chlorwassor erzeugt in der wässerigen Lösung einen weissen Niederschlag, der sich in Ammoniak mit bläulicher Farbe löst. - Mischt man 1 cem einer I procentigen Zuckerlösung mit 2 Tropfen einer 20 procentigen alkoholischen Lösung von a-Naphthal, so erbalt man eine trübe Flüssigkeit. Giebt man zu dieser Flüssigkeit 1-2 ccm koncentrirte Schwefelsäure, so erhält man eine violette Flüssigkeit, aus welcher sich nach dem Verdünnen mit Wasser ein violetter Niederschlag ausscheidet. - Mit Chloroform und Kalilauge giebt a-Naphthol eine ilhaliche Farbreaktion wie β-Naphthol.

Anwendung. Das a-Naphthol warde bis vor kurzem für wescntlich giftiger als das β-Naphthol gehalten. Nach Maximowicz ist dies nicht der Fall. Dieser giebt es zu 0,5-1,0 g bei Abdominaltyphus und steigt selbst auf 6-8 g pro die, auch bei Influenza. Aensserlich in Olivenöl gelöst bei Erysipel und Variola.

ro-Oxy-Naphtheësaure. Acidum a-oxynaphthoïenm. a-Naphtholkarbonsaure. Cno II. (OII) CO. II = 188. Diese der Salicylshure analoge Verbindung wird dargestellt durch Erlutzen von a Naphtholantrium im Kohlenshurestrom. Aus der wilsserigen Lösung des so entstandenen Natriumsalzes wird die freie Säure durch Salzshure ausgeschieden. Vergl. Rd. I, S. 99.

Weisses, krystallinisches Pulver von beissendem Geschmuck, die Nasenschleimhaut stark zum Niesen reizend. Sublimirbar, schwer löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. Actier, Chloroform, Benzol, fetten Oelen, Glycerin. Die Lösungen werden durch Ferrichlorid blau gefärbt. Die trockene Säure schmilzt bei 186°C. unter Zerfall in Koblensaure und o-Naphthol. — Mit Hilfe von Boraxlösung lassen sich mehrprocentige Lösungen darstellen. Vorsichtig aufzubewahren.

Lat Antisepticum und Antisymoticum. Wurde vorübergehend und mit Vorsicht ber Dermkrankheiten inverlich ausgewahrt. Unter der Bereichnung Starnuter und bei Namen

hat Antisepticum und Antisymoticum. Wurde vorübergehend und mit vorsicht bei Darmkrankbeiten innerlich angewendet. Unter der Bezeichnung Sternutament bei Nasenkaturh als Ricchmittel. In Toprog. Salbe gegen Scables.

† Natrium a-oxynaphthofeum. a-Oxynaphthofesaures Natrium. Cialla (OII) COana = 210. Durch Neutralisiren der freien a-Oxynaphthofesaure mit Natriumkarbonat zu arsaurer Reaktion. Geschmacklos, erzeugt aber auf der Zunge nach einiger Zeit schwaches Brennen. Die wässerige Lösung wird durch Ferrichlorid blau gefürbt. Vorsichtig sufzubewahren.

Es wurde als Antithermicum und Antisepticum (Ersatz des Natriumsalicylats) empfohlen, hat sich indessen wegen seiner relativen Toxicität nicht eingeführt.

III. a-Naphthylaminsulfosaure. Acidum a-naphthylaminosulfonicum. Naphthionshure. Collo (NH4)804H. Mol. Gew. = 223.

Die Darstellung erfolgt durch Erhitzen von a-Naphthylamin mit kone. Schwefelsäure oder durch Erhitzen von schwefelsaurem a-Naphthylamin auf 180-2000 (das a-Naphthylamin wird analog dem Anilin durch Reduktion von a-Nitronaphthalin erhalten).

Aus Wasser krystallisirt, kleine glänzende, farblose Nadela, mit 1/2 Mol. Krystallwasser. Löslich in ca. 4000 Th. kaltem Wasser, kanm löslich in Alkohol, unlöslich in Aether, in heissem Wasser leichter löslich. In alkalischen Flüssigkeiten unter Bildung von Salzen leicht löslich mit bläulicher Fluorescenz.

Die Naphthionsaure vermag salpetrige Saure zu binden unter Bildung von Dinzonaphthalinsulfosaure $C_{10}H_g(SO_gH)N = N - OH$. Man giebt sie daher in Gaben von 6 mal 0,5 g bei akutem Jodismus, d. h. einer bei Gebrauch von Jodalkalien auftretenden Erkrankung der Nasenschleimhaut, die man auf Abscheidung von salpetriger Säure garückführt. Ferner als Antidot bei Nitritvergiftung und bei gewissen, von alkalischer Zersetzung des Harns begleiteten Blasenleiden.

Narceinum.

 †Narcejnum. Karcein. Pseudonarceiu. Narceine (Gall.). C₂₁H₂₇NO₈ + 3H₄O. Mol. Gew. = 490. Da das Narce'in nur etwa zu 0,1 Proc. im Opium euthalten ist, so ist dessen Selbstdarstellung materiell nicht lehnend.

Darstellung. A) (nach Priletter). Der kaltbereitete wässerige Opinmanszag wird bei gelinder Wilme eingetrocknet, der Verdampfungsrückstand in kaltem Wasser gelöst und filtrirt (Narkotin bleibt als Rückstand im Filter). Das bis auf 160° C. erhitzte Filtrat wird mit Ammoniakflüssigkeit im Ueberschusse versetzt und, nach Verdampfung des überschüssigen Ammoniaks durch Kochung, an einen kalten Ort gestellt. (Rier scheidet Morphin and Meconin aus.) Dann wird wieder filtrirt und das Filtrat mit Barytwasser

rersetzt, weiches Meconsäure nebst braunem Farbstoff ausscheidet. Nachdem wiederam filtrirt und dann aus dem Filtrat der Barytüberschuss durch Ammoniumkarbouat beseitigt ist, wird die Filssigkeit zur Sirupdicke eingeengt und bei Seite gestellt. Nach einigen Tagen ist die sirupdicke Filssigkeit zu einem Krystallbrei erstarzt. Die von anhängender Matterlauge durch Pressen zwischen Filesspapler befreiten Krystalle werden mittelst 40 proc. Weingeistes gelöst, mit Thierkohle behandelt und durch Umkrystallisiren gereinigt. Ausbente ca. 0,1 Proc. Das Narcein des Handels ist meist als Nebenprodukt bei der Morphindazstellung gewonnen.

Nareginum.

H) Man verwandelt Narkotin durch Addition von Methylchlorid in das Narkotinmethylchlorid und führt dieses durch Kochen mit Natronlange in Narcen über.

Eigenschaften. Naree'n krystallisirt aus Wasser mit 3 Mol. Krystallwasser in weissen, giänzenden, zu Büscheln vereinigten oder verfilzten Nadeln. Durch Trocknen bei 100° C. wird es wasserfrei und schmilzt alsdann bei 163—165° C. Darüber hinaus erhitzt, entwickelt es nach Häringslake (Trimethylamin?) riechende Dämpfe. Ist es nicht zu lange und nicht zu hoch über seinen Schmelzpunkt hinaus erhitzt worden, so giebt der Rückstand an Wasser eine Substanz ab, die sich mit Ferrichlorid schwarzblau farbt. Narcejn löst sich in etwa 1300 Th. kaltem Wasser, leichter in siedendem Wasser zu neutralen Flüssigkeiten; die heissgesättigte wässerige Lösung erstarrt beim Erkelten zu einem Krystallbrei. Wässerige Ammoniakflüssigkeit, wässerige Kali- oder Natronlauge lösen es reichlicher als blesses Wasser. Von Alkohol, Chloreform und Amylalkohol wird es in der Kälte nur wenig, reichlicher in der Wärme gelöst, in Aether, Petroleumäther und Benzol ist es so gut wie unlöslich. Die Lösungen sind optisch inaktiv.

1) Konc. Schwefelsäure löst Narcem mit graubrauner Färbung, die nach längerem Stehen (rascher beim Brwärmen) in Kirschroth übergeht. — 2) Erwärmt man es mit verdännter Schwefelsäure, so tritt, wenn die Säure hinreichend koncentrirt ist, schön violettrothe Färbung auf, die nach weiterer Erhitzung in Kirschroth übergeht. Bringt man in die kirschrothe Flüssigkeit eins Spur Salpetersäure, so treten blauviolette Streifen auf. — 3) Fuönpe's Reagens lost Narcem in Substanz zunächst blaugrün; allmählich tritt dunkel-olivengrüne, schlieselich in Blutroth übergebende Färbung ein. Letztere Färbung tritt beim Erwärmen sogleich ein. — 4) Endmann's Reagens, ebenso konc. Salpetersäure, lösen Narcem mit gelber Färbung. — 5) Löst man Narcem in Chlorwasser und fögt unter Umrähren Ammeniakflüssigkeit tropfenwaise hinzu, so erfolgt tiefrothe Färbung, welche weder durch einen Ueberschuse von Ammoniak noch durch Erwärmen verschwindet (Vogel). — 6) Stark verdännte wässerige Jodlösung färbt Narcem in Substanz blau. — 7) Fügt man zu einer wässerigen Narcemsalzlösung eine Lösung von Kalium-Zinkjodid (Zinkjodid 10 Th., Kaliumjodid 20 Th., Wesser 70 Th.), welcher man etwas freies Jod zusetzt, so erfolgt noch in großer Verdännung (z. B. 1:1000) Ausscheidung sehr feiner, blauer, haarförmiger Krystalle. — 8) Narcem wird gefällt durch Jodjodkalium, durch Mercuri-Kullumjodid, Kaliumwismutjodid, Gerbähure.

$$\begin{array}{c} OCH_{a} \\ -OCH_{b} \\ -OO_{a}H \\ \\ CH_{a} \\ -OO_{c}H_{a} \\ \end{array}$$

Narceln much Francism.

Narcein ist eine tertiäre Base; es enthält neben 5 Hydroxylgruppen, deren Wasserstoffatome indess durch Alkyle ersetzt sind, eine Carboxylgruppe.

Prüfung. 1) Narcein sei farbles, die wisserige Lösung gegen Lackmus neutral. — 2) 0,1 g verbreune auf dem Platinbleche ohne einen Rückstand zu hinterlassen. — 3) Es löse sich in verdünnter Schwefelsäure ohne Färbung. — 4) In eine Mischung von Ferricyankalium und Ferrichloridlösung eingetragen, fürbe es diese nicht sogleich (1) blau (Morphin).

Aufbewahrung, Vorsichtig.

Anwendung. Des Narcein steht dem Morphin in seiner Wirkung sehr nahe, nur wirkt es milder und schwächer, erzeugt ruhigen Schlaf, während unangenehme

Nebenwirkungen selten sind. Man giebt es in Fällen, wo Morphlu oder Opium schlecht vertragen werden, als Sedativum und Antispasmodicum mehrmals täglich zu 0,01—0,02 g, als Hypnoticum zu 0,03—0,05—0,1 g.

Bixtura Sarceini Laborda. Narcetal pari Ep 0,11 Acidi scettel ditoll gtu XII Infort Coffene toxtan Skrupi Sacchart SR 125,0, Mehrmals thelich einen Kinderhittel voll. Keuchhunten

Sirop de naredine mall. he Narceful puri Acidi hydrocidorici (25 Proc.) 1,4 Spiritus (90 Proc 1 26,0 Strupt Sorchart 970,0 Der fortige Strup lat en Miriten. 20 g enthalten = 0,62 g Narcein.

Sirupus Surceful Marur. Ry Narceiul 0.00-0.1 Acidi citzlei 0.25 Aquae destillatze 5,0

Simpl Seecharl

+ Narcesnum hydrochloricum. Salzsaures Narcesn. Cz. II cz. NOs . II Cl + 3 II so = 535,5. Dieses Sala scheidet sich aus einer Lösung von Narcem in überschüssiger koor. Balzsäure aus. Farblose, in Wasser und in Alkohol leicht füsliche Nadeln. Darch viel Wasser erleidet es eine Zersetzung. Innerlich als Hypnoticum zu 0,05-0,2 g; subkutan in Losung zu 0,03 g.

(45,12

† Narceïnum meconicum. Mekonsaures Narceïn. [C₂₀H₂₇NO₁]₄ · C₇H₄O₇ + xH₂O₇ Zur Darstellung löst man 10 Th. krystall. Narcem (mit 3 Mol. H₂O) unter Erwärmen in einer gleichfalls erwärmten Lösung von 2,5 Th. krystallsirter Mekonsaure in Wasser auf und dampft die nötbigenfalls filtrirte Lösung im Wasserbade zur Trockne. Weisses, bei 110°C, schmelzendes Pulver von saurer Renktion, weiches sich in siedendem Wasser und verdünntem Weisgeist löst, in starkem Weingeist weniger löslich ist Ala Sedativum und Hypnoticum 0,005—0,025 g in wänseriger Lösung subkutan injieirt Nicht zu verweghsein mit dem folgenden (!).

* Meconarcein neunt Lasonne ein von ihm aus Opium dargestelltes, von Morphin freies, in Wasser losliches Praparat, welches als Sedativum verwendet wird. Es ist keine einbeitliche Verbindung, sondern besteht aus Narcemaalzen und den Salzen anderer Opium-alkaloide. In den Handel gelangt eine in Glassöhrchen eingesehmolzene Lösung, die der besseren Haltbarkeit wegen mit Kampher versetzt ist.

II. † Antispasminum. Antispasmin. Narceinnatrium - Natriumsalleylat. $C_{13}H_{44}NO_{3}Na + 3[C_{4}H_{4}(OH)CO_{3}Na] + H_{2}O.$ Mol. Gew. = 065.

Eine von E. Merce dargestellie Verbindung, welche dem Diuretin analog zesammengesetzt ist.

Darstellung. Man lost 10 Th. Narcela (mit 3 Mol. Wasser) in einer wässerigen Lösung von 0,8 Th. reinem Natriumhydrat (oder 5,3 Th. Natronlauge von 15 Proc.), fligt 9,6 Th. Natriumsalleylat hinzu und dampft die nothigenfalle filtrirte Lösung im Wasserbade zur Trockna.

Eigenschaften. Präfung. Dasselbe bildet ein weisses, schwach bygroskopisches Pulver, welches schwach alkalisch rengirt und in Wasser leicht lüslich ist und etwa 50 Proc. Narcein enthält. Zur Feststellung des Narceingehaltes ist wie folgt zu verfahren:

Man löst I g Antispasmin in 30 com Wasser, stuert mit Essigshure an und liteat 1—2 Stunden stehen, worauf sich das Narcem zugleich mit Salicylsäure abscheidet. Man bringt den Niederschlag auf ein Filter, saugt mittels der Luftpumpe gut ab und wäscht mit seviel kaltem Wasser meh, dass die Gesammtmenge des Filtrates etwa 50 ccm beträgt. Das Filter wird getrocknet, darauf die Salicylsäure durch Aether ausgezogen, so dass reines Narcem zurückhleibt. Das Gewicht desselben muss 0,4 g betragen.

Es werden durch diese Bestimmung nur 40 Proc. Narceln (an Stelle von 50 Proc.) in dem Antispasmin gefunden, weil das Narcern sich aus seinen Salzlösungen nicht ohne Verlust abscheiden lässt. Bringt man das erhaltene Narcern in kone. Schwefelslinre, so entsteht eine gelblich-röthliche Fürbung, welche beim Erwärmen auf 150° C. dunkelblutroth wird.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Luft (Kohlenslure) und Fenchtigkeit geschützt.

Anwendung. Als Hypnoticum und Sedativum bei schwerzhaften Leiden, besonders aber bei mit Schmerzen verbundenen Krampfzuständen in Tagesgaben von 0,01-0,1 g. Dearer empfiehlt es auch als Hypnoticum und Schativum in der Kinderpraxis.

Narcotinum.

1. + Narcotinum. Narkotin. Anarkotin. Opian. Narcosin. Denosye's Salz. C. H. NO. Mol. Gew. = 413. Ein Alkalord des Opiums.

Darstellung. Die rückständige Opiumsubstanz, welche man bei der Darstellung des wasserigen Oplumextrakts sammelt, übergiesst man mit einem 4fachen Volum kaltem Wasser und soviel Salzsäure, dass die Flüssigkeit schwach sauer reagirt. Nach mehrstundiger Maccration wird filtrirt, and das Filtrat nach und nuch so lange mit gelöstem Natriumkarbonat versetzt, als dadurch eine Fallung hervorgebracht wird. Der nach einiger Zeit gesammelte Niederschlag wird nach dem Trocknen zerrieben, mit Aether behandelt, von der ültrirten Artherlösung der Aether abdestillirt, der Rückstand in wenig absolutem Weingelst unter Erwärmen gelöst und in flachem Gefäss der Verdanstung des Weingelstes und der Krystallisation überlassen. Sind die Krystalle nicht farbles, so werden sie wiederum in Weingeist gelöst, mit thierischer Kohle digerirt etc.

Eigenschaften. Krystallisirt aus Alkohol in grossen, farblosen, gitnzenden Nadein, welche bei 176° C. schmelzen, geruchles und geschmackies sind und alkalisch reagiren. In kaltem Wasser ist Narhotin unlöslich, in siedendem Wasser nur sehr wenig löslich. Leicht löslich in 2,3 Th. siedeudem Chloroform und 20 Th. siedendem Alkohol oder in 100 Th. Raltem Alkohol. Löslich in 170 Th. Aether oder 31 Th. Essigather oder 22 Th. Benzol oder 800 Th. Amylalkohol. Die neutralen Lüsungen des Narkotins bez. seiner Salze lenken den polarisirenden Lichtstrahl nach links ab, die sauren Lösungen dagegen nach

 Koncentrirte Schwefelsäure löst das Narkotin anfangs grünlichgelb, die Lösung wird bald gelb, dann röthlichgelb und nach einigen Tagen himbeerfarbig. — 2) Verdunstet wan die fruch bereitete Lösung in verdünnter Schwefelsaure (1+5) sehr allmählich, so wird sie zuerst orangeroth, dann vom Rande aus blauviolett und schliesslich, wenn die Schwefelsaure zu verdampfen beginnt, schmutzig-rothviolett. Die gleichen Farberscheinungen beobachtet man, wenn man die Lösung des Alkaloids in konc. Schwefelsaure verwichtig erhitzt. 3) Rührt man in die Lösung des Narketins in konc. Schwefelsaure nach 1-2stundigem Stehen eine sehr kleine Menge Salpetersaure (Bruch-Schweielsaure inch 1—25tmungent Stenen und sein kielle Areige Supptersaure (Druch-theil eines Tropiens) ein, so entsteht schöne rothe Farbung. — 4) Molybdänsäurehaltige Schwefelsäure löst das Narkotin in Substanz mit grünen Farbe, welche bei Anwendung siner grösseren Menge Molybdänsäure (0,01 g Natriummolybdat auf 1 ccm kone. Schwefelsäure) in schönes Kirschroth übergeht. — 5) Chlorwasser farbt die wässerige Lösung gelbgrön. Auf Zusatz von Ammoniak nimmt das Gemisch eine rothbrauna Farbang an. — 6) Jodjodkalium, Kaliumquecksilberjodid, Phesphormolybdansaure und Kaliumwismutjodid fallen Narkolinlösungen noch bei einer Verdünnung von 1:5000.

Den sauren Narkotinsalzlösungen wird das Narkotin schon durch Schütteln entzogen. - Narkotin ist eine achwache Base. Die Salze reagiren sauer. Die Salze flüchtiger Sanren zereetzen alch schon beim Erhitzen der willsserigen Lösung unter Abscheidung von freiem Narkotin. Ammoniak, ätzende und kohlensaure Alkalien fällen das Narkotin aus seinen Salzlörungen. Das salicylsnurs Narkotin ist in Wasser schwer löslich. - Durch Erhitzen mi: Salpetersaure wird das Narkotin gespalten und angleich oxydirt unter Bildung von Cotarnio, s. w. u.

Pratung. 1) Narkotin darf an 2 procentige Essigshure beim Schütteln nichts abgeben, d. h. wird die Essigsaure auf dem Wasserbade in einem Glasschälchen verdampft, so darf ein Rückstand nicht hinterbleiben. - 2) Es schmeize bei 176° C. und hinterlasse beim Verbrennen keinen Rückstand. - 3) Wird Narkotin mit 5 proc. Natronlauge geschüttelt und die filtrirte Lösung alsdaun mit Ammoniumchloridlösung im Ucherschuss versetzt, so darf auch nach 24 Stunden eine Ausscheidung nicht erfolgen (Morphin).

Aufbewahrung. Vorsichtig

Anwendung. Narketin wirkt nur in sehr geringem Maasse narketisch. Daher auch das Synonym "Anarkotin". Man giebt es zu 0,1-0,25 g mehrmals täglich gegen krampfartige Beschwerden, Neuralgien, Intermittens. Als Höchstgaben giebt die Ross. pro dori 0,25 g, pro die 1,0 g au.

II. \dagger Stypticin. Cotarninum hydrochloricum. $C_{12}H_{12}NO_2+H_2O$. HCI. Mol. Gew. = 273,5. Ein bei der Spaltung und Oxydation des Narkotins auftretendes Produkt

Durstellung. Man löst von 1 Th. Narkotin in einer Mischung von 2,8 Th. Saipetersäure (spec. Gew. 1,40) und 8 Th. Wasser und hält diese Lösung so lange auf 49°C.
bis sich beim Erkalten Flocken nicht mehr ausscheiden. Alsdann wird die Lösung fürrit,
und das in ihr enthaltene Cournin durch Kalilange gefällt. Durch Umkrystallisiren aus
Benzol erhält man das freie Cotarnin in farblosen, bei etwa 132°C. schmelzenden Nadeln.
Man löst dasselbe in berochneten Mongon Salzsäure auf und lässt die Lösung im Exsikkator
eintrocknen.

Eigenschaften. Ein gelbes, krystallinisches Pulver, welches, bei 100-105° C. getrocknet, nur einen minimalen Gewichtsverlust erleidet. Auf dem Platiableche verbrennt es ohne Rückstand. In Wasser ist es sehr leicht mit gelber Farbe löslich; auch in absolutem Alkohol löst es sich beim Erwärmen und füllt auf Zusatz von Aether krystallinisch aus. Im Kapillarrohre rasch erhitzt, beginnt es gegen 180° C. sich zu bekanen und zersetzt sich gegen 181-192° C. — Löst man 0,8 g des Salzes in 4-5 ccm Wasser und fügt Jodjodkalium hinzu, so entsteht ein brauner Niederschlag von jodjodwasserstoffsaurem Cotarnin. Wind dieses aus alkoholischer Lösung umkrystallisirt, so schmilzt es glatt bei 142° C.

Prüfung. 0,1 g Styptiein wird in 3 cem Wasser gelöst; dazu bringt man 3 Tropten Natronlauge (von 15 Proc.). Jeder Tropfen verursacht eine milehweisse Fällung, die beim Umschütteln verschwindet. Aus der klaren Lösung krystallisirt sehr bald, besonders beim Rühren mit einem Glasstabe, die freie Base. Diese soll beinahe weiss amsehen, die überstehende Lauge muss klar und nur schwach gelblich gefärbt sein. Prüparate, welche bei dieser Prüfung trübe oder stark gefärbte Mutterlaugen geben, enthalten fremde Beimengungen und sind zu verwerfen. — Der Schmelzpunkt der freien Base, welche auf einem Thonscharben getrocknet wird, ist von der Schnelligkeit des Erhitzens abhängig. Gewöhnlich beobachtet man denselben bei 130—132° C

Aufbewahrung. Vorsichtig.

Anwendung. Stypticin wirkt ähnlich wie das Hydrastinin blutstillend, hat aber den Vortheil, daneben noch beruhigend und schmerzstillend zu wirken. Innerlich bei Dysmenorrhoe, starken menstruellen Blutungen, bei klimakterischen und profusen Hämorrhagien 4-5mal täglich 0,025-0,05 g. Subkutan bei starker Blutung 0,2 g in wässeriger Lösung in die Glutaealmuskeln injicht.

Tabulae Stypticini. Stypticin-Tabletten à 0,05 g Stypticin enthaltend.

Gehaltsbestimmung. 5 Tabletten werden in einem Probirglase mit 15 ccm lauwarmem Wasser übergossen und unter öfterem Umschütteln solange stehen gelassen, bis sie vollkommen zerfallen sind. Man filtrirt, wüscht den Rückstand mit 10 ccm Wasser nach und schüttelt das Filtrat zunächst mit 20 ccm Aether aus, welchen man abtrennt und fortgiesst. Die wässerige Lösung wird nun mit 20—26 ccm Aether überschichtet, durch Zufügung von 2—3 ccm Natronlange (von 15 Prod.), die Base in Freiheit gesetzt und sofort mit dem Aether ausgeschüttelt. Die alkalische Flüssigkeit wird noch 5—6mal mit je 15—20 ccm Aether ausgeschüttelt, bis nichts mehr in den Aether hineingeht. Die vereinigten ätherischen Ausschüttelungen werden in einer tarirten Glasschale auf einem warmem Wasserbade koncentrirt und — da die Base gegen Warme sehr ampfindlich ist — die letzten Antheile des Aethers durch freiwilliges Verdunsten an der Luft entfernt. Der krystallinische, gelblich gefärbte Rückstand verbleibt dann mehrere Stunden im Exsikkator und wird hierauf gewogen. — Es ist zu berücksichtigen, dass hei der Verwandlang der freien Base in das Stypticin theoretisch eine Gewichtszunahme von ca. 8 Proc. eintritt. Wiegt der Rückstand alen z. B. 0,23 g, so entspricht dies 0,23 + 0,0184 g = 0,2484 g Stypticin.

Nasturtium.

Gattung der Cruciferne - Sinapeae - Cardamininae.

Nasturtium officinale R. Br. Heimisch in Europa und dem nördlichen Asien, auch in Amerika. Kahl, Stengel am Grunde kriechead and bewurzelt, hohl, Blütter genedert, Blättehen ausgeschweift und gekerbt, die seitenständigen altzend, das endständige gestielt. Bluthe weiss, Blumenblätter länger als der Kelch. Fruchtstiele etwa so lang als die lineal-Englichen, gedunsenen, meist sichelförmig gekrümmten Schoten. Verwendung Andet das Kraut:

Herba Nasturtil. Herba Nasturtili aquatici. Herba Cardamines - Brunnen-

kresse. Wasserkresse. - Cresson de fontaine (Gall.). - Water cress.

Es riecht und schmeckt scharf und etwas bitterlieb. Es verdankt den Geruch und Geschmack hauptsächlich dem Nitril der Phenylpropiousaure C.H. N.

Verwendung. Zuweilen zu den sogen. Frühlingskuren, hauptsächlich als Salat. Aqua Nasturtii. Aus frischem, blühendem Kraut wie Aqua Cochleariae (Band I. S. 888, I).

Conserva Nasturili. Aus frischem Kraut wie Conserva Confi (Band I, S. 947)

ru bereiten.

Sirupus cum succe Nasturtil. Sirop de cresson (Gall.). 1000,0 frischen, durch

Erhitzen geklärten Brunnenkressensaft bringt man mit 1800,0 Zucker zum Sirup.

Succus Nasturtill. Suc de crosson (Gall.). Frische Blätter der Brunnenkrosse zerstösst man, presst den Saft aus und filtrirt ihn. Gilt als anregendes, harntreibendes, tatarrhwidrigss Mittel.

Natrium.

+ Natrium metallicum. Natrium. Sodium. Na. Atomgew. = 23.

Ein silberweisses, auf der frischen Schnittsläche stark glänzendes, bei mittlerer Temperatur wachsweiches, bei niederer Temperatur spröde werdendes Leichtmetall. Das specifische Gewicht ist bei 15° C. = 0,972. Es schmilzt bei 95,6° C. An der Luft oxydirt sich das metallische Natrium sehr rasch, die frische Schnittsläche wird bald blind und die Natriumstiicke umgeben sich mit Krusten von Natriumoxyd, bezw. Natriumbydroxyd, bezw. Natriumkarbonat. Beim Schmelzen an der Luft entzündet es sich und verbrenut mit gelber Flamme und unter Entwickelung atzender Dümpfe zu Natriumoxyd Na.O. Bei Abschluss der Luft siedet es bei 742° C. und verwandelt sich dabel in einen farblosen Dampf Kaliumdampf ist grüu). Der Dampf giebt im Spektrum einen der D-Linie entsprechenden Absorptionsstreifen. - Auf kaltes Wasser geworfen, zersetzt es das Wasser mit grosser Heftigkeit unter Entwickelung von Wasserstoff (Fische halten die auf dem Wasser umherfabrenden Natriumkugeln für brummende Insekten, verschlucken sie und gehen unfehlbar jämmerlich zu Grunde; deshalb werfe man Natriumabfälle niemals in Gewässer, welche Fische enthalten. B. Frschen). Wird Natrium auf heisses Wasser geworfen, so entzündet sich der Wasserstoff und verbrennt mit gelber Flamme.

la den Handel gelangt das metallische Natrium gewöhnlich in Barren, während das

Kalium meist in die Form von Kugeln gebracht ist.

Aufbewahrung. Wegen der grossen Empfindlichkeit des Natriums gegen Sauerstoff und Feuchtigkeit bewahrt man dasselbe in der Regel unter Potroleum, noch besser unter früssigem Paraffin auf. Es überzieht sich in diesem allmählich zwar auch mit einer Kruste von Natriumhydroxyd bezw. Natriumkarbonat, aber der Kern bleibt doch metallisch blank. Zur Zeit wird das Natrium von den chemischen Fabriken auch nur mit festem Paraffin überzogen versendet. - Der Apotheker wird stets gut thun, seinen kloinen Natriumvorrath unter Petroloum oder flüssigem Paraffin aufzubewahren und jede Möglichkeit fernzuhalten, dass zu dem so aufbewahrten Natrium Wasser hinzutreten kann. Das Natrium wurde früher gelegentlich zur Erzeugung von Brand- und Actzschorfen z. B. bei vergifteten Bisswunden angewendet, wird aber zur Zeit therapeutisch nicht mehr benutzt.

† Amalgama natrica. Natriumamalgam. Ein Amalgam mit 2—4 Proc. Natriummetall. — In metallisches Quecksilber, welches sich in einem Porcellanmürser befindet, taucht man in ziemlich schneller Folge mit Hülfe eines kurz rechtwinkelig umgebogenen nicht zu dünnen Glasstabes, welcher an seinem Ende zu einer Spitza ausgezogen ist, Natriumschoiben von der ungefähren Grösse eines Markstückes, welche man auf den Glasstab aufspiesst, ein, wobei man das Natrium bis auf den Boden der Reibschale drückt. Die Operation ist unter einem Abzuge oder im Freien vorzunehmen, die Augen nind durch eine Brille, die Hand ist durch einen Handschuh zu schützen. — Auch kann man das Quecksilber in einer Porcellanschale auf dem Wasserbade erwärmen (auf 60—70° C.) und dann ohne weitere Erwärmung Natriumstückehen von der Grösse einer halben Bohne mit Hilfe des oben erwähnten Glasstabes bis auf den Boden des Gefässes in das Quecksilber eintauchen,

Bei einem Gehalte von 1 Proc. Natrium ist das Natriumamalgam dickflüssig, bei 1,25 Proc. breiartig, bei 1,5 Proc. und darüber fest. Man bewahrt es in trockenen, gut verschlossenen Flaschen auf. Es dient als Reduktionsmittel in der synthetischen Chemie

Kalium-Natrium. 10 Th. Natrium bilden mit 16 Th. Kalium eine flüssige, dem Quecksilber ähnliche Legirung, welche bei + 8° C. breiartig, bei noch niedrigerer Temperatur fest wird. Das Entstehen dieser Legirung ist in den Apotheken wiederholt beobachtet worden, wenn absiehtlich oder unabsiehtlich Kalium- und Natriumstückehen (unter Petroleum) in das nämliche Gefläss gebracht wurden.

Natrium aceticum.

I. Natrium aceticum crystallisatum. Natrium aceticum (Germ. Heiv.). Acétate de soude cristallisé (Gall.). Sodii Acetas (U-St.). Terra foliata Tartari crystallisata. Natriumacetat. Essigsaures Natron. C₂II₂O₂Na + 3 II₂O. Mol. Gew. = 136.

Darstellung. Das Salz wird durch den Handel in gentigender Reinheit bezogen. Die Darstellung erfolgt in chemischen Fabriken durch mehrfaches Umkrystallisiren den sogen. Rothsalzes, d. h. des von den Holzessigfabriken in den Handel gebrachten rohen Natriumacetats. Kleinere Mengen kann man zweckmässig aus verdünnter Essigaäure und Natriumkarbonat bereiten.

Man verdünnt 100 Th. verdünnte Essigsbure (von 30 Proc. C₂H₄O₅) mit etwa 200 Th. destillirtem Wasser und neutralisirt diese Flüssigkeit durch allmahliche Zugabe von reinem krystallisirten Natriumkarbonat (71 Th.) bis zur schwach-sauren Reaktion. Dis filtrirte Lösung wird auf etwa 200 Th. eingedampft und zur Krystallisation gebracht. Ausbeute etwa 65 Th.

Eigenschaften. Grosse oder kleine, farb- und geruchlose, wasserhelle, spiessige oder säulenförmige, dem monoklinischen Systeme angehörende Krystalle von bitterlichsalzigem Geschmacke. Es ist bei 15° C. in 1 Th. Wasser löslich, eine solche koncentrirte wässerige Lösung bläut rothes Lackmuspapier schwach, röthet aber Phenolphthaleinlösung nicht. 2 Th. Natriumacetat lösen sich in etwa 1 Th. siedendem Wasser. Natriumacetat löst sich ferner in etwa 23 Th. Weingeist von gewöhnlicher Temperatur oder in 1 Th. siedendem Weingelst. — An warmer Luft verwittern die Krystalle. Beim Erhitzen schmilzt das krystallisirte Natriumacetat schon bei 75° C. in seinem Krystallwasser, das letztere entweicht bei weiterem Erhitzen bis auf etwa 120° C. vollständig, und es hinterbleibt nun festes, wasserfreies Natriumacetat als weisses, schuppenförmiges Pulver. Dieses schmilzt bei etwa 300° C. ohne Zersetzung, über 325° C. hinaus aber zerfüllt es in Natriumkarbonat und Aceton.

Das aus der Lösung durch langsame Verdunstung oder aus übersättigter erkalteter Lösung durch Zusatz von Krystallen gewonnene Salz enthält 2—3 mal mehr Krystallwasser und verwittert daher schueller.

Prüfung. Die Sprocentige wässerige Lösung soll weder durch Schwefel-wasserstoffwasser (weisse Trübung = Zink, dunkle Färbung = Kupfer, Blei), noch durch Barynmnitratlösung (weisse Trübung = Natriumsulfat oder Natriumkarbonat), noch durch Ammoniumoxalatlösung (Calciumverbindungen), noch nach Zusatz eines gleichen Volumens Wasser und nach dem Ausäuern mit Salpetersäure durch Silbernitrat getrübt werden (Natriumchlorid). Erfolgt beim Erwärmen der das Silbernitrat enthaltenden, salpetersauren Lösung eine dunkle Färbung von reducirtem Silber, so ist ameisensaures Salz zugegen. — 20 cem der 5 procentigen Lösung sollen nach Zusatz von 5 Tropfen Salzsäure durch 0,5 cem Kaliumferroeyanidiösung weder roth (Kupfer), noch blan (Eisen) gefärbt werden.

Aufbewahrung. In gut geschlossenen Gefässen aus Glas oder Porcellan an einem kühlen Orte, um ein Verwittern des Salzes hintenanzuhalten.

Anwendung. Es wird gegen Magen- und Darmkatarrhe und an Stelle des Kaliumacetats als Diurcticum gegeben, doch ist die diurctische Wirkung nur gering. Im Orgatismus wird es zu Natriumkarbonat verbrannt; es macht also das Blut alkalisch. Grosse Gaben wirken abführend.

II. Natrium aceticum fusum. Geschmolzenes Natriumacetat. Entwässertes Natriumacetat. $C_aH_aO_c$ Na. Mol. Gew. = 82.

Ein Entwässern des krystallisirten Natriumacetates wird bei Darstellung der Essignture und des Essignthers nöthig. Man füllt mit den Krystallen einen eisernen Kessel zu 1/2 an und erhitzt über einem gelinden Kohlenfouer. Das Salz schmilzt, Krystallwasser verdampft, und die Schmelze beginnt wieder diek zu werden. Wenn die Masse dieklich wird, rührt man fleissig mit einem eisernen Spatel um und sorgt dafür, dass sich keine Salzmasse an dem Kessel festsetzt. Sich bildende Klumpen werden mit einem porcellanenen Pistill zerdrückt und zerrieben. Man erhitzt so lange, bis das Salz zu einem schuppigen Pulver zerfallen ist, welches man bei gemässigter Hitze unter Umrühren völlig trocken macht, bis nämlich ein darüber gehaltener kalter, gläserner Deckel nicht mehr mit Wasserdungt beschlägt.

Man erhitzt das trockene Salz nun noch so lange, bis es eben wieder anfängt zu schwelzen (aber nicht länger!) und füllt es dann noch heiss in die vorgewärmten, trockenen Gefüsse.

Natrium benzoïcum.

Natrium benzoscum (Austr. Helv. Ergänzb.). Benzoate de sonde (Gall.). Sodli Benzoas (Brit. U-St.). Natriumbenzoat. Benzoësaures Natrium. C₇H₈O₆Na. Mol. Gew. = 144. Das Salz wird aus der reinen Benzoësaure des Handels (Acidum benzoleum * Toluolo s. Bd I. S. 15) dargestellt.

Darstellung. Man löst in einer Porcellanschale 10 Th. reines krystalikirtes Natrinmkarbonat unter Erwärmen in etwa 50 Th. Wasser und neutralisirt die Lösung durch Zugabe von reiner Benzoësäure e Toluolo (s. oben), bis sie eine ganz schwach saure Beaktion zeigt. Hierzu sind etwa 8,5 Th. Benzoësäure erforderlich. Man filtrirt die Lösung und dampft sie entweder direkt zur Trockne und trocknet bei 100° C. nach oder engt sie aur bis zur Krystallisation ein.

Etgenschaften. Weisses Pulver oder körnige Massen, seitener Krystallnadeln, beim Erhitzen schmelzend, beim stärkeren Erhitzen unter Verbreitung von Benzolgeruch verkohlend und einen aus Natriumkarbonat bestehenden Rückstand hinterlassend. Löslich in 1,8 Th. Wasser oder in 45 Th. Alkohol. Die wässerige Lösung ist farbles, neutral oder schwach sauer, von süsslich-adstringirendem Geschmacke; wird die 10 procentige Lösung mit

Salzslure angesänert, so scheidet sich ein Magma von Benzoeslurekrystallen aus. Auf Zusatz von Ferrichloridiosung entsteht in der wässerigen Lösung ein rehbrauner Niederschlag von Ferribenzoat.

Prüfung. 1) Zur Prüfung auf Schwefelengen und Chlor verascht man I g des Salzes, löst den Rückstand in Salpetersäure, verdüngt mit Wasser and filtrirt. Das Filtrat darf durch Baryamaitrat gar nicht, durch Silbernitrat nur opalisirend getrübt werden. Spuren von Chlor sind zuzulassen, weil die Tolnol-Benzoësäure stets etwas chlorirte Benzofsfare enthält. - 2) Die wässerige Lösung (1 = 10) werde durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert (Metalle, z. B. Kupfer oder Blei). - 3) Scheidet man die Benzoësture durch Anslinern der 10 procentigen Lösung mit Salzsäure ab, wäscht sie mit Wasser und trocknet sie im Exsiscator, so soll sie einen Schmelzpunkt von 118 his 120° C. zeigen.

Auf beweahrung. Unter den indifferenten Arzneimitteln; Liehtschutz ist nicht erforderlich.

Anwendung. Natriumbonroat soll bei harnsaurer Diathese und harnsauren Ablagerungen wirksam sein. Nach Unz aud Krelen wandeln die Benzoëssure und ihre Salze die Harnsäure in Hippursture um, deren Salze leicht Balich sind. Ferner gilt es in Tagesgaben von 8-19,0 g bei akutem Gelenkrheumatismus für ebenso wirksam als Natriumsalicylat, ohne dessen unangenchme Nebenwirkung zu besitzen. Aeusserlieb zu Inhalacioneu, Gurgelangen und Insufflationen bei Diphtherie-

Pflutae antarthriticae Communo.	Pulyta antaribriticus Bulau.			
Communo's Pillen.	Rp. Natril bonzofei			
Ep. Natrii benzoici 5,0 Natrii sabeylici 6,5 Ektracti Colchici 1,5	Ammonti hydrochtorici R.O. Divide in parice 20. Bet latrimurer Diathese his att 8 Palvern täglich.			
Extracti Acoulti 5,0 Saponia medicali 5,0 Pisas pilolas 100. Täglich 1—5 Pitten.	Siropus dialyticas Bonzman. Rp. Natril benzolei 9,5 Natril siliciei pari 6,0 Aquas destillatus 50,0			
Pilelas districted Socquer et Bostean.	Saccharl allid 60,0			
Sind identisch mit Pilelas districte Roxtman.	Gumeil ambiel 10,0,			
S. Bd. J. S. 15d	Ide Lésung las auf 110,0 einzudampfon.			

Natrium sulfuroso-benzoïcum. Natrium sulfibenzoat. Ein Gemisch von 41,9 Th.

Natriumbisulfit und 58,1 Th. Natriumbenzoat, welches ein kräftiges, ungiftiges Antisepticum sein und sich in seiner Wirkung dem Jodoform arreiben soll.

Natrium boro-benzofeum. Sodli Boro-Benzoas. (Nat. Form.) 3 Th. Borax-pelver und 4 Th. Natriumbenzoat werden in Wasser gelöst und sur Trockne verdampft. Antierthriticum

Diphthericldium-Berghans. Präservativ gegen Diphtherie sind Kau-Pastillen aus Guttapercha, Dammarhanz, Natriumbenzoat, Saccharin und Thymol. Jede Pastille enthält 0,62 g Natriumbenzoat, 0,002 g Thymol und 0,015 g Saccharin.

Natrium bromatum.

Natrious bromatum (Austr. Germ. Helv.). Sodli Brombium (Brit. U-St.). Bromure de Sodium (Gall.). Natriumbromid. Brompatrium. Nabr. Mol. Gew. = 103. Darstellung. Die Darstellung des Natrinmbromids kann mit Vortheil nur in chemischen Fabriken ausgeführt werden. Diese benutzen dazu das Bromeisen (Fe.Br.) der Stassfurter Fabriken, welches 65-70 Proc. Brom und auf Spuren von Chlor und Jod enthält. Um daraus das Natriumbromid zu gewinnen, löst man das Bromeisen in Wasser und versetzt die beisse Lösung mit einem kleinen Ueberschusse von reinem Natriumkarbonat. Man trennt die heisse Lauge von dem gefüllten Eisenoxyduloxyd und dampit erstere zur Krystallisation ein. Bei langsamem Abkühlen erhält man farblose, gut ausgebildeta Krystalle. Die Krystalle sind durch Austrocknen bei 100° C. vom grössten Theile des Krystallwassers zu befreien. Für die Darstellung im pharmscentischen Laboratorium kann man alle die für das Kaliumjodid angegebenen Methoden benutzen unter Ersatz des Jods durch kanivalente Mengen Brom und des Kaliums durch Equivalente Mengen Natrium.

Eigenschaften. Ein farbloses, neutrales Salz von alkalisch-salzigem, kaum bitterem Geschmack. Es krystallisirt bei gewöhnlicher Temperatur mit 2 Mol. Wasser als NaBr + 2 H₂O in schiefen, rhombischen Säulen, über 30°C. schieset es in wasserfreien Würfeln au. Das wasserfreie Natriumbroniid bedarf zur Auflösung bei 0°C. = 1,29, bei 20°C. = 1,13, bei 40°C. = 0,96, bei 60°C. = 0,9, bei 100°C. = 0,87 Th. Wasser; die gesättigte Lösung sieder bei 120—121°C. In Weingeist ist das Salz ziemlich leicht löslich.

Die Pharmakopöen haben durchweg das wasserfreie Salz aufgenommen, in welchem sie jedoch einige Procente (Gorm. = 5 Proc.) Wasser zulassen, das entweder als hygroskopische Feuchtigkeit oder als Krystallwasser zugegen sein kann. Das krystallisirte Salz NaBr + 2 H₂O enthält 25,9 Proc. Krystallwasser. Chlorwasser scheidet aus der wässerigen Lösung des Natriumbromids Brom aus, welches von Chloroform mit gelbbrauner Farbung gelöst wird. Die Auwesenheit des Natriums wird durch die gelbe Flammenfärbung erkannt, welche auftritt, wenn man ein Körnchen des Salzes auf dünnem Platindrahte in eine nicht leuchtende Flamme bringt.

Profung. 1) Bringt man ein Körnehen auf dilnnem Platindrahte in die nicht leuchtende Flamme und betrachtet die gelb gefärbte Flamme durch ein Kobaltglas, so darf eine rothe Flammenfärbung entweder gar nicht oder nur ganz vorübergehend beobachtet werden (Kaliumbromid). ?) Beseuchtet man eine kleine Menge zerriebenes Kaliumbromid auf einer weissen Porcellanplatte mit etwas verdünnter Schwafelsäure, so darf nicht sogleich Gelbfärbung zu beobachten sein (Natrinmbromat NaBrOs). 3) Fügt man zu der wässerigen Lösung (1 = 20) 1-2 Tropfen Phenolphthalefolosung, so darf keine deutlich rothe Färbung auftreten (Natriumkarbonat) 4) Die wässerige Lösung (1 = 20) darf durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert werden. Dunkle Färbung wärde wahrscheinlich von Kupfer oder Blei herrühren. Entsteht in der durch einige Tropfen Salzsäure angesäuerten wässerigen Lösung (1 = 20) durch Baryumchlorid eine Trilbung, so ist Natriumsulfat zugegen. 5) Versetzt man 10 ccm der 5 procentigen Lösung mit 1 Tropfen Ferrichloridlösung und alsdann mit etwas Stirkelösung, so darf keine blaue Fürbung von Jodstärke auftreten, anderenfalls ist Natrium jodid zugegen. 6) Ein Eisengehalt wird nachgewiesen, indem man zu 20 ccm der wässerigen Lösung (1 = 20) 0,5 ccm Ferrocyankaliumlösung zufügt; es darf alsbald keine blane Farbung auftreten. Da das Eisen auch als Bromfir zugegen sein kann, so mlissen andere 20 ccm durch Erhitzen mit einigen Tropfen kone. Salpeteredure zunlichst oxydirt und nach dem Erkalten gleichfalls mit Kaliamferrocyanid gepräft werden. 7) Da das Brom des Handels stots etwas chlorhaltig ist, so mass ein geringer Gehalt an Natriumchlorid zugelassen werden, doch soll derselbe 1 Proc. nicht übersteigen. Die Pratung auf Natriumchlorid wird maassanalytisch ausgoführt: Man macht etwa 5 g zerriebenes Natrinmbromid durch mehrstlindiges Austrocknen bei 105° C. zunächst villig wasserfrei und stellt eine wässerige Lösung dar, welche genau (!) 3,0 g Natriumbromid in 100 ccm enthält. Von dieser Lösung bringt man 10 ccm in ein Erlenmeyer-Köllschen, verdünnt mit etwa 30 cem Wasser, setzt 3-4 Tropica Kaliumchromatiösung zu und lässt unter Bewegen so viel 1/10-Normal-Silbernitraticsung zulaufen, bis eine bleibende Röthung vorhauden ist. Hierzu sollen nicht mehr als 29,3 ccm 1/10-Normal-Silbernitratiosung verbraucht werden. Hierdurch wird ein Gehalt von rund 0,8 Proc. Natriamchlorid zugelassen. Würden mehr als 29,3 ccm 1/10. Normal-Silbernitrallisung verbraucht werden, so würde dies durch einen hoheren Gehalt an Natriumchlorid verursacht sein.

Aufbewahrung. Das Bromnatrium zieht aus der Luft Feuchtigkeit an und muss deshalb in mit Glasstopfen gut verschlossenen Flaschen aufbewahrt werden.

Anwendung. Das Natriumbromid hat die gleichen physiologischen Wirknugen wie das Kaliumbromid. Wührend jedoch letzteres bei Hagerem Gebrauch infolge der Kaliwirkung Herzschwäche erzeugt, ruft das Natriumbromid bei gleicher Wirksamkeit diese Er-

scheinung nicht bervor. Es wird daher vielfach dem Kaliumbromid vorgezogen und hat sich besonders in der Kinderpraxis bewährt.

Elixir Sedii Bromidi. Elixir of Sedium Bromide. (Nat. Form.) Rp. Natrii bromati 175,0 g, Acidi citrici 4,0 g, Elixir aromatici q. s. ad 1 Liter.

Natrium carbonicum.

l. Natrium carbonicum crudum (Germ.). Soda cruda. Sal Sodae crudus. Robes Natriumkarbonat. Soda. Carbonate de soude du commerce. Na $_{\rm c}$ CO $_{\rm c}$ + 10 H $_{\rm c}$ O. Mol. Gew. = 286. Die gewöhnliche, krystallisirte Soda des Handels.

Eigenschaften. Farblose oder fast farblose, krystallinische, meint etwas verwitterte krystallinische Massen und Stücke, welche aus mehr oder weniger reinem Natriumkarbonat bestehen und nur etwa 3-10 Proc. Verunreinigungen enthalten, die in Natriumchiorid, -sulfat, -salfat, -thiosulfat und -silikat, zuweilen auch in Natriumcyanid, Natriumrhodanid, Natriumferrocyanid, Natriumsulfid, Eisenoxyd und Schmutztheilchen bestehen. Der obigen Formel entspricht die Zusammensetzung: 37,06 Proc. wasserfreies Natriumkarbonat Na₂CO₂ und 62,94 Proc. Krystallwasser.

Prüfung. Man verlangt von einer guten Soda, dass sie mindestens 33 Proc. wasserfreies Natriumkarbonat enthalten soll. Trifft dies zu, so können für gewöhnlich alle weiteren Prüfungen unterbleiben. Man löst 20 g eines guten Durchschnittsmusters in Wasser zu 500 ccm auf. 50 ccm dieser Lösung (= 2 g Natriumkarbonat) werden mit 3-4 Tropfen Methylorangelösung versetzt und in der Kälte mit Normal-Salzsäure oder Normal-Schwefelslure titrirt. Zum Eintritt der Rothfärbung sollen mindestens 12,4 ccm Normalsäure erforderlich sein.

Aufbeicahrung. Kleinere Vorräthe von Soda bewahre man in Töpfen von Steingut oder Porcellan auf, welche überbunden oder mit Deckeln bedeckt werden. Grössere Vorräthe hält man meist in Holztonnen mit Deckeln. Da die Soda an trockener Luft verwittert, so wählt man als Vorrathsraum in der Regel einen trockenen Keller oder einen anderen kühlen und trockenen Raum.

Anwendung. Die robe Soda findet mitunter Anwendung in Bädern (800,0 bis 1000,0 auf ein Vollbad, 100,0—200,0 auf ein Fussbad), meist verbraucht sie der Apotheker bei mehreren chemischen Operationen, zur Darstellung einer reinen Soda oder zu ökonomischen Zwecken, wie bei Reinigung der Colatorien, Siebe, Gefässe etc.

Soda mit 1 Mol. H₂O, entsprechend der Formel Na₂CO₃ + H₂O bildet ein nicht susammenbackendes und nicht leicht verwitterndes Krystallpulver, welches für viele Zwecke, namentlich für Mischungen mit anderen Salzen geeignet ist. Es wird durch gestörte Krystallisation der siedend gestätigten Lösung gewonnen. 40 Th. dieses Salzes entsprechen = 100 Th. Soda mit 10 Mol. Wasser.

Natrium carbonicum crudum siccum. Calcinirte' Soda. Na₂CO₂. Mol. Gew. = 108. Ist diejenige Form, in welcher die Soda im Grossbandel vorkommt, weil der Handel es vermeiden muss, die in der krystallisirten Soda enthaltenen rund 63 Proc. Krystallwasser spazieren zu fahren. Das geht so weit, dass die sogen. Krystall-Soda erst aus dieser calcinirten Soda in besonderen Anlagen durch einfaches Auflösen und Krystallisirenlassen hergestellt wird.

Entweder ein weisses Pulver oder weisse, pulverige Massen. Sie lösen sich in Wasser unter freiwilliger Erwärmung und sind von der Reinheit der Soda, welche als Ausgangsmaterial gedient hatte. Ihr Werth wird in Procenten Na₄CO₅ angegoben (diese Procente werden als Grade bezeichnet). Eine calcinirte Soda mit 90 Proc. Na₄CO₅ heisst also nine 20 grüdige Soda.

Alkalimetrische Bestimmung. Titer der Soda. Die alkalimetrische Bestimming ist nach den Vereinbarungen deutscher Sodafabrikanten stets in der geglühten, also vollig wasserfrei gemachten Soda auszuführen. Min wägt 2,65 g der geginhten Proba ab, löst sie in etwa 120 ccm Wasser, fügt 3-4 Tropfen Methylorangelösung binzu und lätrirt nan in der Kälte mit Normal-Salzsäure bis zur Rothfärbung. Jeder ccm Normal-*Aure zeigt = 2 Proc. Na, COz an.

Diese Bestimmung giebt den Alkali-Titer der wasserfreien Soda an. Um über den
Werth einer Soda völig ins Reine zu kommen, muss ausserdem noch der Glähverlust be-

stimmt worden,

II. Natrium carbonicum (Austr. Germ. Helv.). Natrium carbonicum purum. Carbonate de soude pur crystallisé (Gail.). Sodil Carbonas (Brit. U-St.). Natrium carbonicum crystallisatum. Krystallisirtes Natriumkarbonat. Sal Sodae depuratum. Sel de soude crystallisé. Na₂CO₃ + 10H₂O. Mol. Gew. = 280,

Darstellung. Man löst 100 Th. gute krystallisirte Soda in 30-35 Th. siedendheissem Wasser und rührt die Lösung um, bis sie zu einem Krystallbrei erstarrt. Diesen bringt man in einen Deplacir-Trichter, lässt die Mutterlauge ablaufen, giesst nun bisweilen kleine Mengen recht kalten Wassers auf die Krystalle und prlift gelegentlich die abtropfende Flüssigkeit auf Chlor und Schwefelsäure. Wenn diese nur noch in geringen Mengen vorhanden sind, löst man das Salz in etwa 50 Th. siedendem destillirtem Wasser, filtrirt die Lösung und lässt sie bel 15-20° C, krystallisiren. Die Krystalle bringt man in den Deplacir-Trichter, lässt sie abtropfen, wäscht sie noch 2-Smal mit wenig kaltem Wasser nach und trocknet sie alsdann auf Filtrirpapier bei gewöhnlicher Temperatur. -Die Mutterlauge glebt beim Einengen nochmals brauchbare Krystalle, die alsdann verbleibende Lauge wird eingedampft und das hinterbleibende Salz zur rohen Soda gegeben.

Aus sehr kalten wässerigen Lösungen krystallisirt das Natriumkarbonat mit mehr Krystallwasser, aus sehr koncentrirten und sehr heissen Lösungen dagegen mit weniger

Krystallwasser.

Eigenschaften. Aus der nicht zu koncentrirten wässerigen Lösung krystallisirt bei gewöhnlicher Temperatur das Natriumkarbonat in grossen, durchsichtigen, spitzen, monoklinen Krystallen von der Zusammensetzung Na, CO, + 10 H,O and dem spec. Gew. 1,45.

Es löst sich unter Temperaturerniedrigung in etwa 1,6 Th. Wasser von 15°C. oder in 0,2 Th. siedendem Wasser, nicht in Weingeist. Die wässerige Lösung schmeckt langenhaft, bläut rothes Lackmuspapier und entbindet auf Zusatz von Säure reichlich Kohlensäure. An trockner Luft verwittern die Krystalle zunächst oberflächlich, allmählich zerfallen sie vollständig zu einem weissen Pulver Na₂CO₂ + 2 H₂O. Wird krystallisirtes Natriumkarbonat erhitzt, so schmilzt es bei 34° C, unter theilweiser Ausscheidung der Verbindung Na, CO, + H,O. Die nämliche Verbindung wird erhalten, wenn man eine gesättigte Lösung von Natriumkarbonat bei Temperaturen über 35° C. krystallisiren lässt. Ein Salz der Zusammensetzung NagCO4+7 HgO scheidet sich in Rhomboëdern aus, wenn man eine warm gesättigte Lösung bei Luftabschluss erkalten lässt. Beim Erhitzen auf 100°C. wird das Natriumkarbonat wasserfrei, es hinterbleibt Na₂CO₂, welches bei hüherer Temperatur schmlizt. - Die Existenz verschiedener Hydrate des Natrimmkarbonats, ihre abweiabende Löslichkeit und ihre Bildung und Zersetzung bei verschiedenen Temperaturen bedingt, dass das Natriumkarbonat eigenthümliche Löslichkeitsverhältnisse zeigt. Die Löslichkeit des Natriumkarbonats in Wasser steigt nämlich mit zunehmender Temperatur and zwar bis 34° C. Bei 34° C. ist die Löslichkeit am grössten (Löslichkeits-Optimum), über 34° C. wird die Löslichkeit geringer. Eine bei 34° C. gesättigte Lösung trübt sich daber beim weiteren Erwarmen. Dies beruht darauf, dass die in höberen Temperaturen sich bildenden Salze mit geringerem Wassergehalte eine geringere Löslichkeit besitzen als das Salz mit 10 HgO. Beim Abkühlen auf 34° C. bildet sich dies Sals wieder zurück und geht in Lösung.

Specifische Gewichte wässeriger Lösungen von Natriumkarbonat bei 15° C.
Nach Gerlage.

Proc. an Na ₁ CO ₁ 10H ₁ O	Epre. Gere, but 15 °C.	Proc. nm Nm ₄ CO ₂ +10H ₁ O	Spec. Gew. bel 15 °C.	Proc. BE Na ₇ CO ₂ +10ff ₁ O	Spec Gew. bel 15 C	Prog. an Na ₂ CO ₂ +10H ₁ O	Spec Gen. bel 15 ° C.	Proc. sa Na ₂ CO ₁ 1 19H ₂ O	Spec. Gen bel, 15 °C.
1 2 8 4 4 6 7 7	1,004 1,008 1,012 1,016 1,020 1,023 1,027 1,031	10 11 12 13 14 15 16	1,085 1,039 1,043 1,047 1,050 1,054 1,058 1,062	17 18 19 20 21 23 23	1,066 1,070 1,074 1,078 1,082 1,080 1,090 1,094	25 26 27 28 29 80 81 82	1,099 1,104 1,106 1,310 1,314 1,119 1,128 1,127	33 34 85 86 87 88	1,130 1,135 1,139 1,143 1,147 1,150

Prafung. 1) Die wässerige Läsung (1 = 50) werde durch Schweselwasserstoff-wasser nicht verändert (dunkle Färbung = Kupfer, Blei, Eisen, weisse Trübung = Zink). 2) Nach dem Uebersättigen mit Salpetersäure werde sie weder durch Baryumchlorid (Schweselsäure), noch durch Silbernitrat (Chlor) verändert. 3) Wird 1 g Natriumkarbonat mit Natronlange erhitzt, so soll Ammoniakgeruch nicht wahrzunehmen sein. Das Ammoniak kann aus dem Ammoniak-Sodaprocess herrühren. 4) Man löst 20 g Natriumkarbonat in Wasser zu 500 ccm. Verdünnt man 50 ccm dieser Lösung mit 50 ccm Wasser und sügt 3-4-5 Tropsen Methylorangelösung hinzu, so sollen zur Neutralisation, d. h bis zum Eintritt der Rothsärbung, nicht weniger als 14 ccm Normalsalzsäurelösung erforderlich sein, wodurch 2,002 g Na₂CO₅-10H₄O augezeigt werden. Bei verwittertem Sala kann der Säureverbrauch merklich steigen. Die Titration ist in der Kälte auszuführen

Anwendung. Natriumkarbonat stumpft, innerlich gegeben, die Säure des Magena ab. Da es in das Biut übergebt, so macht es dieses alkalisch und wirkt infolge dessen schleimlösend, säuretilgend, harntreibend. Der Harn wird alkalisch. Man giebt es unter den gleichen Verhältnissen wie Natrium bicarbonicum, zicht aber das ietztere vor. Schihlung ist dagegen der Gebrauch zu Saturationen seit der Anfnahme der Potio Riveri in die Pharmakopeen.

Acusacriich benutzt man es su Waschungen, Augenwässern, Mund- und Gurgelwässern, zu Inhalationen.

Natrium carbonicum siccum (Germ.). Natrium carbonicum dilapsum (Austr.). Sodii Carbonas exsiccatus (Brit. U-St.). Gepulvertes Natriumkarbonat. Getrocknetes Natriumkarbonat.

Das Präparat wird dargestellt dadurch, dass man das reine krystallisirte Natriumkarbonat bei 25—30°C. verwittern lässt, bis es sein Krystallwasser bis zu einem bestimmten Maasse abgegeben hat. 100 Th. krystallisirtes Natriumkarbonat sollen dabei verlieren nach Germ. und U-St. = 50 Proc. Krystallwasser, nach Austr. mindestens 60 Proc. und nach Brit. 63 Proc.

Darstellung. In grossen reinen tarirten Papierbeuteln breite man das in einem porcellanenen Mörser grob zerstossene Salz in dünner Schiebt aus, bemerke auf dem Bentel das Gewicht des krystallisirten Salzes und lege ihn in Siebböden oder auf trockee Bretter an einen Ort von mittlerer Temperatur (16—20° C.) fünf Tage hindurch, und wende während dieser Zeit den Beutel einige Male um. Dann bringe man den Beutel, wenn das Gewicht des Salzes noch nicht um die Hälfte geringer geworden wäre, in eine wärmere Atmosphäre (40—50° C.). Ist die Darstellung nicht eilig, so lässt man es am ersten Orte länger liegen, bis das Gewicht etwa die Hälfte des krystallisirten Salzes beträgt. In einem warmen porcellanenen Mörser zerreibt man die weisse pulvrige Masse und bebt zie in gut verstopften Flaschen vor Feuchtigkeit geschlitzt auf. Bei der Darstellung dieses zerfullenen Salzes ist zu beachten, dass das officinalle krystallisierte Salz schon bei 34—35° C. in seinem Krystallwasser schmilzt.

Zur völligen Entwässerung kann man das Salz, wenn es die Hälfte seines Gewichtes so Krystallwasser verloren hat, im Wasserbade austrocknen

Elgenschaften. Ein sehr weisses Pulver, welches sich in Wasser unter Selbsterwarmung auflöst. Die wässerige Idsung hat die Eigenschaften derjenigen des krystallisirten Salzes. Das Prilparat der Germ, und U-St. entspricht otwa der Formel Na,CO, + 2H2O, die Praparate der Austr. und Brit. sind analihernd wasserfreies Natriumkarbonat.

Prufung. Die Prufung erfolgt in gleicher Weise wie diejenige des krystallisirten Salzes, doch verwendet man nur halb so koncentrirte Lösungen. - Zur Neutralisation von I g des Praparates der Gorm, und U-St sind - Methylorange als Indikator - nicht weniger

als 14 ccm Normal-Salzslinro erforderlich.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen, da das Salz aus der Luft Feuch-

tigheit annimmt.

Anwendung. Das getrocknete Natriumkarbonat ist für Pulvermischungen bestimmt. Wenn derargt en Pulvermischungen auch nur Natrium carbonicum verordnet, so ist doch stets Natrium carbonicum siccum zu dispensiren. Uebrigens wird dieses Praparat nur selten verordnet, weil der Arzt in der Regel dem Natriumbikarbonat den Vorzug giebt.

Natrium-Kallum carbonicum. Natrium-Kallumkarbonat. Eine Mischung aus 106 Th. wasserfreiem Natriumkarbonat und 138 Th. Kaliumkarbonat. Sie dient in der Analyse zu Außehliessungsschmelsen (auch Hepar-Schmelzen) und hat vor dem Natrium-

karbonat den Vortheil, leichter schmelzbar zu sein als dieses,

Ammonin, ein Waschmittel von M. v. Kalkarms-Heidelberg. Besteht aus Rückstanden der Sodafabrikation und anthält neben Kalk- und Thonerdesilikat Soda und etwaa Calciumsulfid. Nach B. Finenka: Feuchtigkeit 3,92, Kieselsäure 25,95, Calciumoxyd 23,22, Natriumkarbonat 18,75, Thonerde + Eisenoxyd 8,70, Magnesiumoxyd 4,24, Schwefelskure (SO₄) 1,17, Chlor 5,99, Calciumsulfid 2,20, Nicht bestimmt 5,86 Proc.

BARELLA'S Magenpulver. Natriumbikarbonat 93,0, Natriumchlorid 4,0, Calcium-

karbonat 3.0. Pepsin 5.0.

Berliner Hefenmehl, I Weinstein 4,0, Natriumkarbonat 2,0, Mehl 1,0. Oder II Weinsteinsaure 15,0, Natriumbikarbonat 18,0, Stärkemehl 16,0.

Dr. Goeness Spelsepulver. Natriumbikarbonat 80,0, Kaliumbikartrat 12,0, Natrium-chlorid 1,0, Ammoniumchlorid 0,1, Calciumkarbonat 6,1. B. Fischen. Hot-Sodawater. Auf 1/6 Flasche Sodawasser giebt man 20 Tropfen Spanischpfeffertinktur.

Lessive Phoenix, ein Waschpulver. Enthält 35 Proc. Wasser, 5 Proc. Seifenpulver (wasserfrei), 55 Proc. Natriumkarbonat Na₂CO₂ and 5 Proc. Natronwasserglas (B. Fischer).

Solution antidiabetique von Moneau in Lyon. Eine mit Cochenille roth gefärbte Losung von 2,5 Th. Natriumbikarbonat in 10 Th. Glycerin und 87,5 Th. Wasser.

STRUVE'S Sodawasser enthalt in 1 Liter = 1,25 g Natriumkarbonat (Na₂CO₂) and

1,75 Th. Natriumchlorid.

Tergollith, ein Reinigungsmittel besteht aus Wasser 24 Proc., Seife 52 Proc. and 24 Proc. eines in Alkohol unlöslichen Rückstandes, der mit Ammonin identisch sein durite. B. Finches.

Universal-Waschmittel von HENKEL & Co. in Anchen. Besteht aus Natronwasser

glas, dem 1 Proc. Stärke und 1 Proc. Seife zugesetzt sind.

Waschkrystall ist die krystallisirte Soda des Handels, baufig genng mit Natriumsulfat verseigt.

Waschpulver Lessive. Besteht aus 30 Proc. Wasser, 8 Proc. Seifenpulver (trocken), 45 Proc. Natriumkarbona Na₂CO₃ and 17 Proc. Natronwasserglas.

Waschsoda von HERKEL & Co. Eine eingedampfte Mischung von Natriumsilicat

und Natriumkarbonat. Wiener Spelsepulver. Eine Mischung aus 1 Th. natürlichem Karlsbader Sala and 3 Th. Natriumbikarbonst

Wieshadener Gichtwasser. Eine Auflorung von 7,5 g Natriumbikurbonat in 1 1

Wissbudener Kochbrunnen.

III. Natrium bicarbonicum (Germ. Helv.). Natrium hydrocarbonicum (Austr.). Sodil Blearbonas (Brit. U-St.). Blearbonate de soude (Gall.). Natrium earbonieum actdulum. Natriumbikarbonat. Doppeltkohlensaures Natron. Zweifach-kohlensaures Natron. Sel de Vichy. Bullrichs Salz. NaHCO, Mol. Gew. = 84. Dieses Salz kommt in zwei Sorten in den Handel, als reines Natriumbikarbonat, welches die Pharmakopten anfgenommen haben und welches hier behandelt ist, und als sog. englisches Natriumbikarbonat, von welchem weiter unten die Rede seln wird.

Die Darstellung des officinellen Natriumbikarbonats erfolgt in chemischen Fabriken durch Einleiten von Kohlensänre in koncentrirte Lösungen von Natriumkarbonat. Das anskrystallisirende Natriumbikarbonat wird nach dem Abtropfen der Mutterlauge mit elskaltem Wasser gewaschen, bei gewöhnlicher Temperatur bez. im Kohlensäurestrom getrocknet, dann gepulvert and schliesslich nochmals der Einwirkung von Kohlensäure unterworfen.

Elyenschaften. Das Natriumbikarbonat bildet entweder weisse, krystallinische Krusten oder ein weisses, krystallinisches Pulver, welches aus kleinen, schiefen, vierseitigen Tafeln besteht. Spec. Gew. der Krystalle bei 16°C. = 2,23. Es ist gerachles, von mildem, nur schwach alkalischem Geschmacke und löst sich in 12-13 Th. Wasser von 15°C., nicht in Weingeist. Die unzersetzte wässerige Lösung des reinen Natriumbikarbonats bläut rothes Lackmaspapier schwach, röthet aber Phenolphthaleinlösung nicht.

In krystalisirtem Zustande (also in Scherben oder Krusten) ist das Natriumbikarbonat an der Luft beständig. Das Pulver giebt schon beim Liegen an der Luft oder in einer feuchten Atmosphäre, namentlich, wenn es in dünner Schicht ausgebreitet wird, Kohlenzure ab. Durch Erwärmen wird allmählich die Hälfte der vorhandenen Kohlensäure ausgetrieben, bei 350-400° C. hinterbleibt wasserfreies Natriumkarbonat Na₂CO₃.

Wird Natriumbikarbonat mit Wasser von niedriger Temperatur übergossen, so Est es sich ohne Veräuderung auf. Aber aus dieser Lösung wird schon durch geringfügige Ursachen Kohlensäure abgespalten, wobei ein entsprechender Theil des Natriumbikarbonats in Natriumsesquikarbonat (siehe weiter unten) übergeht. Solche Ursachen sind: heftiges Schütteln der Lösung, Erwärmen derselben.

Durch Säuren wird das Natriumbikarbonat unter Freiwerden von Kohlensäure zerlegt.

1 g Natriumbikarbonat liefert etwa 270 ccm Kohlensäuregas.

Prüfung. Diese erstreckt sich auf einen Gehalt an Verbindungen des Kaliums, Ammoniak, Natriumkarbonat, Metalle, Sulfate, Thiosulfate, Rhodanide und Chloride. Diese Vernnreinigungen treten besonders dann auf, wenn ein nach dem Sonvay'schen Ammoniakverfahren dargestelltes Natriumbikarbonat vorliegt. - 1) Durch ein Kobaltglas betrachtet, darf die nicht lenehtende Flamme nur ganz vorübergebend roth gefärbt erscheinen (Kalisalze). - 2) Wird 1 g Natriumbikarbonat im Probirrohre erhitzt, so darf der Geruch nach Ammoniak nicht auftreten. (Hierdurch wird noch etwa 0,5 Proc. Ammoniumkarbonat angezeigt). Sollte auf völlige Abwesenheit zu prüfen sein, so würde dies durch Nesslen'sches Reagens zu geschehen haben. - 3) 1 g des liber Schwefelsäure getrockneten Natriumbikarbonats soll beim Glühen nicht mehr als 0,638 g Rückstand histerlassen. Da reines Nutriumbikarbonat 0,631 g Glührückstand hinterlässt, so wird hierdurch ein Gebalt von rund 2 Proc. Natriumkarbonat Na CO, zugelassen. -4) Löst man 1 g Natrinmbikarbonat bei nicht über 15° C. in 20 cem Wasser unter Vermeidung heftigen Schüttelns auf, so soll die Läsung durch Zusatz von 3 Tropfen Phenolphthalernlösung gar nicht oder ganz schwach geröthet werden. Eine etwa auftretende Röthung soll durch Zusatz von 0,2 ccm Normal-Salzsäure verschwinden. Auch durch diese Profung wird der Maximalgebalt an Natriumkarbonat auf 2 Proc. NagCOx begrenzt, -5) Die mit verdünnter Essignaure libersättigte Lüsung (1 = 20) werde durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert (Metalle, wie Blei, Kupfer, Zink) und durch Baryumchloridiösung vor Ablauf von 2 Minuten höchstens schwach opalisirend getrübt (Sulfate, von denen Spuren zuzulassen sind). Die mit verdünnter Salpetersäure übersättigte wässerige Lösung (I - 50) sei klar. Sie werde durch Silbernitrat nach Ablauf von 10 Minuten höchstens schwach opalisirend getrübt (Chloride, von denen Spuren zuzulassen sind) und durch einen Tropfen Ferriebloridlesung nicht rothlich gefärbt (Rhodanide aus dem Solvat-Process herrührend).

Aufbewahrung. In gut geschlossenen Glasgefässen vor Feuchtigknit und Staub wohl geschützt, an einem nicht zu warmen Orte. Will man Verlusten von Kohlensäure vorbeugen, so füllt man die mit Natriumbikarbonat gefüllten Gefässe mit reiner Kohlenakure, falls sie dicht verschliessbar sind. Anwendung. Natriumbikarbonat findet besonders als säureabstumpfendes Mittel (Antacidam) Verwendung. Acusserlich zu Mund- und Gurgelwässern bei Säurebildung im Munde und bei Croup, zu Inhalationen bei Katarrhen der Luftwege mit zähem Schleim. Innerlich namontlich, um die Magensäure abzustumpfen, bei verschiedenen Dyspepsien, bei harnsaurer Diathese (s. Lithium carbonicum), Gicht, chronischem Rheumatismus, Blasenbaiarrh. — Von den zur Gewohnheit werdenden Gebrauche grösserer Dosen von Natriumbikarbonat müssen aus den unter Eigenschaften ausgegebenen Gründen stets unter Ausschluss jeder Erwärmung hargestellt werden.

Natrium bicarbonicum vonale. Natrium bicarbonicum Anglicum. Englisches Natriumbikarbonat. Unter diesen Namen wird das beim Solvarischen Ammoniak-Sodaprocess als Zwischenprodukt auftretende Natriumbikarbonat in den Handel gebracht. Es stellt ein sehr weisses, schön ausschendes Palver dar, enthält aber erhebliche Mengen von Natriumkarbonat und namentlich Ammoniumkarbonat (von letzterem kann es durch einfaches Auswaschen nicht befreit werden), ausserdem in größeren oder geringeren Mengen die auf S. 442 angegebenen Verunreinigungen.

Es darf in der Receptur nicht verwendet werden. Seiner Abgabe im Handverkauf für die Zwecke der Thiermedicin und zum technischen Gebrauche steht nichts im Wege, doch signire man die Aufbewahrungsgefässe deutlich als "Natrium bicarbonicum technicum"

Natriumsesquikarbonat, anderthalbfach-kohlensaures Natrium Na,CO:+

2 [NaHCO₁].

Stellt man mit Hilfe von Wasser, welches wärmer als 70° C. ist, eine gesättigte Lösung von Natriumbikarbonat dar, oder dampft man die kaltgesättigte Lösung des Natriumbikarbonates bei höherer Temperatur als 70° C. ein, so scheiden sich Krystalle von Natriumsesquikarbonat und zwar Na₂CO₂, 2[NaHCO₂] + 3H₂O ab. Diese Verbindung ist identisch mit der in den Natronseen sich absetzendes Trons oder Urao-Soda.

	Mixtura Sodne et Menthau.				
Aqua Sodae carbonica.	Soda-Mint (Nat. form.).				
Sodawneser.	Ru Katril bicarbonici 5.0				
Ep Natril carbonici crystall. 100,0	Spiritus Ammonii aromatici 10,0 ccca				
Applicate productions	Aquae Menthae q. s. ad. 1000,0 ccm.				
Application					
Acidi carbonici q. *	Natrokrena.				
lialneum alkaliaum forte.	Rp Natril carbonici crystallisati 250,0				
	Katril chlorati 45,0				
THE PROPERTY AND PROPERTY AND PARTY	Kalil bromuti				
Aquae Litras 200,0.	Kalii jodati in 1,5				
Injectic lithontriptica.	Nutrit authoried depetallisati				
and the state of t	Magnesii sullurid oryanilisati at 5,0				
Sapania medicati 2,0	Aluminia 0,3 Aquae destillatas Litras 30,0				
Aquae destillatae 100.0.					
Einspritzung zur Lösung der Harnkonkretionen.	Migta impraegus Acidi carbonici voluminibus tribas				
Extrafational discussions	Weldi entroduce remaindrate mone				
Liquer Sedil Borntis compositus.	Natrokrene VETTER.				
Donnell's Solution (Nat. form.).	Rp Kalii chlorati [KCl] 4,5				
Rp. Borneis	Kalli mittariei 8,5				
Natrii bicarbonici 44 15,0 g	Kalli brosnati 0,05				
Acidi carbolici 3,0 g	Kalil jodati 0,01				
Glycerial 25,0 ccm	Natril chiorati 200,0				
Alune q. a ad 1,01	Natril carbould crystallisati 150,0				
	Calcii chiorati crystallisati				
Mixtura autidiphtherica	Magnesil chlorati crystalticati an 30,0				
VOLUMETS OF KECHERMEISTER	Ratrii etticici 10,0				
Bp. Natril carbonici pari	Aluminia 0,01				
Natril pitrici as 5,0	Addise				
Acone destillates 190,0	Acid) carbonici volumina tria				
Sirupi Ampgdalarum 30,0.	al quatuur.				
	Pitulue digentirae Bandons.				
STREET WHEELS DISCOUNTY OF THE PARTY OF THE	us Karril Menrbonici				
Rp. Natrii blearbankel 10,0	Samonia mudicati an 10,0				
Tinctures Aurantii 5,0	Fructus Capsici annul 1,0.				
Glycerial 10,0	Plant ours agus pilohe 150				
Aques q a ad 900,0	Plant out agus pilosis ites				

Pilulas lithodialyticas.

Ep. Nairli carbould alcel 15,0 Lithii bensoirs florade as 10,0 Satouls medicati

Extracti Gentianas as 5,0 Pulveris aromatici q a

Finni pliulae 800, pulvers ammulico conspergendae, Taglich druimal 5—10 Pillen bel barmaurer Diathesia

> Palvis dentifricies alkalieus. Alkalisches Zahnpulver

Teles Venetar

Soll Armenne in 20,0 Olst Monthas piperitae ptt. X

Pulvis halodiastetiem Elurussus.

lip. Natril bicarbonici 80,0 Kalli chlorati [KCl] 15,0 Cafeli phosphorici 10,0 Ferri pyrophosphorici Magnesine ustas 51,7,5 Calcii fluorati

Acidi silicici puri să 2,0 Rickrosis tăglich sinu Messerupitse sur Hebung and Erhaltung der Kürperkräfts

> Palvis Tichyanus, Poudre de Vichy.

Rp. Natril blearboniei 10,0 Natril chlorati 0,0 Calcil chlorati erystali. Natril sulfariei sleet an 0,5 Magnesii sulfariei sleet 0,15 Ferri sulfuriei sleet 0,008.

Elos Portion für 500 ccm. Sodawssar Saccharum alkallnum.

Vichyauchar. Saccharokall de Biandeau Rp. Natril blearhoniel 5,0 Sacchari albi 25.0.

Redil Biearbonas saccharatus (Nat. form.), Rp. Natrii bicarbonici 50,0 Sacchari 10,0

Sirepus atkallans.

Rp Natrii bicarboolei 4,0 Bicupi Sacchari 96,5

Sirupus alkalinus Sazis.

Rp. Natril blearboniel 15,0
Sirupi Saccinari 120,0
Man ibut unter schwachen Erwärmen und filtriri.

Man 16st unter schwichem Erwärmen und filtriri Enalöffelweise bei Hantlelden und Gielet. Trochisci Natrii bicarbenizi. Funtilles do Virby. Pantilles d'Hausorive. Vichy-Pantillen. Hilling Pantillen. Arcela Pantillen.

I Sedapantillen Glamb, V.k.

Rp Sacchari allu 240,0 Natrii bicarbenici (2,0 Magnesii carbonici (2,0 Olei Menthas 1,0

Mix einer Mischang aus gleichen Theilen weinerm. Sirup und verdünnten Weingelet werden Pastillen von 1,0 g geforent,

U. Pastilli Nateli bicarbonioi (Erginsh)

Rp Natrii bimebanici 10,0 Sacchari altii 10,0

Zu 100 Pamilien.

HL Pastilli e Natrio hydrocarbonico (Austr.).

htp Natril bienrhoniei 8,8 Sacchari albi 45,0 Olei Monthae gut, 11 Spiritus diluti q a, für 20 Pantillen.

IV. Tablettes de Bicarbonais de soude (Gatt.)

Rp Natril bicarboniel 35,0 Saccharl sibi 925,0 Mucilegiale Tragacauthes 90,0,

Man forms Partitles von 1 g Schware. Sie können gromatiskt werden mit: Olems Anfal, Chri. Mentbae piperitze, Aqua florum Aurantii, Aqua Rosse, Thodam Varillae

V. Ethnillche Vichy-Pastillon (Helv).

Rp Natrii bicarbonlei 100,0 Tragneanthne pulv 10,0 Olei Menthas 1,0 Sacchari 850,0 Aquas 80,0

Man forme Pastillen von 1 g Schwere

VI. Troching! Sodil Blearbonatis U-Sul

Rp. Natrii bicarbonici 20,0 Saichari albi Nuclim moschatarum 1,0 Muclinginia Tragacanihas q. a.

Für 100 Pastillen.

Yet. Pairis digestirus aikalians equorum

Rp. Nutril blearbeniei Natril sulfuriei dilapat Satis culturaris na 10,0.

Dentur talen does decem. Ein Pulves dem Raupsfutter belaumischen (bei mangelnder Freadusund ungenfigender Absonderung des Darmhunalsber Pferden)

Natrium chloratum.

Natrium chloratum. Natrium chloratum. Sal commune. Murius Sodae.
 Natriumchlorid. Chloratrium. Chlorare do sodium. Sodil Chloridum. NaCl. Mol. Gew. = 58,5.

A. Sal Gemmae. Sal moutanum. Sal fossile. Steinsalz. Bergsalz. Das natürlich vorkommende, farblose Steinsalz in grossen würfligen Krystallen oder in dichten krystallinischen Massen, spaltbar nach den Flüchen des Würfels; mit muschligem Bruch. Es wird zuweilen in den Apotheken gefordert, indem es noch in alten Vorschriften für Zusammensetzungen verschiedener Volksmedicinen aufgeführt ist

B. Sal marinum (Erganzb.). Secsalz. Meersalz. Boysalz. Ist das auroine, in den südlichen Küstenländern in den sogenaunten Salzgärten aus dem Meerwasser durch freiwilliges Verdunsten desselben in der Sonnenhitze abgeschiedene Salz. Es hat einen bitterlichen Geschmack, bildet grössere Krystalio als das Kochsalz und enthält neben unbedeutenden Spuren Jod- und Brommetallen mehrere Procente Natriumsilient, Natriumsulfat, Magnesiumsulfat, Calciumsulfat, Magnesiumchiorid, zuweilen auch Spuren Blei- und Kupferverbindungen. Endlich ist es nie rom weise, meist gran oder gelblich und gewöhnlich hygroskopisch. Aus letzterem Grunde wird es in steinzeugenen oder hölzerben Gefessen an einem trocknen Orte aufbewahrt. Nach L. Schneiden hat das Secsalz folgende mittlere Zusammensetzung: Calciumsulfat 1,71, Magnesiumsulfat 0,11, Magnesiumchlorid 0,19, Katriumchlorid 97,83, Wasser 0,55, Eisenexyd und Thonerde 0,11. In Frankreich versteht man unter "Sel marin" nicht das Seesalz, sondern das Kochsalz,

Das Seesalz wird zu Bildern verwendet. Zu einem Vollhade 3-6 kg, zu einem

Fussbade 1-1,5 kg.

Sal marium depuratum. Gereinigtes Seesalz. Man lost I Th. Seesalz in 3 Th. Wasser and dampit die filtrirte Lösung zur Trockne. Wird als Zusatz zu Gurgelwässern verordnet.

C. Natrium chloratum crudum. Sal commune. Sal culinare. Kochsalz. Salz. Das in den Salinen dargestellte Salz, wie es als Kochsalz in Dentschland in den Handel kommt. Es bildet ein weisses, mehr oder weniger grobkörniges Pulver, aus kleinen würfligen Krystallen bestehend. Die fremden Salze, mit welchen es veruoreinigt ist, betragen 1-8 Proc. Enthält es Magnesiumchlorid, so es ist gewöhnlich mehr oder weniger foucht. Es ist hin und wieder mit Spuren Zink verunreinigt angetroffen worden.

Fabriksalz, Denaturirtes Salz. Zu technischen Zwecken wird Kochsalz, z. B. sa Fabriksals. Denaturirtes Salz. Zu technischen Zwecken wird Kochsals, z. B. an chemische Fabriken, steuerfrei in denaturirtem Zustande abgegeben. Als Denaturirungsmittel benutzi man je nach dem Zwecke, welchem das Salz dienen soll, verschiedene Submittel benutzi man je nach dem Zwecke, welchem das Salz dienen soll, verschiedene Submittel benutzi man je nach dem Zwecke, welchem das Salz dienen soll, verschiedene Submittel Viehsalz aus Siedesalz = ½ Proc. Eisenoxyd und ½ Proc. Wermutpulver. An Stelle für Viehsalz aus Steinsals = ½ Proc. Eisenoxyd und ¼ Proc. Wermutpulver. An Stelle für Viehsalz aus Steinsalz = ½ Proc. Eisenoxyd und ¼ Proc. Russ vorgesehrieben. Von sonstügen Denaturirungsmitteln werden für gewerbliche Zwecke hänfiger verwendet: 1 Proc. Schwefelslare, ¼ Proc. Petroleum, 4 Proc. Eisenvitriol. 1 Proc. Seifenpulver, 1 Proc. Kienruss und ¾ Proc. Kienol.

D. Natrium chloratum purum. Sal culinare depuratum. Natrium chloratum (Germ. Helv.). Chlorure de sodium purifié (Gall.). Sodii Chloridum (Brit. U-St.). Gereinigtes Natriumchlorid. Gereinigtes Kochsalz. Zu seiner Darstellung fallt man aus einer Lösung von 1 Th. Kochsalz in 6 Th. Wasser die verunreinigenden Erden (Kalk und Magnesia) durch Zusatz von Natriumkarbonat in der Hitze. Man filtrirt die Lösung, sänert das Fütrat schwach mit Salzsäure an und dampft es ein, bis die Hauptmenge des Kochsalzes in Form von Krystallen sich abgeschieden hat. Man sammelt diese, illsst sie abtropfen, wäscht sie mit kleinen Mongen kulten Wassers nach und trocknet sie alsdann. Die Mutterlauge wird verworfen - Enthält das Kochsalz Sulfate, so fällt man aus der Lösung durch Zusatz von Baryumchlorid in mässigem Ueberschusse die Schwefelsäure als Baryumsulfat. Alsdann fällt man die verhandenen Erden, einschliesslich des Baryams, durch Zusatz von Natriumkarbonat im Ueberschusse, lässt die Flüssigkeit sich klären, sauert die klare, event. filtrirte Lösung mit Salzsaure schwach an und dampft. sle, wie vorher angegeben, ein.

Eigenschaften. Natriumehlorid krystallisirt in Würfeln, welche sich, falls sie an der Oberfläche der Lösung entstehen, in Form vierzeitiger, treppenförmiger, innen hohler Pyramiden aneinander lagern. Durch gestörte Krystallisation erhält man es als grob krystallinisches, aus Würfeln bestehendes Pulver.

Natriumchlorid ist geruchles, von rein salzigem Geschmack. In kaltem wie in warmen Wasser ist es nahezu gleich löslich. 100 Th. Wasser lösen bei 0° C. = 35,5 Th., bei 15° C. = 36 Th., bei 100° C. = 39,6 Th. NaCl. Die wässerige Lösung ist neutral. In absolutem Weingelst ist Natriumchlorid unlöslich. - Unter - 10 °C. krystallisirt aus der wässerigen Lösung ein Salz NaCl + 2H,O in grossen, sechsseitigen Tafeln; dasselbe geht beim Liegen an der Luft in wasserfreies, würfelförmiges Salz über.

Werden Natriumchloridkrystalle erhitzt, so verknistern sie, indem die in den Erystallen eingeschlossene Mutterlange die Krystalle auseinander sprengt. Man sehe sich vor, dass man von den umberspritzenden heissen Krystalltrümmern nicht verletzt wird. Bei Rothglühhitze schmelzen die Krystalle, zugleich aber verflüchtigt sich etwas Natriumchlorid Natriumchlorid, welches Magnesiumchlorid enthält, rengizt nach dem Glühen alkalisch (infolge Bildung von Magnesiumoxychlorid), völlig reines Natriumchlorid ist auch nach dem Glühen neutral.

Prafring. Das Vorhandensein eines Natriumsalzes erkennt man an der gelben Flammenfärbung, das Vorhandensein einer Chlorverbindung durch die weisse Fällung, welche auf Zusatz von Silbernitrat eintritt.

1) Durch ein Kobaltglas betrachtet darf die durch das Natriumchlorid erzeugte gelbe Natriumflamme gar nicht oder nur ganz vorübergehend roth gefärbt erscheinen (Kalium) — 2) Die wässerige Lösung (1 = 10) werde durch Schwefelwasserstoffwasser oder Schwefelammenium nicht verändert (Metalle wie Blei, Kupfer, Zink, Eisen). — 3) Die wässerige Lösung werde weder durch Baryumnitrat (Schwefelsäure) noch durch Ammeniumexalat, nach durch Zusatz von Natriumphosphatlösung vor Ablauf von 5 Minuten verändert (Abwesenheit von Kalk, während Spuren von Magnesia bei diesem Präparat als zulässig gelten müssen). — 4) Versetzt man 20 ccm der wässerigen Lösung mit 1 Tropfen Ferrichloridbäung und etwas Stärkelösung (nicht etwa Jodzinkstärkelösung!), so darf Blaufärbung nicht erfolgen (Jodide). — 5) 20 ccm der wässerigen Lösung dürfen durch Kaliumferrocyanidlösung weder blau (Eisen), noch roth (Kupfer) gefärbt werden.

Anwendung. Koncentrirte Kochsalzlösungen wirken auf Haut und Schleimhäute reizend. Resorption durch die Haut findet nicht statt. — Innerlich regen kleine Gaben den Durst und Appetit an, steigern die Sekretion des Magensaftes und wirken dadurch verdauungsbefördernd. Der Stoffwechsel und die Harnsekretion werden vermehrt, das Körpergewicht nimmt zu. Natriumchlorid ist ein normaler Bestandtheil aller Gewebssäfte des thierischen Kürpers. Natriumchlorid wird in der Medicin fast ausschliesslich Ausserlich angewendet zu Augenwässern, Waschungen, Inhalationen, Fussbädern und Vollbädern. Innerlich wird es dem Körper als Gewiltz in genügenden Mengen, ausserdem auch durch das Trinkwasser und auch in Form von Mineralwässern zugeführt. Grössere Mengen giebt man zum Tödten etwa verschluckter Blutzgel.

Werden z.B. wie bei Inhalationen Natriumchlorid und Natriumkarbonat in wässeriger Lösung zusammen verordnet, so achte man darauf, ob die Lösung klar bleibt; andernfalls ist eine entstehende Trübung (MgCO_s) abznültriven.

Aufbewahrung. In gut geschlossenen Gefässen in nicht allzufeuchter Luft. In feuchter Luft kann das Natriumchlorid zerfliessen.

E. Natrium chloratum purissimum pro analysi. Völlig rein erhält man das Natriumchlorid, wenn man in seine kalt gesättigte, wässerige Lösung einen Strom gowaschenen Salzsäuregases bis zur Sättigung eineletet. Es fällt alsdann in Form eines rein weissen Krystallmehles aus, welches man mit Salzsäure wäscht und schliesslich von der anhaftenden Salzsäure entweder durch sehwaches Glühen oder durch Umkrystallisiren aus Wasser befreit. Zur Danstellung kleinerer Mengen kann man die kaltgesättigte Kochsulz-lösung auch direkt mit dem 2fachen Volumen officineller oder besser rauchender Salzsäure fällen. — Ein so gereinigtes Natriumchlorid eignet sich besonders zur Titerstellung der massanalytischen Silbernitratlösung.

Englisches Speisesalz ist ein sehr reines, grobkörniges Kochsalz, welches nicht bygroskopisch und deshalb zum Füllen der Salzstreubüchsen geeignet ist.

Kochsalzlösung, physiologische. A. die gebräuchlichste Vorschrift: Natrii chlorati puri 6,0, Aquae destillatae 1000,0. B. die weniger gebräuchliche: Natrii chlorati puri 4,0, Natrii carbonici crystall. 3,0, Aquae 1000,0. Erychydrate nennt man bei bestimmter Temperatur erstarrende Salzlösungen. Tavel/sche Lösung zum Sterilisiren der Seide. Natrii chlorati 7,5, Natrii carbonici sicci 2,5, Aquae q. s. ad 1 Liter.

Aqua marina.

Segmaner für Aquarien. S. fid. I, S. 340

Beewasser zu Badern.

Ep Salls culturels 4000,0
Magnesit suituriel cryst. 1000,0
Caleit chlorati crystall. 100,0
Kain suituriel 25,0
Kaiti bronad!
Kaili jodat! 88 1,0
Aguse communis 500,0—400,01

Clysma commune. Enema salinum

itp Decocii Hordel axcorticati 10,0 : 250,0 Salis cultuaris 10,0 Obel Olivas 15,0, Erwarnit und genehntzeit su einem Klystur.

Liquor inhalatorios cum Satrio chlorato Waldenbung.

 Rp. Natril chlerati 1,0—10,0
 Aquae destillatae 500,0
 Zum Inhaliren bei chronischen Katarrhen des Larrnx, Pharyns, der Bronchien.

Harlas ad balneum Bourbonne-les-Balna.

Rain de Hourbonne-les-Balna.

Rp. Salis communis 2000,0

Calcit chlorati crystall 800,0

Natrii suifurici siodi 1900,0

Natrii blearbenici 150,0

Kalli bromadi 15,0.

Flat puivis grossus. Detur ad olians. Zu einem

Voilbade.

Palvia ophthalmicus Khanz.

Rp. Balls colinaris

Conchaeus: praeparatarum aā 5,0.

Flat pairis subtilissimus. Augenpuirer bei Harnhautflechen.

Arznei der Dr. Lobettial'schen Ei Sal cultuare fostum. Geröstetes Kuchsula. Rp Salis cultuaris 100,0 Farmus Sepalis 10,0.

Men erhitzt die Mischung unter Umrühren in einer eisernen Schule, bis sie in ein brannen Pulver übergegangen ist. Volksmittel gegen Intermittens

> Sal marinum factitium. Sal maris compositum. Konstliches Seesals zu Büdern.

Ep. Kalli brotrati

Kalli jodati az 10,6
Culcii chlorati sieci 100,0
Magnesii suffurici sieci 1000,0
Salls cultauria 6000,0

Spiriton Vini Galliel salinus.
Franchranntwein mit Sala.

Bp. Spiriton Vini Galliel 100,0
Salis culturis pulv. 5,0.

Volkamitel bel Verhrennungen, Quetachungen,
wanden Hautstellen, Koptweb.

Sirupus Natril chlorati Fratra - Santa Hp. Natril chlorati 15,0 Sirupi Sacchari 81,0 Aquae Laurocerati 4.0

Femantam salinam.
Salaumaching.

Bp Bell Armenae 250,0
Salis culmaria 100,0

Aced

us flat puls.

Yak.

In fingerlicker Schiebt aufmatreichen und wiederholt mit Essig zu beleuchten. Auf Gallan, Anschwellungen etc.

q. in

Arznei der Dr. Lobethal'schen Erben gegen Lungenschwindsucht. Eine 13 proc. Kochsalzlösung, in welcher kleine Harzpartikel sich betinden. B. Fischen. Sodener Pastillen. Angeblich aus Salzen der Sodener Mineralquellen bereitst, nach H. Wellen nur aus 1 Th. Kochsalz und 19 Th. Zucker bestehend.

II. Natrium chloricum (Ergünzb.). Natriumchlorat. Chloraures Natrium. Chlorate de soude (Gall.). Sodii Chloras (U-St.). Natrium exymuriaticum. Natrium muriaticum hyperoxygenatum. NaClO₂. Mol. Gew. = 106,5. Dieses Salz entspricht dem chlorsauren Kalium und darf mit dem Kochsalze (Natriumchlorid) nicht verwechselt werden.

Darstellung. Das Salz wird technisch durch Umsetzung von Calciumchlorat mit Natriumsulfat dargestellt. In kleineren Mengen kann es wie folgt gewonnen werden: Man mischt eine koncentrirte Auflösung von 19,5 Th. Weinsäure mit einer Lösung von 18,3 Th. krystallisirtem Natriumkarbonat in 20 Th. heissem Wasser. Diese Lösung von Natriumbitartrat wird noch heiss mit einer heissen Lösung von 16 Th. Kaliumchlorat (KClC_s) in 50—60 Th. Wasser versetzt und das Ganze 24 Stunden zur Seite gestellt. Man filtrirt alsdann das ausgeschiedene Kaliumbitartrat ab, dampft das Filtrat zur Trockne, löst den Salzrückstand in möglichst wenig heissem Wasser und lässt die Lösung zur Krystallisation stehen.

Eigenschaften. Farblose, durchsichtige tetraëdrische Krystalle, geruchles und luftbeständig, von kühlendem, salzigem Geschmacke. Es löst sich in 1 Th. kaltem oder 0,5 Th. siedendem Wasser, ferner in 100 Th. kaltem oder in 40 Th. siedendem Weingeist von 90 Vol. Proc. zu neutralen Flüssigkeiten. Die wässerige Lösung des Salzes färbt sich beim

Erwarmen mit Salzsäure grüngelb und entwickelt reichlich (hlor. Am Platindraht in die nichtleuchtende Flamme gebracht, fürbt Natriumchlorat diese gelb. — Das Salz gleicht in allen seinen Eigenschaften dem Kaliumchlorat, nur dass es an Stelle von Kalium das Metall Natrium enthält. Es entwickelt also beim Erhitzen für sich oder beim Erhitzen mit kone. Schwefelsfure Sauerstoff. Beim Erhitzen oder Zusammenreiben mit leicht verbrundlichen bez. leicht exydirbaren Substanzen, wie Schwefel, Schwefelantimen, Phospher, Kork, Gerbsäure, Zucker, kann es ebenso wie bei dem Kaliumchlorat zu gefährlichen Explosionen kommen. Das Natriumchlorat ist daher mit der nämlichen Vorsicht zu behandelte wie das Kaliumchlorat (vergl. S. 186).

Prafung. 1) Die wässerige Lösung (1 = 20) werde weder durch Schwefelwasserstoff wasser (Metalle, wie Blei, Kupfer), noch durch Ammoniomoxalat (Kalk), noch durch Silbernitrat (Chlor in Form von Chlorid) verändert. — 2) Die 33 procentige wässerige Lösung scheide auf Zusatz von 33 procentiger Kaliumacetatlösung (Liquor Kaliu acctici) einen krystallinischen Niederschlag nicht ab (Kaliumehlorat, z. Darstellung).

Aufbewahrung. Unter den nämlichen Bedingungen, bez. mit den gleichen Vor sichtsmassregeln wie das Kaliumchlorat.

Anwondung. Man glebt es innerlich dreimal täglich in Gaben von 0,2—0,5—1,0 g als Alteraus und Antiphlogisticum mit der gleichen Vorsicht wie das Kaliumchlorat. Grosse Gaben erzeugen Methämoglobin und können zum Tode führen. Annserlich in der nämlichen Weise zu Mund-, Gurgel- und Verbandwasser wie das Kaliumchlorat. Der Arzt verschreibe dieses Salz klar und deutlich als "Natrium chloricum"; der Apotheker hüte sich, das Salz trocken mit leicht entzündlichen Substanzen zusammenzurühren. Technisch findet es Verwendung beim Zeugdruck und bei der Fabrikation des Anilin-Schwarz.

Natrium hypophosphorosum.

† Natrium hypophosphorosum. Natriumhypophosphit. Unterphosphorigsaures Natrium. Hypophosphite de soude (Gall.). Sodii Hypophosphis (Brit. U-St.). NaH₈PO₄+H₉O. Mol. Gew. = 106.

Darstellung. Man vermischt eine kalte Lösung von 1 Th. Calciumhypophosphit.

(e. Bd I, 6. 561) in 10 Th. Wasser mit einer erkalteten Lösung von 1,68 Th. krystallisitem Natriumkarbonat in 6 Th. Wasser. Nach dem Absetzen filtrirt man das entstandene Calciumkarbonat ab und bringt das Filtrat zur Trockne, indem man es entweder bei nicht über 50° C. eindunstet oder im Vacuum-Exsiccator eintrocknet. Der Salzrickstand kann durch Auflösen in 90 proc. Alkohol und freiwilliges Verdunsten dieser Lösung zur Krystallisation gebracht werden.

Elgenschaften. Kleine, farblose, durchsichtige, tafelförmige Krystalle oder ein woisses Salzpulver ohne Geruch, von bitterlich-süssem, salzigem Geschmack, sehr hygroskopisch (!). Löslich in I Th. kaltem oder 0,12 Th. siedendem Wasser, auch in 30 Th. kaltem oder 1 Th. siedendem Alkohol, wenig löslich in absolutem Alkohol, unlöslich in Aether. Die wässerige Lösung ist neutral und wird beim Kochen unter Bildung von Natriumphosphat zersetzt. Erhitzt man das Salz in einem Probirrohre, so entweicht zuerst das Krystallwasser, schliesslich wird das Salz zersetzt unter Auftreten von selbstentzündlichem Phosphorwasserstoff. Der Rückstand besteht aus Natriumpyrophosphat und Natriummetaphosphat und euthält bisweilen auch kleine Mengen rothen Phosphors. Das Natriumhypophosphit ist ein energisches Reduktionsmittel, reducirt z. B. Silber und Quecksilbersalze, Kaliumpermanganat. Beim trockenen Zusammenreiben mit Nitraten und Chloraten und anderen leicht Sauerstoff abgebenden Körpern entstehen hoftige Detonationen.

Die 5 proc. wässerige Lösung giebt mit Silbernitrat einen weissen Niederschlag, welcher beim Erhitzen durch Ausscheidung von metallischem Silber rasch schwarz wird Die mit Salzsäure angesäuerte wässerige Lösung giebt mit Mercurichloridiösung einen

weissen Niederschlag von Calomel; falls das Hypophosphit im Ueberschuss verhanden ist, tritt Reduktion zu grauem, metallischem Quecksilber ein.

Kocht man 10 com der wässerigen Lösung mit 5 com rauchender Salpetersähre, so giebt diese Lösung auf Zusatz von Ammoniummolybdänatlösung einen gelben Niederschlag.

Pritfung. Das Saiz sei farblos und trocken. Die wüsserige Lösung (1 = 20) sei neutral oder nur sehr schwach alkalisch. Sie werde auf Zusatz von Ammoniumoxalat (Kalk) und usch dem Kochen mit Salpetersäuze durch Silbernitrat (Chlor) nicht getrüht. Die wüsserige Lösung (1 = 5) werde weder durch Alkohol (Natriumkarbonat) noch durch verdünnte Calciumchloridlösung (Natriumphosphat) getrübt.

Löst man 0,1 g des über Schwefelsäure getrockneten Natriumhypophosphits in 10 com Wasser, weiches mit 7,5 ccm konc. Schwefelsäure und 40 ccm ½,5 Normal-Kaliumpermanganstlosung (3,16 g KMnO₂ in 1 Láter) gemischt ist, und kocht 15 Minuten, so sollen zur Entfarbang der Flüssigkeit nicht mehr als 3 ccm ½,5 Normal-Oxalsäurelösung (6,3 g kryst. Oxalsäure in 1 Láter) erforderlich sein, entsprechend einem Gebult von 98 Proc. des reinen Salzes. Jeder ocm der ½,5 Kaliumpermanganstlosung zeigt 0,00265 g NaH₂PO₂ + H₂O an. Vergl. Bd. I, S. 561.

Aufbewahrung. In gut geschlossenen Gefässen, vor Feuchtigkeit geschützt, vor-

sichtig-

Answendung. Man wendet das Natriumhypophosphit (am besten in wässeriger, kalt zu bereitender Lösung) an und giebt es z. B. bei Phthisis pulmonum in der Absicht, dem Organismus reichliche Mengen Phosphor zuzuführen, in Gaben von 0,5-1,0-2,0 pro die.

Elizir Hypophosphitems (Nat. form.). Ep. Calcii hypophosphorosi Kalii hypophosphorosi Kalii hypophosphorosi Addi citrid Aquae Pptrius Cardamomi compositi Glycerini Elizir sromatici q. a. ad. 1000,0 ccm.	Elixir Sodii liypophosphitis (Nac. form.). Bp. Natrii hypophosphorosi 55,0 g. Acidi citrioi 4,0 g. Elixir aromatici q s. ad 1000,0 ccm. Liquor Rypophosphitem (Nat. form.). Bp. Calcii hypophosphorosi 15,0 g. Natrii hypophosphorosi 20,0 g. Keili hypophosphorosi 17,6 g. Acidi citrici 14,0 g. Aquae q. s. ad 1000,0 ccm
Elluir Dypophosphitum cum Ferro (Nat. Iurm.). 14p Carsi hypophosphorosi 25,0 g	Sirop d'hypophosphite de soude (dali.). Ep. Natrii hypophosphorosi 5,0 Sirupi Aurantii florum 50,0 Sirupi Sacchari 445,0 Sirupus Sodii Hypophosphitia (Nat. form.). Ep. Natrii hypophosphorosi 83,0 g Acidi citrici 1,5 , Sacchari 775.0 , Aquae q s. ad 1000,0 cms.

Natrium jodatum.

† Natrium jodatum (Austr. Germ. Helv.). Jodure de sodium (Gall.). Sodii Jodidum (Brit. U-St.). Natrium hydrojodicum. Natriumjodid. Jodustrium. Naj. Mol. Gew. = 150.

Darstellung. Das Natriumjodid kann nach allen Verlahren, wie das Kaliumjodid is. S. 198; in analoger Weise, d. h. unter Ersatz des Kalis durch Natron, gewonnen werden. Hat man auf die eine oder andere Art eine wässerige Lösung desselben dargestellt, so wird diese, zuletzt unter ständigen Umrühren, so weit eingedampft, bis ein Ktystallbrei entstanden ist, welcher durch Absschleudern in Centrifugen von der Lauge befreit wird. Die Krystalle werden hierauf bei 50-60° C. getrocknet. Ist die wässerige Lösung des Natriumjodids frei von Verunreinigungen, so kann sie auch direkt unter beständigen Umrühren bis zur Trockne eingedampft werden, wobei das Salz als weisses Krystallpulver nuterblieht.

Eigenschaften. Natriumjodid krystallisirt bei gewöhnlicher Temperatur mit 2 Mol. Krystallwasser als NaJ + 2 H₂O in monoklinen Krystallen, welche in warmer Luft Rando d pharm. Praxis II. 29

verwittere und beim Erhitzen in ihrem Krystallwasser schmelzen. Aus Lösungen, welche über 40° C. warm sind, krystallisirt es wasserfrei in Würfeln welche beim üllihen au der Luft theilweise in Natriumoxyd und Jod zersetzt werden. Das Natriumjedid der Pharmakopōen ist das wasserfreie Salz, in welchem jedoch etwa 5 Proc. hygroskopisches Wasser zugelassen werden. (Das wasserhaltige Salz NaJ + 2 H₄O enthält 19,3 Proc. Krystallwasser).

Dieses wasserfreie Salz löst sich bei 15° C. in 0,6 Th., bei 100° C. in 0,32 Th. Wasser auf; in Weingeist ist es gleichfalls leicht löslich. — Im übrigen stellt es ein farbloses, körniges, etwas hygroskopisches Salzpulver dar mit den näudichen Eigenschaften wie das Kaliumjodid, nur fürbt es die nicht lenchtende Flamme gelb anstatt violett. Vergl. S. 199.

Prafung. Diese erfolgt in der nämlichen Weise wie diejenige des Kaliumjodids mit folgenden Abweichungen;

1) Durch ein Kobaltglas betrachtet, darf die durch das Salz geib gefärbte Flamme gar nicht oder doch nur vorübergehend roth gefärbt erscheinen (Kaliumjodid). — 2) Durch das Trocknen bei 100° C. soll es nicht mehr als 5 Proc. Feuchtigkeit verlieren. — 3) Zum Nachweis von Natriumchlorid und Natriumjodid werden 0,2 g getrocknetes Natriumjodid in 2 eem Ammoniakfüssigkeit gelöst und mit 14 eem 1/10-Normal-Silbernitratlösung unter Umschütteln vermischt und dann filtrirt. Das Filtrat darf, nach Ueberskittigung mit Salpeterskure, innerhalb 10 Minuten woder bis zur Undurchsichtigkeit getrübt, noch dunkel gefärbt erscheinen.

Eine bis zur Undurchsichtigkeit vorhandene weissliche Trübung zeigt an, dass mehr als rund 1 Proc. Natriumehlorid zugegen ist, eine dunkle Färbung würde von Natriumthiosulfat herrühren, welches dem Salz bisweilen zugesetzt wird, um seine (durch Jodausscheidung bedingte) Gelbfürbung zu verhindern.

Aufbewahrung. In kleineren, gut verschlossenen Gefässen, vor Fouchtigkeit geschützt, vorsichtig. Grössere Vorräthe auch zwecknüssig unter Lichtschutz.

Anwendung. Die physiologische Wirkung des Natriumjodids ist im allgemeinen derjenigen des Kaliumjodids gleich. Ein Unterschied besteht insofern, als das erstere die Herzthätigkeit nicht beeinflusst, während Kaliumjodid bei längerem Gebrauch die specifische Kaliumrkung auf das Herz hervortreten lässt.

Opadeldoc jodatnas (Halv.)

1. Afipla vd Buryri 500,0

2. Liqueris Natri caustici (30 Proc.)

5. Spiritus 50,0

6. Natri jodati
6. Aquas 50,0

7. Olei Citri 100,0

Man verselit 1 mit 2 mod 3 und fügt 4-7 hingu.

Upodeldok Jodatum Hquidami, K.copfgalat (Helv.) Rp Natrii jodati

Aquae na 5,0 Epiritas naponati 70,0 Spiritus Lavandulae 20,0.

Natrium lacticum.

Natrium lacticum. Natriumlaktat. Milchsaures Natrium. Lactate de soude. Sodii Lactas. C.H.O.Na. Mol. Gew. == 112.

Darstellung. 1) Technisch durch Umsetzen von Calciumlactat mit Natriumbikarbonat: 100,0 trockenes Calciumlactat und 62,0 Natriumbikarbonat: werden zu einem Pulver gemischt in einem geräumigen Gefäss mit 200,0 destillirtem Wasser nach und nach versetzt, bis zum Aufkochen erhitzt, nach dem Erkalten mit 250,0 Weingeist durchschützelt und nach Verlauf eines Tages filtrirt, unter Auswaschen des Filterinhaltes mit Weingeist. Nachdem von dem Filtrat der Weingeist durch Destillation abgeschieden ist, wird die Flüssigkeit im Wasserbade abgedampft und so lange erhitzt, als Wasserdümpfe daraus abdunsten. — 2) Im pharmaceutischen Laboratorium stellt man kleinere Mengen aus Milchsäure dar: Man verläunt 100 Milchsäure (von 75 Proc.) mit 100 Th. destillirtem

Wasser und neutralisirt sie unter Erwärmen im Wasserbade mit einer filtrirten Lösung von (115-118 Th.) krystallisirtem Natriumkarbonat bis zur schwach alkalischen Reaktion. Die Lösung wird im Wasserbade eingedampft, bis Wasserdämpfe nicht mehr entweichen.

Elgenschaften. Das in dieser Weise dargestellte Natriumlactat ist eine farblose oder gelbliche, neutrale oder schwach alkalische, sirupdicke Flüssigkeit von mild salzigem Geschmack, leicht löslich in Wasser und Weingeist, nicht löslich in Aether. Es kann das Natriumlactat zwar durch anhaltendes Erwärmen im Wasserbade in eine trockene Masse verwandelt werden, es ist dieselbe jedoch überaus hygroekopisch, so dass ihre Aufbewahrung in Pulverform besondere Schwierigkeiten bietet.

Prafting. Das mit Weinsäure versetzte Natriumlactat darf beim gelinden Erwärmen keine Essigsäure ausdunsten, und das in Wasser gelöste Salz darf nach dem Ansäuern mit wenig Salpetersäure auf Silbernitrat nicht reducirend wirken, auch nicht nach Zusatz von Aetzammon. 2,0 des Natriumlactats mit 3,0 krystallisirtem Ziaksalfat zusammengerieben und im Wasserbade erwärmt, geben mit einem Gemisch aus 10,0 wasserfreiem Weingeist und 5,0 Aether geschütteit und macerirt an dieses nichts ab (Glycerin).

Anwendung. Natriumlactat ist von Paryen als Sedativum und mildes Schlatmittel empfohlen worden. P. nimmt an, dass das Müdigkeitsgefühl nach körperlicher Arbeit durch Aubläufung von Milchsäure in den Muskeln verursacht werde und giebt daher Milchsäure, um Müdigkeit zu erzeugen. Man giebt es zu 10-60 g in Zuckerwasser, in Klystieren zu 5-20,0 g.

Salactel, Diphtheriemittel von Dr. Wallet. Eine Lösung von Natriumsalicylat

and Natriumlactat in 1 proc. Wasserstoffsuperoxyd.

Natrium lacticum, Natrium sublacticum. 100,0 Natriumlactat werden im Wasserbade soweit als möglich abgedampit und mit 5,0 völlig entwässertem Natriumlarbonat gemischt, dann in gelinder Wärme ausgetrocknet, zerrieben und in gut verstopfter Flanche aufbewahrt. Es ist ein feines, weisses Pulver.

Natrium magnesico-lacticum, Natriummagnesiumlactat. 100,0 Natriumlactat, 115,0 Magnesiumlactat und 2,0 Milchaure werden in 500,0 heissem destillirtem Wasser gelöst, wenn nöthig heiss filtrirt, his zum Erscheinen einer starken Salzhaut eingedampft und zur Krystallisation gebracht. Ein Salz in weissen Krystallen, sehr leicht löslich in Wasser.

Natrium nitricum.

l. Natrium nitricum (Germ. Helv.). Sodii Nitras (U-St.). Azotate de soude (Gall.). Natriumnitrat. Salpetersaures Natron. Nitrum cubicum. Natronsalpeter. NaNO.. Mol. Gew. = S5.

Darstellung. Um aus dem rohen Chilesalpeter reines Natriumnitrat zu gewinnen, verfährt man wie folgt: Man löst 1 kg rohen Chilesalpeter in 2 1 heissem Wasser, versetzt die heisse Lösung mit soviel Natriumkarbonat, dass die Magnesiumverbindungen gefällt werden, und lässt die achwach alkalische Lösung absetzen. Das Filtrat engt man ein, bis sein Gewicht etwa 1,5 kg beträgt, und lässt es dann unter Umrühren krystallisieen.

Die Krystalle bringt man in einen Deplacitrichter und verdrängt die Mutterlauge lurch Aufgiessen kleiner Mangen von eiskaltem Wasser. Damit fährt man so lange fort, bis das Ablaufende nach dem Ansäuern mit Salpeterslure sowohl durch Silbernitrat- als auch durch Baryumpitratlösung kaum noch getrüht wird. Hierauf löst man den Salzbrei in 0,6-0,7 l siedendem Wasser, filtrirt und stellt die Lösung zum Krystallisiren an einen kliblen Ort. Die Mutterlaugen werden aufgearbeitet, die letzte Mutterlauge wird verworken. Aus 1 kg Chilesalpeter erhält man 0,6-0,7 kg reines Natriumnitrat.

Eigenschaften. Natriumnitrat krystallisirt ohne Krystallwasser in farblosen Rhomboëdero des hexagonalen Systems, deren spec. Gew. nach Kopp bei 15° C. = 2,236 ist. Die Krystalle sind an trockener Luft beständig, nehmen aber aus fenchter Luft Wasser auf und zerfliessen völlig in gesättigt feuchter Luft. In Weingeist ist Natriumnitrat nicht

ganz unlöslich, in Wasser löst es sich unter Temperaturerniedrigung ziemlich leicht auf 100 Th. Wasser lösen nach Munden:

bei 0° 10° 20° 30° 40° 50° 60° 70° 80° 90° 100° 110° C. 71,9 80,8 87,5 94,9 102 112 122 134 148 162 180 200 Th. NaNO,

Die wässerige Lösung ist noutral, schmeckt bitterlich-salzig und kühlend. Die gesättigte wässerige Lösung siedet bei 117-118° C.

Wird Natriumnitrat erhitzt, so schmilzt es bei etwa 315° C., bei stärkerem Erhitzen giebt es zunächst Sauerstoff ab unter Bildung von Natriumnitrit, hierauf ein Gemenge von Sauerstoff, Stiekstoff und etwas Untersalpetersäure. Mit brennbaren Körpern verpufit es schwächer als Kalisalpeter. Zur Darstellung von schwarzem (rauchendem) Schiesspulver kann es wegen seiner hygroskopischen Eigenschaften den Kalisalpeter nicht ersetzen.

Man erkennt das Natriunnitrat daran, dass es die farbiose Flamme gelb färbt, und dass seine wässerige Lösung, mit kone. Schwefelnäure und überschüssiger Ferrosulfatlösung gemischt, sich brannschwarz färbt.

Prüftung. 1) Die durch das Salz gelb gefärbte Flamme durf, durch ein Kohaltglas betrachtet, nar vorübergehend roth gefärbt erscheinen (Kalium). — 2) Die wässerige Lösung (1 — 20) darf weder durch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle, z. B. Blei, Kupfer), noch nach Zusatz von Ammeniakidesigkeit durch Ammeniumoxalat- oder Natriumphosphat-



Fig. 30. Kepstatiformen des Natronsalpeters des Kalksalpeters

lösung verändert werden (Calcium- und Magnesium verbindungen). — 3) Die nämliche wüsserige Lösung (1 = 20) darf durch Silbernitratlösung oder durch Baryumnitratlösung innerhalb 5 Minuten nicht verändert werden. Damit ist völlige Abwesenheit von Chloriden und nahezu völlige Abwesenheit von Sulfaten gefordert. — 4) ö ocm der wässerigen Lösung (1 = 20), mit verdünnter Schwefelsäure und Jodzinkstärkelösung versetzt, dürfen nicht sofort blau gefärbt

werden, andernfalls ist Natriumnitrit oder Natriumjodat (NaJO_a) zugegen. Die Beobschung ist wegen der leichten Zersetzlichkeit der mit Schwefelsäure angesäuerten Jodzinkstärkelösung sofort anzustellen, auch hat man sich zu überzeugen, dass die Jodzinkstärkelösung sich nicht atwa schon durch die verdünnte Schwefelsäure allein blau fürbt. — 5) 20 ccm der Lösung (1 = 20) dürfen durch 0,5 ccm Kaliumferzocyanidlösung nicht verändert werden. Blaufärbung würde Eisen, Rothfärbung Kupfer anzeigen.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Glasgefässen.

Anwendung. Natriumnitrat ist lange Zeit an Stelle des Kaliumnitrates bei fieberhaften und entzündlichen Krankheiten gegeben worden, doch wirkt es nicht in gleichem Masse die Temperatur und den Puls herabsetzend, auch minder dinretisch als Kaliumnitrat. Grössere Gaben wirken abführend. Grosse Gaben wirken toxisch, indem sie das Oxyhkmeglebin des Rlutes in Methämeglebin umwandeln. Vorsicht auch bei Thieren (Kälbern etc.) geboten.

Natrium nitrienm solntum. Recepturerleichterung. I Th. Natriummirat gelöst in 3 Th. destillirtem Wasser und filtrirt. Spac. Gew. 1,187. Man halte von dieser Lösung keine zu grosse Menge vorräthig, denn es hilden sich darin, wie in vielen anderen Nitratlösungen, Schleimflocken. Die Signatur trage den Vermerk: Sumatur quadruplum.

Natrium nitricum crudum. Rober Chilesalpeter. Das in grossen Mengen aus Chile als Düngemittel in den Verkehr gebrachte robe Natriumnitrat. Grane, stets etwas feuchte Krystalle, welche gewöhnlich 95 Proc. Natriumnitrat enthalten. Die Werthbestimmung erfolgt durch Bestimmung der vorhandenen Salpetersäure nach Ulescut. S. 205.

Charia antropitzata.

Satronsaipeterpapiuz.

Bp. Natri affici 10,0

Aquae 40,0.

Mit der Lönuog wird Fützirpapler getränkt.

Solutio Batril ultriel (Form. Borol).

Rp. Natril ultriel 5,6
Aquae destillatas q s. ad 200,0.

Callene, die 30-80 Proc. Natriumnitrat enthaltende, in Chile abgebaute Salpetererde, Chuca, Loza, Costa, Congelo, die über der Salpetererde liegenden Schichten, welche

Salpeter nicht enthalten.

II. Natrium nitrosum (Erganzb.). Sodii Nitris (Brit.). Natriumnitrit. Sal-

Darstellung. Man schmilzt 5 Th. Natriumnitrat mit 5 Th. metallischem Blei, entfernt aus dem wüsserigen Auszuge das Blei durch Einleiten von Kohlensbure, dampft bis zur Ausscheidung von Natriumkarbonat und Natriumnitrat ein, verdampft die Mutterlange zur Trockse und kocht den Salzrückstand mit absolutem Alkohol aus, welcher das Natriumnitrit löst. — Nach Goloschmor (D.R.P. 83546) wird es durch Erhitzen von Natriumnitrat mit Natriumformiat dargestellt. Vergl. S. 206.

Elgenschaften. Farbloses, bis schwach gelbliches Krystallpulver, aus schiefen, vierseitigen Prismen bestehend, oder ebensolche Stäbehen, welche geruchles, von mild sal zigem Geschmack sind und sich in 1,5 Th. Wasser unter starker Temperatur-Erniedrigung zu einer farblosen, klaren, alkalisch reagirenden Flüssigkeit lösen. An der Luft zerdiesst es alleiher farblosen, klaren, alkalisch reagirenden Flüssigkeit lösen. An der Luft zerdiesst es alleiher und geht unter Aufnahme von Sauerstoff in Natriumnitrat liber. Auch löslich in Alkohol. Dus Salz färbt die nicht leuchtende Flamme intensiv gelb, seine wässerige Lösung entwickelt auf Zusatz von Salzsäure oder Schwefzlsäure rothbraune Dämpfe von Stickstofftrioxyd.

Prajung. Die wässerige Lösung 1 = 10 werde weder durch Barynmaitrat (Sultate), noch durch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle, z. B. Blei) verändert, noch anch vorherigem Zusatz von Salpetersäure durch Silbernitratiösung mehr als opalisirend getrübt (Chior).

Gehaltsbostimmung. Diese erfolgt nach der auf S. 206 angegebenen Methode von Longe. 1 com der dert angegebenen Kaliumpermanganutlösung (15,82 g KMnO₄ zu 1 Liter gelöst) entspricht = 0,01725 g Natriumnitrit NaNO₂.

Man muss von einem therapeutisch brauchbaren Natriumnitrit verlangen, dass es min-

destens 95 Proc. NaNO, enthält.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen, vor Feuchtigkeit geschätzt.

Aufbewahrung. Innerlich mit zweiseihaftem Erfolge in Gaben von 0,5-1,5 g
gegen Angina, Asthma, Epilepsie, Hemikranie. Acussarlich als Räuchermittel gegen
Asthma.

Hixtura antiasthmatica Hax.

Rp. Natrii niural 7,5
Aquas destillatae 190,0.

Beim Nahen des Asthma-Anfalles 1—3 Thesional.

Esmigatio antiastimatica Vornandra.
Vornandra antiastimatica Vornandra.
Vornandra antiasta an

Nitro-Ozona. Gegen Cholers empfohlen von Loraz und Weiserlog. I. Eine Lösung von Natriumnitrat und Natriumnitrit. II. Lösung von Citronensaure. Da beide Lösungen sach einander eingenommen werden, ist Vorsicht geboten.

Natrium nitro-ferricyanatum.

Natrium nitroferricyanatum. Natrium nitro-borussicum. Nitroprussidnatrium. Natriumnitroferricyanid. Na $_1$ Fe(NO)(CN) $_1$ +2 H $_2$ O. Mol. Gew. = 298.

Darstellung. 100,0 gelbes Blutlaugensalz werden in einem glisernen Kolben mit 265,0 reiner Salpatersäure (von 1,185 spec. Gew.) und 50,0 destillirtem Wasser übergossen und (1-11/2 Stunde) in einer Wärme von cs. 40° C. digerirt, bis ein Tropfen

der Flüssigkeit mit einem Tropfen verdünnter Eisenvitriollösung gemischt sich nicht blausondern schmutzig grünlich fürbt. Nach einem Tage neutralisirt man die Flüssigkeit mit
Natriumkarbonat in wässeriger Lösung, erhitzt bis zum Aufkochen, filtrirt, dampft bis
auf ca. 170,0 ein, vermischt die halb erkaltete Flüssigkeit mit 900,0 Weing eist und stellt
einen Tag hindurch bei Seite. Die von dem ausgeschiedenen Kaliumnitrat klar abgegoesene
Flüssigkeit wird durch Abdampfen und Beiseitestellen in Krystalle gebracht.

Eigenschaften. Grosse, rubinrothe, durchsiehtige Krystalle, welche in 2,5 Th. Wasser Belich sind. Die wässerige Lösung erleidet bei der Aufbewahrung eine Zersetzung. Leicht löslich auch in Alkohol. — Die wässerige Lösung fällt Kupfersalze grün, Silbersalze röthlich gelb, Kobaltsalze fleischfarbig. Kaliumpermanganut und Chlor wirken nicht verändernd, ebenso nicht verändernd freier Schwefelwasserstoff. Aber die Lösungen der Schwefelalkalien geben mit Nitroprussidaatrium eine purparrothe Färbung, welche rasch in Violett übergeht und schlieslich missfarbig wird. Daher dient das Salz als Reagens auf lösliche Schwefelalkalien; soll es als Reagens auf Schwefelwasserstoff dienen, so muss dieser durch Zugabe von Natronlauge zunächst in Schwefelafkali ungewandelt werden. — Beim Erwärmen mit Natronlauge wird es zersetzt unter Abscheidung von Ferrihydroxyd, Büdung von Ferriegannatrium und Natriumnitrit. Man gebraucht es auch zum Nachweis des Acetons nach Legal. (Siehe Bd. I, S. 7.)

Natrium oxydatum.

 Natrium oxydatum. Natriumoxyd Na₂0. Mol. Gew. = 62. Entsteht durch Erhitzen von Natriumhydroxyd mit metallischem Natrium, wobei Wasserstoff entweicht. Lediglich Sammlungspräparat.

† II. Natrium hydroxydatum. Natrium hydricum. Natrium causticum. Natriumhydroxyd. Natriumoxydhydrat. Natronhydrat. Actxontron. Selfenstein. Kaustisches Natron. Soude caustique. Sodinm Hydroxide.

Das Aetznatron kommt in verschiedenen Reinheitsgraden im Handel vor. Zum pharmaceutischen Gebrauche müssen die besseren, zum unalytischen Gebrauche die reinsten, zum technischen Gebrauche können die weniger reinen Sorten verwendet werden.

† Natrium hydricum e Natrio. Actuatron aus metallischem Natrium. Metallisches Natrium wird in Wasser eingetragen, welches sich in sibernen Gefassen befindet, und die erhaltene Lösung von Natronhydrat zunächst im Vacuum eingedampft, dann im Siberkessel geschmolzen und entweder in Stücken oder in Stäbeken in den Verkehr gebracht. Es ist die allerreinste Sorte und ist, wie für das reinste Actuali auf S. 169 angegeben, zu prüfen. Es muss absolut frei sein von Thouerde, Kalk, Schwermeiallen, Kieselsäure, Chlor. Salpetersäure und darf nur kleine Mengen von Natrumkarbonat enthalten. Dieses Präparat wird nur auf ausdrückliche Bestellung abgegeben. 1 kg kostet etwa 9 Mark.

† Natrium hydricum purum sen Alkohole depuratum. Diese Sorte ist die officinelle. Natrium causticum fusum (Ergünzb.). Natrium hydroxydatum (Austr. Suppl.) Sodium hydroxide (Brit.). Soda (U-St.).

Darstellung. Man löst eine gute technische Sorte Actznatron in starkem Weingeist (von mindestens 95 Proc. auf) und lässt die Lösung in verschlossener Flasche einige Zeit absetzen. Alsdann zieht man die klare Flüssigkeit ab, destillirt die Hauptmenge des Alkohols ab und erhitzt die rückständige Lauge im Silberkessel bis zum Schmelzen. Das Actznatron fürbt sieh dabei zunächst braun, wird aber schliesslich rein weiss.

Eigenschaften. Trockene, weisse, sehwer zu zerreibende krystallinische Massen oder Stäbehen mit krystallinischem Bruche. Sie werden an der Luft feucht und bedecken sich durch Aufnahme von Kohlensüure aus der Luft mit einer Schicht von Natriumkarbonat. Sie lösen sich leicht und unter freiwilliger Erwärmung in Wasser und in Weingelst; diese Lösungen reagiren stark alkalisch und wirken sehr ätzend.

Beim Erhitzen schmilzt das Natronhydrat. Hierbei werden Porcellantiegel (durch Bildung leichtflüssiger Silikate) einfach durchgeschmolzen, Platintiegel werden stark augegriffen, dahor schmilzt man Natronhydrat in Silbertiegeln oder Silberschalen, sorgt aber dafür, dass die Temperatur nicht bie zum Schmelzen des Silbers gesteigert wird.

Natronhydrat gleicht in allen Punkten dem Kalihydrat, es unterscheidet sich von demselben dadurch, dass 1) die nicht leuchtende Flamme durch Natronhydrat gelb gefürbt wird, 2) dass in seiner Lösung 1:5 beim Uebersättigen mit einer koncentrirten Weinsäurelösung kein Niederschlag entsteht, weil das gebildete Natriumhitartrat in Wasser leicht löslich ist. 3) Die mit Salzsäure übersättigte Lösung wird durch überschüssiges Platinchlorid nicht gefüllt, auch nicht nach Zugabe von Alkohol.

Prafting. Die Prhung erfolgt in genau der nämlichen Weise, wie es für das Aetzkali auf 8. 170 angegeben ist. Zur Gehaltsbestimmung bereitet man eine Lösnug von 4.0 g des Präparates zu 100 ccm. 10 ccm dieser Lösung, mit 50 ccm Wasser verdüngt und mit 4—5 Tropfen Methylorangelösung versetzt, sollen in der Külte mindestens 9 ccm Normal-Salzsäure zum Eintritt der Rothfürbung verbrauchen. Da 1 ccm Normal-Salzsäure — 0,04 g Natronhydrat neutralizirt, so ist damit ein Gehalt von mindestens 90 Proc. Natronhydrat NaOH gefordert. Etwa verhandenes Natriumkarbonat wird hierbei mitbestimmt.

Auf bewahrung. Vorsichtig und wegen der starken Hygroskopieltät in gut verschlossenen Gefässen. Man halt am besten Gefässe mit 500 g Inhalt vorräthig, verschliesst diese mit guten Korkstopfen und dichtet letztere durch Ueberziehen mit Parafin.

† Liquor Natri caustici (Germ.). Natrium hydricum solutum (Helv.). Soude caustique liquide (Gall.). Liquor Sodae (U-St.). Natronlauge. Actzuntronlauge.

Darstellung. 1) Die kleinen Mengen, welche in der Receptur oder als Reagens und zur Bereitung feinerer Präparate gebraucht werden, stellt man am besten dar durch Auflösen einer guten Sorte lesten Aetzuatrons in Wasser. 2) Will man eine möglichst reine, namentlich kohlousäurefreie Natronlauge haben, so bereitet man eine 50 procentige Lösung, lässt diese an einem warmen Orte im verschlossenen Gefässe klar absetzen, giesst die klare Lösung von dem die veranreinigenden Salze enthaltenden Bodensatze ab, ältrirt sie durch Asbest oder Glaswolle und verdünnt sie mit Wasser. 3) Zur Selbstdarstellung kocht man in einem blanken Eisenkessel eine Lösung von 600 Th. reinem Natriumkarbanat in 2500 Th. Wasser mit einer aus 150 Th. gebranntem Kalk bereiteten Kalkmilch und verfährt als denn genan, wie bei der Kalilange, S. 171, angegeben ist.

Eigenschaften. Eine farblose Flüssigkeit von stark alkalischer Reaktion und stark ätzenden Eigenschaften, von der Reinbeit des Natronhydrates. Der Gebalt an Natronhydrat ist nach den einzelnen Pharmakopöen verschieden.

Gehalt an Natrophydrat NaOH Spec. Gewicht	Germ. ca. 15 Proc. 1.168—1.172	Helv. ca., 80 Proc. 1.330	Galt. en. 29 Proc. 1.332	U-81. 5 Proc. 1,059
10 g Natronlauge verbrauchen		75,0	72,5	12,5 acm.

Prüfung. 1) Dieselbe erfolgt genau wie bei Natrium hydroxydatum, bez. bei Liquor Kali caustiei S. 172 angegeben. 2) Auf einen übermässigen Gehalt an Kohlensäure: Kocht man 10 g der 15 procentigen Natronlauge mit 40 g (bei der 30 procentigen Lauge mit 80 g Kalkwasser), so soll das Filtrat durch Zusatz von überschässiger Säure nicht merklich aufbrausen. Hierdurch wird ein Gehalt von etwa 1 Proc. Natriumkarbonat zugelassen, ein höherer Gehalt durch Aufbrausen von Kohlensäure angezeigt. — 3) Die Gehaltsbestimmung erfolgt durch Titriren mit Normal-Salzsäure und Methylorange als Indikator in der Kälte. Die zu verbrauchenden Mengen Normal-Salzsäure sind unter "Eigenschaften" angegeben.

Aufbewahrung. Vorsichtig. In kleineren, thunlichst gefüllten Flaschen unter Verschluss mit Gummistopfen, welche zu überbinden sind (!), damit sie nicht aus der Flasche herausspringen. Glasstopfen werden leicht eingekittet, und die Gefässe der Natronlange mit Glasstopfen gehen in der Regel vorzeitig zu Grunde, wenn man nicht Hals und Stopfen mit Paraffinsalbe einreibt, was aber auch seine Nachtheile hat.

Man beachte, dass eine 30 procentige Natronlauge die gewöhnlichen Glassorten stark angreift; eine 15 procentige zeigt diese Eigenschaften in schwächerem Grade, eine 10 procentige nur wenig. Natronlauge, welche während der Aufbewahrung trübe geworden ist, filtrirt man durch Glaswolle oder durch gewaschenen Asbest, am besten vor der Strahlpumpe.

Anwendung. Natronlauge wird in der Therapie nur höchst selten, z. B. mit Kalkwasser vermischt zu Pinselaugen bei Diphtherie angewendet. Die Hauptanwendung erfolgt zur Bereitung chemischer und pharmaceutischer Präparate und als Reagens in der Analyse.

Specifisches Gewicht und Gehalt der Natronlauge bei 15°C.

DROIT OBSELECT REG SCHIPF.									
Proc. Gehalt an NaOH	Spec. Gew.	Proc. Gehall an NaOH	Spec, Gew	Proc. Gubalt an NaOH	Spec. Gew.	Proc. Geluit an NaOH	Spec. Gew.	Proc Gehalt an NaOH	Spec Gev
1 2 8 4 5 6 7 8	1,012 1,023 1,035 1,046 1,059 1,070 1,081 1,092 1,103	13 14 15 16 17 18 19 20 21	1,148 1,159 1,170 1,184 1,192 1,202 1,213 1,225 1,286	25 26 27 28 29 80 81 32 83	1,279 1,290 1,300 1,310 1,321 1,332 1,348 1,351 1,363	87 88 39 40 41 42 43 44 45	1,405 1,415 1,426 1,437 1,447 1,456 1,468 1,478 1,468	49 50 51 52 58 54 55 56 57	1,529 1,540 1,550 1,560 1,570 1,580 1,691 1,601
10 11 12	1,115 1,126 1,137	22 23 24	1,247 1,258 1,269	34 35 36	1,374 1,384 1,395	46 47 48	1,499 1,508 1,519	58 59 60	1,622 1,623 1,643

† Natrium causticum crudum seu technicum. Robes Aetznatron. Seifenstein. Das robe Aetznatron wurde früher direkt bei der Sodafubrikation erhalten, indem man bei der Darstellung der Sodaschmelze die zuzusetzende Kohle vermehrte, dadurch die Biklung von Aetzkalk begünstigte und die Sodaschmelze beiss auslaugte. — Gegenwärtig wird as zwar auch in den Sodafabriken, aber durch Kaustificiren der Soda mit Kalkmilch, also in der nämlichen Weise wie im pharmaceutischen Laboratorium dargestellt. Die Lauge wird im Vacuum eingedampft, der Rückstand geschmolzen und in Biäcke gegossen. Dieses Produkt ist heute von sehr bemerkenswerther Reinheit, wird in grossen eisernen Trommeln in den Handel gebracht und namentlich von Seifensiedereien bezogen.

Die Prüfung erfolgt wie bei den früheren Präparaten.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Fenchtigkeit geschützt.

†Liquor Natri caustici seu crudi technici. Robe Natronlauge. Lessive du savonnier. Sie wird entweder durch Auflösen des roben Astznatrons in Wasser oder durch Kaustificiren einer Sodalösung mit Kalkmiich durgestellt und kommt mit einem spec. Gewicht von 1,83, und dementsprechend mit einem Gehalt von fast 20 Proc. Natronbydrat (NaOH) in den Verkehr. Sie enthält grössere oder kleinere Mengen Chloride, Sulfate, Kalk, namentlich aber Natriumkarbonat und wird ausschliesslich zu technischen Zwecken, namentlich aber zum Verseifen der Fette benatzt. Im Handverkaufe gebe man sie mit grosser Vorsicht, sorgfältig signirt und niemals in Gefässen ab, welche bestimmungsgemäss als Ess. Koch- und Trinkgefässe dienen sollen, denn die Zahl der Unglücksfälle, die durch unbeabsichtigtes Trinken von Natronlauge sich ereignen, ist immer noch relativ gross. Aufbewahrung: Vorsichtig, vor Kohlenshure gesohützt.

Liquor canadicas Kochenamerere.

Rp.
Liquoris Natri canadici (15 Proc.) 0,5 (ad 1,0)
Aquae Calcarias 60,0 (ad 100,0),
Zum Bepinssin (des Pharynx bel Diphtheritis).

Liquor canations inhalatorius Küchenmaurstan Rp. Liquoris Natri canatici (16 Proc.) 2,0 Aquos Calcarian 25,0 Aques destilatan 200,0 In serstächter Form su inhaliran (gegen Computed Uphilasrida).

Vergiftungen mit Aetznatronlange, welche in der Ockonomie eine hänige Anwendung findet, sind keine seltenen. Gegengift: mit Wasser verdünnter Essig. Die Wirkung der Natronlange ist eine corrodirende, und ans der Art der Corrosionen der Schleimhäute kann die Art des Giftes erkannt werden, da sich dieses böchat selten (oder vielmehr niemals) in den Contentis nachweisen lässt.

III. + Natrium superoxydatum. Natrium peroxydatum. Natriumsuperoxyd.

Na₂O₂. Mol. Gew. = 78.

Diese Verbindung wird erhalten, wenn man metallisches Natrium in Aluminiumgefässen, welche in eiserne Rohre eingeschlossen sind, in einem Strome von wasser- und kohlensäurefreier Luft nicht über 300° C. erhitzt. Die technische Darstellung ist erst möglich, seitdem Aluminium zu mässigen Preisen im Handel ist.

Ein welsses Salzpulver, welches schwerer schmilzt als Natriumhydroxyd. In kaltem Wasser löst es sich mit zischendem Gerittsche und unter Selbsterhitzung. Die wässerige Lösung giebt langsamer in der Kälte, rascher beim Erhitzen Sauerstoff ab, nachdem sich intermediär Wasserstoffsuperoxyd gebildet hatte. Beim Schmelzen mit zahlreichen unerganischen Stoffen wirkt es als Ozydationsmittel. Man kann also mit einem Gemisch von Kalium-Natriumkarbonat und Natriumsuperoxyd z. B. Sulfide und Chromeisenstein aufschliessen. Eine Mischung mit rothem Phosphor explodirt durch Druck oder Schlag. Aber auch mit zahlreichen erganischen Verbindungen reagirt es mit grosser Heftigkeit, % B. steigert sich die Einwirkung von Natriumsuperoxyd auf Eisessig, Glycerin, Bittermaudelol und thuliche Substanzen bis zur lebhaften Entzündung. Mit eiskaltem Wasser übergessen, giebt es eine Lösung von Natriumbydroxyd und Wasserstoffsuperoxyd. Letzteres kano durch die Reaktion mit Chromeanre und Aether in schwefelsaurer Lösung nachgewiesen werden.

Zur Zeit wird das Natriumsuperoxyd namentlich als Bleichmittel in der Technik, ferner zum Aufschliessen und Oxydiren unorganischer Verbindungen in der Analyse angewendet. Man beachte, dass das Natriumanperoxyd hänfig noch kleins Partikel metallisches Natrium enthillt.

IV. † Natrium aethylicum. Natrium aethylatum. Natrium-Aethylat. Natrium-Alkoholat. Sodium Ethylate. C. H. ONa. Mol. Gow. = 68.

Darstellung. In einen Glaskolben giebt man 100 g absoluten Weingeist and dazu nuch and nuch 12 Th. blankes Natriummetall in erbsen- his bohnengrossen Stücken. Das Natrium löst sich unter Wasserstoffentwicklung und starker Erhitzung auf. Wenn man 2-3 Natriumstückehen eingetragen hat, verschliesst man den Kolben mit einem Kork, in welchen ein ca. 1,5 m langes offenes Glasrohr eingezetzt ist, um die sich entwickelnden Weingeistdämpfe zu verdichten und zurückfliessen zu lassen. Gegen das Ende des Eintragens der Natriumstücke ist ein wiederholtes Bewegen des Kolbens nothwendig. Wenn die Reaktion nicht mehr lebhaft ist, giesst man die heisse, diekflüssige Masse in eine porcellanene Schale, das im Kolben Anhängende mit wenig absolutem Weingeist nachspülend, und erhitzt, nachdem man das etwa letzte, nicht gelöste Natriumstlick beseitigt bat, bis sine herausgenommene und dann erkaltete Probe eine starre Masse darstellt. Nach dem Erkalten wird die Masse zerriehen und in dieht geschlossenen Gläsern aufbewuhrt. Da die kochende Masse spritzt, so hat man sich au hüten, mit den Angen zu nahe zu kommen.

Elgenschaften. Das auf diese Weise dargestellte Aethylat ist ein Gemisch des weingeistigen Natrinmathylats mit weingeistfreiem Natriumathylat. Bei einer Hitze über 200° C. verdampft der ganze Weingeistgehalt und Natriumäthylat bleibt in amorpher Form im Rückstande.

Das officinelle Praparat bildet unfangs ein blass röthlichgelbes, später gelblichgraubraunes grobes Pulver von weingelstigem Geruch und ätzendem Geschmack.

Anwendung. Diese ist aur eine ausserliche als Actzmittel. Natriumathylat ist übrigens in der Wirkung milder als Natronhydrat. Mit Wasser oder Fenchtigkeit in Berahrang kommend, wird es in Weingeist und Natronhydrat umgesetzt.

† Liquor Sodii Ethylatis (Brit.). Liquor Natrii nethylici Richardson. 1 g metal. lisches Natrium wird unter Abkühlung in 20 ccm absolutem Alkohol gelost.

Natrium phosphoricum.

Natrium phosphoricum (Austr. Germ. Helv.). Phosphate de soude (Gall.)
 Sodil Phosphas (Brit. U-St.). Natriumphosphat. Dinatriumorthophosphat. Phosphorsaures Natrium. Perisalz. Sel cathartique perié. Na₂HPO₄ + 12H₂O. Mol. Gew = 358.

Darstellung. Die Selbstdarstellung ist zwar nicht gerade lohnend, aber zu Uebungszwecken zu empfehlen:

Zur Darstellung des officinellen Salzes ist die Ausuntzung der Knochen am vortheilhaftesten. Die Knochen bestehen durchsehnittlich aus 50 Proc. Zellgewebe, Eiweisse Fett etc., gegen 40 Proc. tertiären Calciumphosphat, 6—8 Proc. Calciumlarbonat, kleiner Mengen Natriumehlorid, Magnesia, Kieselerde etc. Die grösseren Knochen, welche in der Hauswirthschaft abfallen, sammelt man und legt sie zu 5—4 Stäck nach und unch in die Freuerung unter dem Dampfapparat, den Destilirblasen etc. Die organische Substanz verstenden und lebt eine Weisse Masse zurück, werden zu groben Pulver zerstampft. 10 Th. desselben überdiesest man mit 50 Th. Wasser und dann in missägen Portionen, unter Umrühren, mit 8½. Th. arsenfreier Englischer Schwefelsäure. Hierbei entweicht unter missigem Ausschäumen etwas Kohlensäure und zuweilen auch etwas Schwefelwasserstoff. Man bringt das Gemisch an einen warmen Ort sprübbentel gegeben, aach dem Ablaufen der Flässigkeit der aus Calciumsulfat bestehende Rückstand nochmals mit ca. 20 Th. heissem Wasser angerührt und, in den Spitzbeutel surückgebracht, endlich ausgepresst. Die Kolauren, primäres Calciumphosphat, freie und in einem porcellanenen Geflasse bis auf ca. 20 Th. eingedampft, behuff Abscheidung 1½ fachen Volumen Wasser verdünnt und ernitzt. Die heisse Flüssigkeit wird nach und sinem gerünmigen Geflasse unter Umrühren mit Natriumkarbonat versetzt, bis eine Abdampfen und Beiseitestellen zur Krystallisation. Die letzte Muterlauge wird verworfen. Durch nochmaliges Umkrystallisse unter Umrühren mit Natriumbarbonatal leicht und Krystallissellen werden de Krystalle gereinigt, bis sie frei von Natriumselben aus Lösungen anschiesst, welche Natriumkarbonat enthalten, und dass man die letzte vor sich gehen lisat, weil dann ein Salz mit weniger Krystallisation in der 2½ fachen Menge engt man die Mutterlauge bis zur Häffe ein und stellt an einen kühlen Ort. Nach zue Tagen eins man die Mutterlauge bis zur Häffe ein und stellt sie wieder bei Seite. Die Krystalle lässt man in Trichtern gut abtropfen, trocknet si

Kleinere Mengen stellt man dar, indem man 100 Th. Phosphorsaure von 25 Proc. (spec. Gaw. = 1,154) mit einer Lösung von krystallisirtem Natrinmkarbonat versetzt, bis die Flüssigkeit, nach Austreibung der Kohlensaure durch Erwärmen, gegen Lackmus schwach alkalisch reagirt. Man bedarf hierza etwa 74 Th. krystallisirtes Natriumkarbonat. Die filtrirte Lösung wird durch Eindampfen zur Krystallisation gebracht.

Eigenschaften. Das officinelle Natriumphosphat krystallisirt in ziemlich grossen, wasserhellen, schiefrhombischen Säulen und Tafeln von mildem, kühlend-salzigem Geschmacke. (Fig. 51.) Dieselben verwittern leicht an der Luft, ohne jedoch zu zerfallen, indem sie in die luftbeständige Verbindung Na₂HPO₄ + 7H₂O übergehen. Sie lösen sich nicht in Weingelst, dagegen in etwa 6 Th. Wasser von 15° C.; die wässerige Lösung rengirt schwach alkalisch. Beim Erwärmen auf 40° C. schmelzen die Krystalle in ührem Krystallwasser, bei 100° C. werden sie wasserfrei. Das völlig wasserfreie Salz geht an der Luft unter Aufnahme von Wasser allmählich wieder in das Salz Na₂HPO₄ + 7H₁O über. Beim Erbitzen auf 240° C. und darüber gebt es in Natriumpyrophosphat über.

Aus Lösungen, welche über 30° C. warm sind, krystallisirt das wasserärmere Salz $Na_aHPO_4+7H_4O$. In der Kälte dagegen krystallisirt immer das officiuelle Salz mit 12 H_aO

Da in dem Natriumphosphat des Handels häufig beide Salzarten in wechselndem Verhältniss zugegen sind, so erklären sich hierdurch die abweichenden Alteren Angaben über die Löslichkeit des Natriumphosphates in Wasser. — Aus der Luft ziehen die Krystalle Kohlensäute an unter Bildung von Natriumbikarbonat und Mononatriumphosphat.

Die wässerige Lösung des Dinatriumphosphates giebt mit Siberaitrat einen gelben Niederschlag von Silberphosphat Ag. PO. wobei die Flüssigkeit infolge des Freiwerdens von

Saipetershure zugleich saure Reaktion annimmt.

Wenn das Salz aber durch Glühen in Natriumpyrophosphat umgewandelt worden ist, so giebt seine wässerige Auflösung mit Silbernitrat einen rein welssen Niederschlag von Silberpyrophosphat P₂O₇Ag₄, ohne dass die Flüssigkeit sauer wird. Das krystallisirte Salz anthält 80,8 Proc. Krystallwasser.

Pritfung. 1) Die durch das Salz gelb gefürbte Flamme darf, durch ein Kobaltglas betrachtet, gar nicht, oder doch nur vorübergehend roth gefürbt erscheinen. Dauernde Rothfarbung zeigt zu hoben Gehalt an Kallum verbindungen an (s. S. 452). — 2) Wird 1 gentwässertes und zerriebenes Natriumphosphat mit 3 cam Zinnehlorürlösung geschlittelt, so darf im Laufe einer Stunde eine Fürbung nicht eintreten (Arsen). Falls Arsen gefunden

werden sollte, so ist der Nachweis nach der Methode von Maass zu vervollständigen. — 8) Die wlisserige Löring (1 = 20) darf durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert werden (Metalle, z. B. Blei, Kupfer, Eisen); — beim Anskoern mit Salzsäure darf sie nicht aufbrausen (Natriumkarbonat). Die mit Salpetersäure angesäuerte Lösung darf durch Baryumnitrat- oder Silbernitratlösung nach 3 Minuten nicht mehr als opalisirend getrübt werden. Damit ist also ein sehr geringer Gehalt an Sulfaten gestattet, während ein von



Fig. 51. Natnumpaospustkrysialle, schie raominische düden und Tafein.

Chloriden fast völlig freies Salz verlangt wird.

Aufbewahrung. Wegen der leichten Verwitterung des Salzes an einem kühlen, trockenen Orte, in wohl verschlossenen Gefüssen.

Anwendung. Natriumphosphat wirkt in Gaben von 20—30 g abführend und eignet sich wegen seines mild salzigen Geschmackes namentlich als Abführmittel für die Kinderpraxis. Neuerdings wird es in Form von subkutanen lujektionen, und zwar 3—5 procentigen Lösungen, bei der Entwöhnungskur der Morphinisten angewendet. — In der Analyse als Reagens zur Fällung der Magnesiumsalze.

Aqua laxativa carboutca.

Rp. Natrii pheaphoriei 50,0 Natrii biexchoniei 5,0 Apine destillame Acids citrici in crystallis 5,0. Wie eins Limonade zu bereiten, s. B. 330. Mixtura litheastriptica L'Héstrian.

Rp. Natrii phosphorici 10,0
Acidi bensolci 1,5
Aquan destillatue 140,0
Birupi Sarchari 40,0.

Tar Bur in 5 Theilus au nahmen; secon i

Den Tag über in 6 Thellen zu nehmen; gegen harnsaure Konkretionen.

Natrium phosphoricum effervescens. Sodii Phosphas effervescens (Brit.). Man trocknet 100 Th. krystallisirtes Natriumphosphat, bis nur noch 40 Th. zurückgeblieben sind, und mischt diese mit 100 Th. Natriumbikarbonat, 54 Th. Weinsaure und 36 Th. Citronensaure. Das Salz wird granulirt.

ll. Natrium pyrophosphoricum (Ergänzb. Helv.) Pyrophosphate de soude (Gall.). Sodil Pyrophosphas (U-St.). Natriumpyrophosphat. Pyrophosphorsaures Natrium. Na $_4$ P $_2$ O $_7$ +10 H $_2$ O. Mol. Gew. = 445.

Darstellung. 100 Th. krystallisirtes Natriumphosphat werden zerstessen und an einem Isuwarmen Orte durch laugsames Verwittern so viel als möglich vom Krystallwasser

befreit, dann im Wasserbade ausgetrocknet. Das trockne Salz giebt man in einen mit Deckel versehenen eisernen oder Hessischen Tiegel und erhitzt es darin bei nach und nach verstärktem Kohlenfeuer bis zur Schmelzung und schwachen Rothgluth so lange, bis eine mit dem erwärmten Spatel ungefähr aus der Mitte entnommene Probe, in Wasser gelöst, durch Silbernitratiosung nicht mehr gelb, sondern rein weiss gefüllt wird. Dann lässt man den Tiegel erkalten und löst die Salzmasse in 800 Th. kochend heissem destillirtem Wasser. Die heisse Lösung wird filtrirt und auf ca. 3/4 ihres Volumens oder bis zum Erscheinen eines Krystallhäutchens an der Oberflüche der Lösung eingedampft, zur Krystallisation bei Seite gestellt. Die Mutterlauge behandelt man in gleicher Weise, so lange sie farblose Krystalle ausgiebt. 100 Th. des krystallishten Natriumorthophosphats geben gegen 60 Th. Pyrophosphat.

Eigenschaften. Farblose, durchscheinende bis durchsichtige, schiefrhombische Säulen oder auch schiefrhombische tafelförmige, an der Luft beständige Krystalle, welche in 10-12 Th. Wasser von mittlerer Temperatur, in etwas mehr als 1 Th. kochend heissem Wasser löslich, in Weingeist unlöslich sind, mit Wasser eine sehr schwach alkalische Lösung geben, in welcher auf Zusatz von Silbernitrat ein rein weisser Niederschlag (Silberpyrophosphat) entsteht. Erfolgt die Ausfällung mit einem Ueberschuss Silbernitrat, so ist das Filtrat neutral. Im gleichen Falle giebt das neutrale Natriumorthophosphat einen gelben Niederschiag und ein saures Filtrat. Wird die wässerige Lösung mit freien Säuren versetzt, so geht das Pyrophosphat in der Killte allmählich, rascher beim Erhitzen, in Orthophosphat liber.

Die Prüfung des Natriumpyrophosphats erfolgt, nachdem man sieh durch die Fällung mit Silbernitrat überzeugt hat, dass eben das Pyrophosphat und nicht das Orthophosphat. vorliegt, wie die des neutralen Orthophosphats (S. 459). Die mit Salpstersäure saner gemachte wässerige Lösung darf durch Baryumchlorid und Silbernitrat nur flusserst schwach getrübt werden, und Schwefelwasserstoffwasser soll sowohl in der alkalischen wie in der sauer gemachten Lösung keine Veränderung hervorbringen.

Anwendung. Eine thempoutische Anwendung hat das Natriumpyrophosphat nicht gefunden, jedoch wird es im pharmaceutischen Laboratorium zur Darstellung anderer Pyrophosphate, besonders des Ferripyrophosphate, verwendet. Hierbei ist es wesemlich, es immer mit destillirtem Wasser, nie mit gewöhnlichem, Kalkerde und Magnesia haltendem Wasser

Das Natriumpyrophosphat ist ein sehr geeignetes Material, sogenannte Eisenflecke. ans der Weisswäsche und alte Tintenflecke aus gefärbten Zeugen zu entfernen. Es geschieht durch Maceration mit der wässerigen Pyrophosphatlösung.

Natrium pyrophospharicum ferratum (Ergänzb.). Natrium-Ferripyrophosphat. 20 Th. krystall. Natriumpyrophosphat werden zu Pulver zerrieben und ohne Anwendung von Wärme (!) mit 40 Th. kaltem Wasser übergossen. Darauf giebt man unter henden in 1980). von Wärme (I) mit 40 Th. kaltem Wasser übergossen. Darauf giebt man unter beständigem Umrähren eine Mischung aus 12 Th. Ferrichloridiosung (spec. Gew. 1,280) und 18 Th. Wasser nach und nach (I) hinzu, so dass nicht früher ein neuer Theil dieser Mischung hinzugesetzt wird, als bis der zuvor gebildete Niederschlag sich wieder aufgelüst hat. Die so entstandene grüne Flüssigkeit wird filtrirt und portionsweise in größeseren Pausen mit 100 Th. Weingeist vermischt. — Den dadurch entstandenen Niederschlag sammelt man auf einem leinenen Kolatorium, wäscht ihn mit Weingeist aus, presst ihn zwischen Filtrirpapier ab und trocknet ihn an einem lauwarmen Orte.

Weisses, geruchloses, schwach salzig und nur wenig metallisch schmeckendes Pulver, von schwach siltalischer Reaktion. — Die wässerige Lösung scheidet auf Zusatz von Weingeist das unveränderte Salz, beim Kochen aber Ferriphosphat aus. Sübernitrat glebt mit der wässerigen Lösung einen weissen, in Salpetersäure löslichen Niederschlag. Kaliumferrocyanid fürbt die mit Salzsäure angesäuerte wässerige Lösung blau.

ferrocyanid fürbt die mit Salzsäure angesäuerte wässerige Lösung blau. Die wässerige, mit Salpetersäure angesäuerte Lösung (1 = 20) darf durch Baryumnitrat- und Silbernitratlösung nicht mehr als opalisirend getrübt werden (Sulfate, Chloride).

Anwendung. Als mildes Eisenmittel dreimal taglich 0,2-1,0 g. Man vermeide bei der Anwendung mare Zuestze.

Natrium salicylicum.

I. Natrium salicylicum (Anstr. Germ. Helv.). Salicylate de soude (Gall.). Sodil Salicylas (Brit. U-St.). Natriumsalicylat. Salicylsaures Natrium. CaHa(OH)CO,Na. Mol. Gew. = 160.

Darstellung. Um ein schönes Natriumsalicylat zu erhalten, muse man 1) eine reine, kresotinsäurefreie Salicylsäure anwenden, 2) Eisen von der Darstellung sorgfältig ferabalten, 3) die Sättigung der Salicylsäure mit Natriumbikarbonat so leiten, dass die Mischung sehwach sauer bleibt, weil in alkalischer Lösung gefürbte Oxydationsprodukte der Salicylsäure entstehen.

Man mischt in einer Reibschale oder Porcellanschale 10 Th. Natriumbikarbonat mit 16,5 Th. Salicylsture und fügt unter Umrühren in kleinen Antheilen etwa 10 Th. Wasser binau Unter lebhaftem Aufschäumen erfolgt nun die Salzbildung. Wenn die Kohlensäurentwickelung nachgelassen hat, erwärmt man die Mischung zur Verjagung der gelösten Kohlensäure auf dem Wasserbade. Falls die erwärmte Lösung nicht deutlich sauer reagirt, muss sie mit Salicylsiure angesänert werden. Hierauf trocknet man die saure Lösung bei einer 60° nicht überstelgenden Temperatur möglichst rasch ein und krystallisiert den Salzrückstand sus 100—120 Th. Weingeist von 95 Proc. in der Wärme um. Die Munerlaugen werden durch Thierkohle antfärbt und liefern dann beim Koncentriren neue Mengen von farblosem Natriumsalicylat, oder man benutzt sie zum Umkrystallisiren einer neu angesetzten Portion.

Die Darstellung ist nicht gerade lohnend, aber als lebrreich zu empfehlen.

Eigenschaften. Das aus Weingeist krystallisirte Natriumsalicylat bildet farbloso, seidenglänzende Schüppehen, welche sich aus übereinandergeschobenen Tafeln oder breiten Nadeln zusammensetzen. Der Geschmack ist widerlich süss. Durch Einwirkung von Licht und Luft (namentlich wenn die letztere ammoniakalisch ist) kann es röthliche bis bräuntliche Fürbung annehmen; ein geringer Gehalt an freier Salicylsäure verhindert die Fürbung. Natriumsalicylat löst sich in etwa 0,0 Th. Wasser oder in 6 Th. Weingeist zu schwach saner reagirenden Flüssigkeiten. Beim Erhitzen über 200° C. hinaus entweichen Phenol und Kohlendioxyd, und es bleibt das sekundäre Salz zurück 2 [C₆H₄(OH). CO₈Na] — CO₈ + C₆H₆OH + C₆H₄(ONa)(CO₉Na), ohne dass sich Paroxybenzoësäure bildet. Beim Verbrennen des Salzes hlaterbleibt Natriumkarbonat.

Löst man gleiche Moleküle Salicylature und Natriumsalicylat in Weingeist und koncentrirt, so erhält man harte Krystalle der Verbindung C.H.O. + C.H.O. Na., welche von viel Wasser wieder in Salicylsäure und Natriumsalicylat zerlegt werden. Aus einer 50 proc. Lösung ist einmal das Auskrystallisiren eines Salzes C.H.O. Na + 6 H.O beobachtet worden.

Aus der nicht zu stark verdünnten Lösung des Natriumsalicylates (also z.B. 1:100) wird durch Salzsäurezusatz Salicylsäure in Form von nadelförmigen Krystallen abgeschieden, welche in Aether leicht löslich sind. — Die koncentrirte wässerige Lösung wird durch Ferrichloridlösung braunroth gefärbt, bezw. gefällt; in der stark verdünnten (1:1000) Lösung dagegen entsteht durch Ferrichlorid blauviolette Färbung. Auch die weingeistige verdünnte Lösung wird durch Ferrichloridlösung blauviolett gefärbt. (Unterschied von Karbolsäure, z. Bd I, S. 25.)

Prijfung. 1) Das Saiz sei farblos oder besitze höchstens einen schwachen, röthlichen Schein. — 2) Die koncentrirte (1+2) wässerige Lösung sei farblos oder doch nahezu farblos und fürbe sich nach einigem Stehen höchstens schwach röthlich, auch reagire sie schwach sauer. Die saure Reaktion ist zuzulassen, weil nur saure Präparate farblose Lösungen geben. Die Färbungen rühren von nicht nüher bekannten Vorunreinigungen her. — 3) Beim Uebergiessen mit koncentrirter Schwefelsäure löse sich das Salz ohne Anfbrausen (Natriumkarbonat) und ohne Färbung (unbekannte Verunreinigungen, ohne Anfbrausen (Natriumkarbonat) und ohne Färbung (unbekannte Verunreinigungen, Stanh) auf. — 4) Die wässerige Lösung (1=20) darf weder durch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle) noch durch Baryumnitratlösung (Sulfate, Karbonate) verändert werden. — 5) Werden 4 cem der Lösung (1=20) mit 6 cem Weingeist versetzt, hierauf mit Salpetersäure angesäuert, so darf auf Zusatz von Silbernitratlösung die Lösung nicht

verändert werden. Weisse Trübung würde Chloride anzeigen. Der Weingeistzusatz erfolgt, um die Salicylsäure in Lösung zu halten.

Aufbewahrung. Da Luft und Licht die Färbung des Natriamsalicylats begilnstigen, so empfiehlt es sich unbedingt, grössere Vorräthe unter Lichtschutz aufzubewahren. Lösungen von Natriumsalicylat sollte man nicht vorräthig halten, da dieselben häufig — wahrscheinlich durch Abgabe von Alkali aus dem Glase — Färbung annehmen.

Anwendung. Natriumsalicylat wirkt, abweichend von der freien Salicylsäuce. nicht gährungs- und fäulnisswidrig. Dagegen kann es als Specificum gegen Gelenkrhoumatismus und Gieht angeschen werden. Ausserdem wirkt is bei verschiedenen Krankheiten antipyretisch, ohne jedoch den Verlauf der Krankheit zu beeinflassen. Wirksam ist es ferner bei Migrane. Man giebt es zu 0,5-2,0 g mehrmals täglich mit viel Wasser. Geschmackscorrigens ist Kognak mit Salz. Grosse Gaben künnen Uebelkeit und Ohrensausen hervorrefen. In der Mikroskopie dient die koncentrirte Lisung als wichtiges Aufhellungsmittel der Prilparate.

Rp.	us alkalina efferrescans fertior Nazzii biesrbeniel Nazzii mileyliei Boracia	8,0
That	Aquae heide carbonles saturatas	

Bet fermentativer Unberntuerung des Magous, urutischer Diathese, icherus estarriadia Früh nilchtern 1/2-1/2 Trinkgins

Aqua alkalina afferrescons millor Jawonaus.

Hp.	Natrii bleschontei Natrii mileylici	5,0
	Bornesa Aquae acido carbonico astaratas	1:0

Elixir Sodii Salleylatia (Nat. form.). Rp. Natril salleyitel Eligis aroundfel q a ad 1,01.

Mixtern anticheumatica (Form. Berol.).

ltp. Natril salleylid Tinotome Aurentil Aquan destillatas q. a. ad 200,0.

Potlo salleylain Bunxumas. Eln moussirendes, suckerfreies Getränk, leicht instrend Es enthalt im Liter: Natrii salleyllei 1,0-10,0 g

Lithil salicytha 3,5-3,0 g. Yet. Mixigra autichoumatica. Rp. Natril salicylled 20,0

Aquae \$50,0 Tuglich 3-5 Essioffet für elnen Humi mit akuten: Gelenkrhenmotismus.

Nasrii salicylici 50,0, Tagusgabe für ein Pferd mit stark fieberhafter Lingenentendung.

Natrinu boro-salicylicum (BERNEGAU). Acidi borici 35,0 und Natrii salicylici 17,0 werden fein zerrieben und gemischt. Das Gemisch wird angefauchtet und ½ Stunde sieh nechtst überlassen. Nach dieser Zeit ist es völlig erhärtet und wird fein gepnlyert.

Borsaffeyl-Creme (Bannedau). Natrii boro-salicyliei (Bennedau) 50,0, Glycerini Arnicae 200,0, Vaselini flavi 110,0, Lanelini anhydrici 90,0.

Neuralgia. Ist eine Mischung aus Acetanilid, Coffen und Natriumsalicylat.

Aspirin. Acetylsalleylshure. CoH₄. CO₂H. CO₂CH₆. Mol. Gew. = 180.

Diese Verbindung ist von den Farbenfabriken vorm. Friedr. Bayer & Co. als Ersatzmittel des Natriumsalicylats in den Verkehr gebracht worden. Der Name ist gebildet aus "Acetylspiraeasilare".

Darstellung. Salicylsäure wird im Autoklaven oder am Rückstusskühler mit Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid auf 150°C, erhitzt. Das erhaltene Reaktionsprodukt wird ans Chloroform umkrystallisirt.

Eigenschaften. Farblose Krystallnadeln, welche bei 185 °C. schmeizen und säuerlich schmecken. Sie lösen sich in Wasser von 37° C. etwa im Verhältniss I: 100 auf. in kaltem Wasser sind sie erheblich schwieriger löslich, leicht löslich sind sie in Alkohol, Aether, auch in Chloroform. Die wilsserige oder alkoholische Lösung wird durch Ferrichiorid nicht violett gefürbt. Gegen Sauren ist die Verbindung ziemlich beständig, durch Alkalien wird sie leicht in Salicylsaure und Eszigsäure gespalten. Wässerige oder alkoholische Lösungen sollen nicht vorräthig gehalten werden, da sie wenig haltbar sein sollen. Kocht man 0,5 g Aspirin mit 10 ccm 10 proc. Natroulauge 2-3 Minuten lang, so wird der Ester verseift. Die erkaltete Lösung ist klar und enthält Natriumsalicylat und Natriumacetat. Wird sie mit verdünnter Schwefelsaure angesauert, so tritt unter vorübergehender Violettfärbung Ausscheidung von Sallcylsäure ein. Man kann diese auf ihren Schmelzpunkt prüsen. Das Filtrat riecht nach Essigsäure und giebt beim Erhitzen mit Alkohol und koncentrirter Schwefelsäure Geruch nach Essigäther.

Prilfung. 1) Aspirin schmelze nach dem Trocknen über Schwefelsäure bei 135°C., 0,5 des Präparates müssen auf dem Platinbleche ohne Rückstand verbrennen. — 2) Man löst 0,1 g Aspirin in 5 cem Alkohol und verdünnt mit 20 cem Wasser. Diese Lösung darf durch Zusatz von 1 Tropfen verdünntem Ferrichlorid nicht violett gefärbt werden unnacetyllrte Salieylshure).

Aufbewuhrung. Unter den indifferenten Armeimitteln.

Anwendung. Aspirin wird als Ersatz des Natriumsalicylats und zwar als Antipyreticum und Specificum gegen Gelenkrheumatismus empfohlen. Es hat vor diesem die
Vorzüge, weniger schlecht zu schmecken, schon in kleinen Gaben zu wirken und alcht
so leicht unangenehme Nebenwirkungen zu verursachen. Man giebt es täglich 4-5mal
zu 1 g mit der 3-4fachen Menge Zucker in etwas Wasser angerührt in Form eines
limonadensrtigen Geträukes.

Natrium sulfocarbolicum.

Natrium sulfocarbolicum. Natrium sulfophenylicum. Sodii Sulfocarbolas (Brit. U-St.). Natrium phenolosulfuricum. Phenolsulfosaures Natrium. Carbolsulfosaures Natrium. CaH. (OH)SO. Na + 2 H.O. Mol. Gew. = 232. Dieses Salz darf nicht verwechselt werden mit dam phenylschwefelsauren Natrium SO. NaC. H. von Bau-

MARN, welches mit dem vorigen isomer ist.

Durstellung. 100 Th. reine krystallisizte Karbolslave werden in einem Kolben mit 105 Th. koncentrirter Schwefelsäure übergessen, und zuerst an einem Orte von 70-80° C. zwei Tage, dann in der Wasserbadwärme (cn. 90° C.) einen Tag hindurch erhalten. Nach dem Erkalten wird die Flüssigkeit mit einem deppelten Volumen destillirten Wassers verdünnt und nach und nach unter gelindem Frwärmen und Umrühren mit Natriumkarbenatkrystellen versetzt, bis eine neutrale Lösung erhalten ist. Diese Lösung giesst man in ein Glasgofilss, welches ein doppeltes Volumen Weingeist enthält, rührt um und stellt einen Tag bei Seite. Dann wird die klare Flüssigkeit dekanthirt und nach der Sammlung des Weingeistes durch Destillation der rückständige Theil im Wasserbade zur Krystallisation eingedampft. Ausbeute des Doppelte von dem Gewicht der verwendeten Karbolsfüre.

Eligenschaften. Das phenolsulfosaure Natrium bildet farblose und geruchlose, rhombische Prismen von kühlend-salzigem und schwach bitterem Geschmacke. Sie verwittern an trockener Luft und lösen sieh in 5 Th. kaltem oder 1 Th. siedendem Wasser, in 130 Th. kaltem oder 10 Th. siedendem Alkohol. In verdünntem Alkohol sind sie leichter löslich. — Die wässerige Lösung wird durch Ferrichlorid violett gefärbt. Der Krystallwassergehalt beträgt 15,5 Proc. Wird das Salz geglüht, so entweicht Karbolsäure und es hinterbleibt ein Gemisch von Natriumsulfat und Natriumkarbonat.

Prüfung. Die Lösung des Saizes in 20 Th. destillirtem Wasser darf durch Baryumchlorid nicht oder doch nur unbedeutend getrübt (unorganische Schwefelsäure) und durch verdünnte Schwefelsäure (Baryumchlorid) oder Schwefelwasserstoff nicht verändert

werden (Metalle, namentlich Blei).

Amwendung. Das Natriumsulfophenylat ist nur von einigen wenigen Aersteubei Stomatitis aphthosa, Bräune, Typhus, Phthisis, Pocken, in Gaben zu 0,5—1,0—2,0 g mehrere Male des Tages, auch Eusserlich bei patriden Wunden als Antiseptieum empfohlen worden.

Natrium sulfuratum.

Die Verbindungen des Schwefels mit Natrium gleichen völlig denen des Schwefels mit Kalium. Sie baben für die Therapie wenig Bedentung und kommen hauptsächlich als Reagentien in Betracht. Mit Rücksicht auf die Inkonsequenz der Nomenklatur wird man eich stets die Frage vorzulegen haben, welche Verbindung im einzelnen Falle gemeint ist. Vergl. Bd l, S. 375 u. Bd II, S. 215.

- I. Natrium sulfhydricum. Natriumsulfhydrat. Natis. Da es noch ungewiss ist, ob die Verbindung im krystallisirten Zustande erhalten werden kann, so bereitet man sie gewöhnlich in Lösung. Zu diesem Zwecke sättigt man eine 10—15 proc. Natronlange mit gewaschenem (I) Schwefelwasserstoff, bis nichts mehr absorbirt wird, lässt die Flüssigkeit in völlig gefüllten Flaschen unter Luftabschluss absetzen und ültrirt von etwa ausgeschiedenem Ferrosulfid durch Asbest ab. Klare, farblose Flüssigkeit, nach Schwefelwasserstoff riechend. Giebt beim Usbersättigen mit Siluren nur Schwefelwasserstoff, keine Abscheidung von Schwefel. Dient als Reagens in der chemischen Analyse.
- II. Natrium monosulfuratum. Natriummonosulfid. Monosulfure de sodium cristallisé (Gall.). Na₁S + 9 II₂O. Mol. Gew. = 240.

Verdünnt man 45 Th. Natronlange von 1,44 spec. Gew. mit dem doppelten Volumen Wasser, sättigt diese Mischung vollständig mit Schwefelwasserstoff und mischt sie alsdann mit 55 Th. Natronlange von 1,44 spec. Gew., so scheidet sich in der Kälte das obige Salz aus.

Farblose, oder durch Ferrosulfid grünlich oder durch Natriumdisalfid gelblich gefärbte Krystalle, welche sich in Wasser leicht lösen. Die Lösung des Salzes soll, wenn sie durch Absetzen und Filtriren von beigemengtem Ferrosulfid befreit ist, farbles sein. Ist sie gelblich, was ihrer Verwendung zu den meisten Zwecken nicht schadet, so enthält sie eben Natriumpolysulfide.

Wird das Natriumsulfid der Luft und dem Liebte ausgesetzt, so färbt es sich unter Bildung von Natriumkarbonat und Natriumpolysulfid gelblich bis gelb.

Durch Ansäuern mit Silvren scheidet ein Polysulfid-freies Praparat nur Schwefelwasserstoff, nicht aber auch Schwefel ab. Auf Zusatz von Manganosulfat fällt fleischfarbenes Manganosulfid ohne Entwickelung von Schwefelwasserstoff, falls das Praparat frei ist von Natriumsulfhydrat.

Aufbewahrung. An einem kühlen, trockenen und dunklen Orte in Gläsern, welche mit Kork gut versehlessen sind. Die Korke sind auch noch mit Paraffin auszugiessen.

Anwendung. Vorzugsweise als Reagens in der analytischen Chemie, namentlich bei der Stickstoffbestimmung nach Kantoam, und bei der massamlytischen Zinkbeatimmung.

Epilatorium E. Burrrogn.

Rourrogn's Enthanzungsmittel.

Rp. Natri oulfurali crystellinat. 10,0
Conchesta presparatum. 30,0.

Mit Wasser to cinem firet hugarührt sind die behannten Stellen aufzustreichen.

Pairis sulfurato-capacatus.

Savon de Burèges de Hénnau.

Ep. Naudi sulfurati erystalilead

Natril carbontel sied

Natril chlorati

Saponts medicati pulventi 126,0.

Fiat pulvis, detur ad vitrus.

Sapo anifuratus Barcigiosnala.
Saron anifureux de Hardgea.

Ep Natrii solfurati rryatalisati
Natrii carbanici sicci
Natrii chicauti hii 10,0
Saponis medicati 125,0
Aquae
Plant globuli. Zu Waschungen.

Sirap de monosulfare de nodium (ciali).

Ep Natril sulfurul erystallissii 0,1

Aquan destillatae

Elcupi Sacchari 20,0

Strupus antianthmaticus cum Natrio sulfurato. Hp Natrii sulfurnii ceyatsillanii 0,5 Strupi Islamai Toistani 250,0 Faglich 1—3 Fasisffel

Pommade de Barèges.

Bj. Natril culturati crystali.
Natril carbanici crystali. 44 10,0
Besnots
Baharat Tolotani an 2,0
Adipis sulfil 100,0
Bel remchiedenen Hautkraukhelten

III. Natrium trisulfuratum. Soda-Schwefelleber. Trisulfure de sodium solide (Gall.)

Man erhitzt ein Gemisch von 14 Th. calcinlrter Soda (des Handels) und 10 Th. Schwefelblumen in einem geschlossenen Gefüsse in der bei Kalium sulfuratum (S. 215) angegebenen Weise. Das Schmolzen erfolgt bei wesentlich höherer Temperatur als bei der Kali-Schwefelleber, daher eathält das Praparat auch weniger Thiosulfut als diese.

Es ist in Frankreich, nicht in Doutschland in Gebrauch und wird zweckmassig durch

Kali-Schwefelleber ersetzt.

Natrium sulfuricum.

J. Natrium sulfuricum (Germ. Helv.). Natrium sulfuricum erystallisatum (Austr.), Sulfate de soude purifié (Gall.), Sodii Sulphas (Brit. U-St.). Natriumsuifat, Schwefelsaures Natrium. Sal mirabile Glaubert. Sal Glaubert. Soda vitriolata. Glaubers Salz. Na₂SO₄ + 10H₂O. Mol. Gew. = 322.

Das reine Salz wird durch Umkrystallisiren des roben Glaubersalzes dargestellt and kommt in solcher Reinheit im Handel vor, dass seine Darstellung im pharmaceutischen

Laboratorium nicht ausgeführt wird.

Eigenschuften. Am Lösungen, welche weniger warm als 38° C, sind, oder beim Verdansten wässeriger Lönnugen an der Luft bei gewöhnlicher Temperatur krystallisirt das

Natriumsulfat mit 10 Mol. Wasser als Na, SO, + 10 HaO in grossen, durchsichtigen Krystallen des monokiinen Systems, welche bei 33° C. in ihrem Krystallwasser zu einer farblosen Flüssigkeit schmelzen Der Geschmack der Krystalle ist bitterlich-salzig, kühlend. An trockener (warmer) Luft. verwittern die Krystalle, indem sie sich oberdächlich mit einem weissen Pulver von wasserarmem Natriumsulfat bedecken und allmählich ganzlich zu einem aus wasserfreiem Natriumsulfat bestehenden weissen Pulver zerfallen. In Weingeist ist das Salz so gut wie unlöslich, ziemlich leicht löglich ist es in Wasser. Die wässerige Ld- Fig. 52 a Glaubersalskrystalla. 8 e Natriumsong ist neutral.



sulfatkeystalls mit 7 Mot Krystallwasser.

Interessant ist das Verhalten des krystallisirten Natriumsulfates beim Auflüsen in Wasser von verschiedenen Temperaturen. Die Löslichkeit des Salzes in Wasser nimmt mit der Steigerung der Temperatur des letzteren bis zu einem gewissen Punkte zu. Das Maximum (Optimum) der Löslichkeit in Wasser liegt bei 33° C., über diese Temperatur himaus nimmt die Löslichkeit in Wasser wieder ab:

100 Th. Wasser lösen bei 0° C. = 12 Th., bei 15° C. = 33,3 Th., bei 18° C. = 48 Th., bei 33°C. = 322,6 Th., bei 50°C. = 263 Th., bei 190°C. = 238 Th. krystnllisirtes Natriumsulfat. - Wird die bei 33° C. gesättigte wässerige Lösung über diese Temperatur hinaus erhitzt, so erfolgt Abscheidung eines wasstrürmeren Salzes der Zusammensetzung Na SO,

+ 7 B.O.

Lässt man die bei 33° C. gesättigte Lösung, vor dem Hineinfallen von Stanb und festen Körpern, sowie vor Erschütterungen geschützt, langsam erkalten, so scheiden sieh in der Regel Krystalle nicht aus: die Lönung ist übersättigt. - Wird eine solche Lösung erschüttert oder mit einem festen Gegenstande berührt, z. B. mit einem Glasstabe umgerührt, so erstarrt sie unter freiwilliger Temperaturerböhung zu einem Salzbrei, aber die Krystalle haben die Zusammensetzung Na,80, + 7 H.O.

Das officinelle Natriumsulfat ist das mit 10 Mol. Wasser krystallisirende von der

Formed Na₂SO₄ + 10 H₂O. Es entiala 55,76 Proc. H₂O and 44,24 Proc. Na₂SO₄.

Aufbewahrung. Mit Rücksicht darauf, dass das Ghubersalz in trockener Luft schr leicht verwittert, bewahrt man das reine Salz in gut verschlossenen steinernen oder Handb. 4. pharm, Praxis. II.

Matrosenhölzer. Sturmhölzer. Die Masse dieser Hölzer besteht aus: Arabischem Gammi I Th., Kalisalpeter 2 Th., Kohlepulver 2 Th. Man tunkt 1,5-2,0 cm tief und versieht die koulenförmigen Enden noch mit einem Köpfeben aus Sicherheitsmasse.

II. † Acidum chloricum. Chlorsänre. Chloric acid. Acide chlorique. Clo, II. Mol. Gew. — 64,5. Wird fabrikmässig durch Zersetzung von Baryumchlorat mittels verdünnter Schwefelsäure und Eindampfen der klaren Lösung im Vacuum dargestellt.

Farblose oder schwach gelbliche Flüssigkeit vom spec. Gew. 1,20. Sie entbindet auf Zusatz von Salzskure namentlich beim Erwärmen grosse Mengen freies Chlor. Auf Zusatz von kone. Schwefalskure wird gelbgrünes Chlordioxyd in Freiheit gesetzt, welches über 60° C. explodirt. Chlorskure bringt im kone. Zustande leicht entzündliche Substanzen zur Entzündung, welche sich unter Umständen zur Explosion steigern kann. Man benutzt die Chlorskure (an Stelle von Kaliumchlorat) in Verbindung mit Salzskure zur bequemen Zerstörung organischer Substanzen zum Zwecke der toxikologischen Analyse. ClO₂H + 5HCl = 3H₄O + 3Cl₄. Diese Anwendung wird ausserordentlich erschwert dadurch, dass die Chlorskure des Handels sehr häufig arsenhaltig ist. Man darf daher zu toxikologischen Arbeiten Chlorskure niemals verwenden, ohne dass man sich von der Abwesenheit des Arsens überzeugt hat.

Prüfung. 1) 20,0 ccm werden mit 100,0 ccm Wasser verdünut und mit überschüssiger Salzsäure auf dem Wasserbade bis zur vollständigen Zersetzung erwärmt. Die Hälfte dieses Rückstandes prüft man im Maren'schen Apparate auf Arsen. — 2) 5,0 ccm werden mit 50 ccm Wasser verdünnt. Diese Mischung werde auf Zusatz von 1 ccm verdünnter Schwefelsäure innerhalb 30 Minuten nur schwach getrübt (Barytsalz). — 3) Die andere Hälfte des Verdampfungsrückstandes sub 1) darf weder mit Schwefelwasserstoff, noch, nach dem Uebersättigen durch Ammoniak, mit Ammoniamsulfid eine Fällung geben (Metalle). Eine leichte Grünfärbung durch Ammoniamsulfid ist zuzulassen, weil Spuren von Eisen in jeder Chlorsäure enthalten sind.

Aufbewahrung. Vorsichtig und von leicht brennbaren Substanzen getreunt, in Flaschen mit Glasstovien.

BERTHOLLET'S Bleichflüssigkelt. Ist eine verdünnte, wasserige Auflösung von Chlorsaure.

Kalium chromicum.

l. † Kalium chromicum flavum. (Erganzh.) Kalium chromicum. Kalium chromicum neutrale. Kaliumchromat. Gelbes oder neutrales chromsaures Kali-Chromate de potasse. Potassii Chromas. K₄CrO₄. Mol. Gew. = 194. Man erhālt dieses Salz, indem man 10 Th. reines Kaliumdichromat und 4,7 Th. reines Kaliumkarbonat in 50 Th. Wasser auflöst und diese Lösung bis zum Krystallisationspankt koncentrirt.

Eigenschaften. Gelbe, rhombische, luftbeständige Krystalle von schwach alkalischer Reaktion und bitterem, metallisch-herbem Geschmack, welche beim Erhitzen schmelzen. Sie lösen sich in 2 Th. kaltem Wasser, sehr leicht in siedendem Wasser; in Weingelst sind sie uniöslich. Die wässerige Lösung ist auch bei starker Verdünnung gelb gefärbt und giebt mit Bleiseetat einen gelben, mit Silbernitrat einen rothen und mit überschüssiger Weinsäurelösung allmithlich einen weissen, krystallinischen Niederschlag. — Die Prüfung dieses vorwiegend als Reagens verwendeten Präparates hat sich auf einen Gehalt an Schwefelsäure und Chlor zu erstrecken.

Prüfung. 1) Die mit Salpetersüure stark (!) angesinerte wässerige Lösung (1 = 20) darf weder durch Baryumnitrat- (Schwefelsäure), noch durch Silbernitratlösung (Chlor) verändert werden. 2) Die mit Ammoniakflüssigkeit versetzte 5 procentige Lösung darf sich auf Zusatz von Ammoniumoxalatlösung nicht trüben (Kalk).

Aufbewahrung. Vorsichtig. Anwendung. Es wird unter den nämlichen Indikationen angewendet wie das Kaliumdichromat, nur ist es von etwas milderer Wirkung. Man giebt es innerlich zu 0,01-0,03-0,05 g (als Emeticum zu 0,15-0,2-0,3) in Lösung oder in Pillen mit Argilla. Aeasserlich in 5-10 proc. Lösung als Verbandwasser, Augenwasser. Mit Kaliumchromat getränktes Papier dient zu Moxen. In der Analyse besonders als Indikator bei der massanalytischen Bestimmung des Chlors nach Mona.

II, + Kallum dichromicum (Germ.), Kallum bichromicum (Helv.). Bichromate de potasse (Gall.). Potassil Bichromas (Brit., U-St.). Kall chromicum rubrum. Kall chromicum acidum. Kallumbichromat. Zwelfach-chromsaures Kali. Pyrochrom-Saures Kall. K.Cr.O. Mol. Gew. = 294.

Die Darstellung erfolgt fabrikmässig durch Erhitzen von Chromeisenstein mit Pottasche in Flammöfen. Die Lösung der Schmelze wird mit Schwefelsäure angesäuert, worauf zuerst das hier in Frage stehende Salz und erst später Kaliumsulfat auskrystallisirt.

Eigenschaften. Rothe, trikline Säulen oder Tafeln vom spen. Gew. 2,69. Es 16st. sich in 10 Th. Wasser von 150 C. oder in ca. 1,5 Th. siedendem Wasser; in Weingelst ist es unlöslich. Die wässerige Lösung röthet blaues Lackmuspapler und schmeckt bitter-herb. Werden die Krystalle vorsichtig erhitzt, so schmelzen sie zu einem dunkelbrannen Pluss, Welcher beim Erkalten krystallinisch erstarrt. Dieser erstarrte Fluss ist unverändertes, Wasserfreies Kaliumdichromat. In hoher Hitze tritt Zerfall ein in Kaliumehromat, Chromoxyd und Sauerstoff. Durch Neutralisation mit Kaliumkarbonat oder Kalilauge wird das Kaliumdichromat in gelbes Kaliumchromat übergeführt. Beim Erhitzen mit Salzsäure wird Ohlor, beim Erhitzen mit kone. Schwefelsaure Sauerstoff entwickelt.

Aufbewahrung. Wegen seiner giftigen Ligenschaften vorsichtig. Es ist aber

weder hygroskopisch noch lichtempfindlich.

Prüfung auf Chlor, Schwefelsäure und Kalk erfolgt wie bei dem vorigen Präparat. Anwendung. In Substanz oder kone. Lisung wirkt Kalinmdichromat Stzend, in verdünnter Lösung adstringirend und erhärtend auf die Gewebe. Innerlich ist es ein heftiges Gift, welches leicht Erbrechen verursacht und Magenentzlindung erzeugt. Man benutzt es zum Erbärten anatomischer Präparate, zu Aetzungen bei Kondylomen, von syphilitischen und krebsigen Geschwüren. Innerlich namentlich in der Form des Gönzschen Chromwassers gegen Syphilis empfohlen, neuerdings auch bei Magenleiden, Magengeschwären zu 0,006 g täglich sahr gerühmt.

Im chamischen Laboratorium wird Kaliumdichromat im Gemisch mit Schwefelslure oder Eisessig als Oxydationsmittel verwendet. Die grössten Mengen werden bei der Alizarinfabrikation zur Ueberführung des Anthracens in Anthrachinon verbraucht. In der Elektrotherapie dient es zum Füllen der nicht gesundheitsschädlichen Zink-Kohle-Elemente

(nach Boyr-Bussen) und der Guener'schen Tauchbatterien.

Beize für Hirschgewelhe etc. Die Geweihe werden abwechselnd mit Lösungen von Catschu und Kaliumdichromat bepinselt, bis der gewünschte Farbenton erzielt ist. Die Geweih-Enden werden mit Glaspapier weiss geschabt.

Chinesisches Graspapier. Mit einer Lösung von 10 Th. Kaliumdichromat in 100 Th.

Chinestsches Graspapier. Mit einer Lösung von 10 In. Kannindichtenke in Kannieringerbreite Streifen Kannieringerbreiten Kannieringerbreiten Kannieringerbreiten Kannieringerbreiten Kannieringerbreiten Kannieringerbreiten Kannieringerbreiten Kannieri

und gefiederter Blätter. (Fig. 14.) Chromwasser pach Dn. Güstz. Rp. Kalii diehromici 0,03, Kalii nitrici, Natrii nitrici aa 0,1, Natrii chlorati 0,2, Aquae acido carbonico saturatae 600,0. Gegen

Diphtherie und Syphilis.

Gummischleim, chromitter, als wasserdichter Glanzlack, besteht sus 10,0 ambischem Gummi, 25,0 destillirtem Wasser und 1,0 Kaliumdichromat. Die damit überzogene Fläche wird den Sonnenstrahlen ausgesetzt.



Fig. 14.

Eisen, Kalk, Magnesia Spuren. Das eingedampfte Salz wird in einer Kohlensaure-Atmosphäre getrocknet.

Marienbader Brunnensalz, echtes. Hat nach Lupwin folgende Zusammensetzung. A. Das krystalliairte: Natriumsulfat krystall. 84,6. Natriumsharbonat krystall. 14,73. Natriumchlorid 0,67. Kaliemsulfat, Lithiumkarbonat Spuren. B. Das pulverformige: Natriumsulfat 54,38. Natriumkarbonat 23,81 (beide Salze völlig wasserfrei), Natriumchlorid 20,40, Kaliumsulfat 0,66, Lithiumkarbonat 0,08, Wasser 0,67, Natriumborat, Natriumbromid, Natriumnitrat, Kieselsäure, Eisenoxyd, Spuren.

Neu-Karlsbader Krystalle von Dr. Hass Brackenusch in Berlin. Bestehen aus wasserarmem krystall. Natriumsulfat (Na₂SO₄ + 7H₂O) 68,52 Proc., Kaliumsulfat 30,42 Proc. and Natriumbikarbonat 1,06 Proc. B. Fischen.

III. Natrium sulfaethylicum. Aethylschwefelsaures Natrium. Natrium sulfovinyllenm. Sulfovinate de soude (Gall.). $C_2H_5SO_4Na+H_2O$. Mol. Gew. = 166.

Darstellung. Zu 110 Th. absolutem Weingeist, der sich in einem Kolben befindet, giesst man mit der nöthigen Vorsicht 100 Th. koncentrirte reine Schwefelsänre,
mischt vorsichtig und erhitzt die Mischung alsdann einige Stunden auf dem Wasserbade.
Alsdann giesst man sie in 1,5 l Wasser, afttigt die Flüssigkeit mit Baryumkarbonat unter
Erwärmen auf dem Wasserbade, filtrirt vom Baryumsulfat und überschüssigen Baryumkarbonat ab und bringt das Filtrat durch Eindampfen zur Krystallisation. Die Krystalle sind
üthylschwefelsaares Baryum [C_xH_xSO₄]₂. Be + 2 H₄O.

100 Th. dieses Baryumsalzes löst man in Wasser und fügt nun unter Erwärmen soviel einer Lösung von Natriumkarbonat zu, bis alles Baryum ausgefällt und ein geringer Ueberschuss von Natriumkarbonat verhanden ist. Hierzu bedarf man 67—68 Th. des Salzes Na₄CO₆ + 10 H₄O. Man filtrirt alsdaan ab und dunstet das Filtrat bis zur Krystallisation ein oder dampft es direkt zur Trockne.

Eigenschaften. Das äthylschwefelsaure Natrium krystallisirt in hexagonalen Tafeln, welche 10,8 Proc. Krystallwasser enthalten, ist von erfrischendem, bitterlichen, hintennach süselichem Geschmacke und ohne Geruch. Es ist ein hygroskopisches Salz, löslich in 0,6 Th. Wasser und auch leicht löslich in wasserhaltigem Weingeist und in Glycerin, schwer löslich in absolutem Weingeist, nulöslich in Anther. Beim Erhitzen bis auf 120° C., auch bei der Aufbewahrung oder schwacher Erwärmung seiner wässerigen Lösung zerfällt es nach und nach in Weingeist und saures Natriumsulfat, d. h. die vorher neutrale Lösung wird nun sauer. Beim Eindampfen seiner Lösung ist es daher angezeigt, diese durch Natriumkarbonat schwach alkalisch zu erhalten. Diese Zersetzung ist selbst bei den Krystallen nicht ansgeschlessen, sobald diese mit Feuchtigkeit (z. B. des Krystallwassers aus den daneben liegendem verwitternden Krystallen) oder feuchter Luft in Berührung sind. In einem Reagireylinder liber einer Flamme erhitzt, giebt das Salz Dömpfe, welche entzündet mit Flamme bronnen.

Prüfung. Das äthylschwefelsaure Natrium muss sich in 3 Th. eines 45 proc. Weingeistes vollständig lösen und diese Lösung soll möglichst neutral sein, d. h. sowohl eine alkalische wie eine saure Reaktion darf nur sehr unbedeutend sein. Diese Lösung darf ferner durch verdünnte Schwefelsäure nicht im geringsten Blei, Baryum), durch stark verdünnte Baryumchloridlösung nur opalisirend getrübt werden (unorganische Schwefelsäure).

Aufbewahrung. Das durch Pressen zwischen Filtrirpapier eingetrocknete Salz wird zweckmässig im Exsicutor nachgetrocknet und dann in gut zu verschliessende Gefässe gebracht. Trotzdem unterliegt es allmählich doch einer geringen Zersetzung.

Anwendung. In Gaben von 10,0-15,0 g bei Kindern und von 20,0-30,0 g bei Erwachsenen als mildes Abführmittel, welches indessen keine wesentlichen Vorzüge vor anderen salinischen Abführmitteln besitzt.

Natrium sylvino-abietinicum.

Natrium sylvino-abietinicum. Natrium silvino-abietinicum. Sapo resinosus. Reine Harzseife. Harzsaures Natron.

Eine Lösung von 100,0 krystallisirtem Natriumkarbenat in 200,0 destillirtem Wasser wird kochend gemacht und mit 100,0 gepulvertem und durch ein Sieb geschlagenem Kolophon versetzt. Die Masse wird in bedecktem Gefüss noch eine Stunde im Dampfbade heiss gehalten, dann mit einem Liter kaltem Wasser durchmischt und in einem leinenen Kolatorium gesammelt, ausgedrückt und in gelinder Würme trocken gemacht. Es ist ein bräunliches, in Wasser untbaliches, in Weingeist leicht tösliches Pulver.

Man hat diese sogenannte Harzseife zu 0,5-1,0-2,0 mehrmals täglich in Pillen oder Bissen gegen Blennorrhoe angewendet.

Natrium tartaricum.

 Natrium tartaricum (Ergänzb.). Natriumtartrat. Neutrales weinsaures Natrium. Tartrate de soude neutre. Sodii Tartras. C₂H₄O₈Na₂ + 2H₂O. Mol. Gew. = 230.

Darstellung. 100 Th. Weinsäure, gelöst in 600 Th. destilliriem Wasser, werden im Wasserbade erhitzt und nach und nach mit soviel krystallisirtem Natriumkarbonat (100 Th.) versetzt, bis eine neutrale Flüssigkeit gewonnen ist. Nach völliger Austreibung der frei gewordenen Kohleusäure wird filtrirt, und das Filtrat durch Abdampfen und Beiseitestellen in Krystalle verwandelt, die letzte Mutterlauge aber verworfen. Ausbeute gegen 150 Th.

Eigenschaften. Parblose, durchsichtige, rhombische Prismen, bisweilen büscheltörmig vereinigt, neutral, von salzigem Geschmacke, beim Erhitzen unter Verbreitung von Karamelgeruch verbreunend und dann einen weisslichen Salzrückstand hinterlassend, dessen Lösung stark alkalisch reagirt. Das Salz löst sich in 2 Th. kaltem Wasser, nicht in Weingeist. Es ertheilt der Flamme eine gelbe Färbung. Die koncentrirte wässerige Lösung (1 = 5) bleibt auf Zusatz von Essigsäure klar, scheidet aber auf weiteren Zusatz von Kaliumacetatlösung einen weissen, krystallinischen Niederschlag ab (von Kaliumbitartrat), der durch Zugabe von Natronlange wieder gelöst wird.

Prafung. 1) Dereh ein Kobaltgias betrachtet, darf die durch Natriamtartrat gelb gefürbte Flamme höchstens vorübergehend roth gefürbt erscheinen (Kali). — 2) Die wässerige Lösung (1 = 20) sei neutral und werde weder durch Schwefelwasserstoff (Metalle, z. B. Blei), noch durch Ammoniumozalat (Kalk) verändert. Nach dem Ansäuern mit wenigen Tropfen Salzzäure werde sie durch Kaliumferrocyanidiösung nicht anfort blan gefärbt (Eisen). — 3) Nach dem Ansäuern mit Salpetersäure werde die wässerige Lösung durch Baryumchlorid oder Silbernitrat nicht mehr als opalizirend getrübt; Spuren von Schwefelsäure und Chlor sind zuzulassen. — 4) Beim Erwärmen mit Natronlauge darf das Salz Ammoniakgeruch nicht entwickelo.

Anwendung. Ein dem Kaliumnatriumtartrat in der Wirkung auf den Darmkanal ähnliches, aber noch milderes Salz, welches wohl nur wegen seines milden Geschnuckes Beschtung gefunden hat. Als mildes Abführmittel giebt man es zu 10,0—20,0—30,0 g in Wasser, Kaffee, Milch gelöst, des Morgens auf einmal.

Sodii Citro-Tartrus effervescens (Brit.). Natrium citrico-tartarienm efferrescens. Natrii bicarbonici 500,0, Acidi tartarici 270,0, Acidi citrici pulversti 180,0, Sacchari pulversti 150,0. Die trockene Mischang Ist zu granuliren.

II. Natrium bitartaricum. Natriumbitartrat. Saures weinsaures Natrium. Bitartrate de soude. Sodii Ritartras. $C_4H_2O_8Na+H_2O$. Mol. Gew. = 190.

Darstellung. 100 Th. Weinsäure werden in 500 Th. destillirtem Wasser gelöst, im Wasserbade erhitzt mit der genügenden Menge krystallisirtem Natriumkarbonat (190 Th.) neutralisirt, heiss filtrirt, mit einer filtrirten Lösung von 100 Th. Weinsäure in 500 Th. verdünntem Weingeist vermischt und an einen kalten Ort gestellt. Nach einem Tage sammelt man den weissen krystallinischen Niederschlag und trocknet ihn.

Anwendung. Das Natriumbitartrat dient in seiner Lösung in 8 Th. kaltem Wasser als Reagens auf neutrale Kalisalze. — Ausserdem wird es als Ersatz der Weinsäure zu einigen verräthig zu haltenden Brausspulvermischungen benutzt.

Natrium thiosulfuricum.

Natrium thiosulfuricum (Germ.). Natrium hyposulfurosum (Helv.) Hyposulfite de soude (Gall.). Sodii Hyposulfits (U-St.). Natrium subsulfurosum. Natrium-thiosulfat. Unterschwesiigsaures Natrium. Na₂S₄O₄ + 5H₄O. Mol. Gew. = 248.

Dieses Salz wird als Nebenprodukt bei der Sodafabrikation nach Labilano gewonnen und kommt in sehr reinem Zustande in den Handel.

Eigenschaften. Natriumthiosulfat krystallisirt aus Wasser in Form grosser, farblöser, etwas feucht anzufühlender, monokliner Prismen der Zusammensetzung Na $_{2}$ S $_{0}$ $_{4}$ +5 $_{4}$ O $_{5}$ wolche sehon in gleichen Theilen Wasser von gewähnlicher Temperstur löslich sind. Die wässerige Lösung sehmeckt salzig-bitterlich, reagirt gegen Lackmus sehwach alkalisch und erleidet nach längerer Zeit der Aufbewahrung eine Zersetzung, indem sich unter Bildung von Natriumsulfit Schwefel ausscheidet: Na $_{2}$ S $_{6}$ O $_{3}$ = S + Na $_{2}$ SO $_{5}$.

Bei gewöhnlicher Temperatur ist das krystallisirte Natriumthiosulfat bestlindig; erst von 33° C. au beginnt ein Theil seines Krystallwassers zu entweichen; bei 100° C. kann du, Salz ohne Zersetzung völlig wasserfrei erhalten werden. Die Krystalle schmelzen bei 50° C. in ihrem Krystallwasser, bei 100° C. werden sie, wie schon bemerkt wurde, wasserfrei; bei höherer Temperatur zerfallen sie in Natriumsulfat und Natriumpentasulfd: 4[Na₂S₂O₃] = 5 Na₂SO₄ + Na₂S₅. Fügt man zur wässerigen Lösung des Natriumthiosulfats eine Säure, z. B. Salzsäure, so bleibt die Flüssigkeit einen Augenblick klar. Alsdann aber entsteht eine sich allmählich verstärkende Trübung von fein vertheiltem Schwefel, während schweflige Säure entweicht. Es unterscheidet sich hierdurch von dem Natriumsulfit, aus welchem durch Säuren wohl schweflige Säure, nicht aber auch Schwefel abgeschieden wird. Wegen dieser leichten Abspaltung von schwefliger Säure ist das Natriumthiosulfat ein Reduktionsmittel. Seine wichtigsten Reaktionen sind:

1) Es entwickelt auf Zusatz von Säuren schweflige Säure unter Abscheidung von Schwefel. — 2) Es entfärbt freies Jod unter Bildung von Natriumtetrathionat Na₂S₄O₆. — 3) Es löst Chlorsilber, Bromsilber, Jodeilber, Cyansilber zu leicht löslichen Doppelsalzen auf, z. B. AgCl + Na₂S₄O₆. — NaCl + AgNaS₂O₆. — 4) Mit Baryumchlorid entsteht ein weisser Niederschlag, der von viel Wasser gelöst und durch Salzsäure zersetzt wird. — 5) Fügt man zu einer Silbernitratlösung allmählich Natriumthiosulfat zu, bis dieses im Ueberschuse vorhanden ist, so entsteht zunächst ein weisser Niederschlag, welcher alsdann in Lösung geht. Die Lösung ist farblos, scheidet aber in der Kälte allmählich, beim Erhitzen sehr rasch dunkles Silbersulfid ab.

Prilfung. 1) Die 10 procentige wässerige Lösung, mit Essigskure bis zum Aufhören des Geruches nach schwefliger Säure erhitzt und klar filtrirt, werde weder durch Silbernitrat (Natriumschlorid) noch durch Baryumnitrat (Natriumsulfat) mehr als schwach opalisirend getrübt. — 2) Fügt man zur gleichen wässerigen Lösung Zinksulfat hinzu, so entstehe kein Niederschlag (Natriumsulfid); giebt man jotzt Nitroprassidnatriumlösung hinzu, so entstehe keine rothe Fürbung (Natriumpolysulfat). — 3) 1 g Natriumthiosulfat erfordert 40,3 ccm 1/10 Normal-Jodlösung zur Bisufärbung der Stärke, entsprechend einer Reinheit von 99,944 Proc. Na₂S₂O₃ + 5 H₂O.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Glasgefassen an einem nicht fenchten

Orte mittlerer Temperatur.

Anwendung. Als Arzneimittel wird Natriumthiosulfat höchst selten angewendet, and dann will man eine allgemeine Schwefelwirkung haben, weil das Salz von der Säure des Magens unter Abscheidung von fein vertheiltem Schwefel zerlegt wird.

Asosserlich benutzt man es bei parasitären Hauterkrankungen (Krätze), zom

Entfernen von Jodflecken von Hant und aus Wäschestlicken.

Sehr vielfach wird es in der Analyse gebraucht, z. B. in der Maassanalyse. In der Technik benutzt man es zum "Fixiren" der photographischen Platten, als Mordant in der Kattundruckerel, zur Bereitung der Indigoküpe, zum Kinquellen des Getreides und als Antichlor.

Antichlor. Man versteht hierunter in der Technik das Natriumthiosulfat sowie auch das Natriumsulfit und benutzt diese Salze beim Bleichproness, um das in den Geweben etwa noch vorhandene freie Chlor zu Chlorwasserstoff zu reduciren und hierdurch leicht auswaschbar und unschädlich zu machen.

Fixir-Natron heisst in der photographischen Praxis das Natriumthiosulfat (siehe

Photographie).

Lotio aniacestica STRATIN.

Rip. Natril thiosulfurici 5,0 (ad 8,0) Aluminia pulverati 5,0 Aquae Hoana 180,0 Aquae Coloniansia 10,0.

Damit befouchtete Kompresson werden auf die Hautfinnen, Venusblätheben, den Kupfersonschlag etc. gelegt. Sirapus Satril thiosulfuriet.

Ky Natrii carbonici erystallisail 1,9 Sirupi Sacchari 95,0 Natrii thiosulfurisi 5,0.

Oefters cinen Theshiffel voll (but verschiedenen Hautleiden, Skrofulosis).

Strupus Natril thiosnifuriel Morcuos.

Rp. Natril thinsulfuriol 10,0
Aquae destillatae 50,0
Strupl Sarchari 100,0.
4—tenal taglich einen Theoloffet.

Aromatische Schwefelselfe von Ep. Hegan, zum Reinigen der Zahne und des Mundes. Eine harte, aussen schwefelgelblich beschlagene, innen etwas durchscheinende, graubraune Masse aus Seife mit 10 Proc. Natronhyposulfit, parfümirt mit einer geringen Menge mellssenähnlich riechendem Oele. (Hages, Analyt.)

Natrium valerianicum.

Natrium valerianicum. Natriumvalerianat. Baldriansaures Natrium. Natrium valerianicum. $C_5H_8O_9Na$. Mol. Gew. = 124.

Darstellung. Man neutralisirt Natronlauge mit Valerianslure. Für 100 Th. wasserfreie Valerianslure eind etwa 260 Th. der 15 procentigen Natronlauge erforderlich. Man verdampft die Salzlösung bis zur Trockne und erhitzt den Salzrückstand im Sandbade vorsichtig bis zum Schmelzen. Man giesst das geschmolzene Salz in einen kalten Porcellanmörser, zorstösst es nach dem Erkalten in grobe Trümmer und füllt diese sofort in trockene, gut zu verschliessonde Gläser ein.

Eigenschaften. Das auf diese Weise bereitete Natriumvalerianat bildet weisse, fettig anzufühlende, neutrale oder schwach alkalische, hygroskopische Salastücke, welche in Wasser oder wasserhaltigem Weingeist leicht löslich sind und beim Uebergiessen mit verdünnter Schwefelsäure einen starken Valeriansfluregerach entwickeln.

Prüfung. Das trockne Salz muss nach dem Glühen mindestens 42 Proc. Natriumkarbonat ausgeben. — Aufbewahrung. In dicht geschlossenen Glasgeffissen.

Anwendung. Das Natriumvalerianat wird meist zur Darstellung anderer Vansrianate, selten als Medikament in Gaben zu 0,5—1,0—1,5 einige Male des Tages an Stelle der Valerianslure angewendet.

Natrium wolframicum.

† Natrium wolframieum. Natriumwolframiat. Wolframsaures Natrium. Na, Wo, Mol. Gew. = 330. Wird im grossen durch Schmelzung von Wolframerz (Wolframit) mit Natriumkarbonat und etwas Natriumitrat, Bebandeln der Schmelze mit Wasser, Eindampfen der ültrirten Lösung zur Trockne, Wiederlösen des Trockenrückstandes mit Wasser und Krystallisation dargestellt. Im kleinen wird einfach wasserhaltige Wolframsäure mit Natriumkarbonat oder Natriumhydrat in Lösung und dann zur Krystallisation gebracht.

Eigenschaften. Natriumwolframiat bildet farblose Prismen oder rhombische Tafeln, von alkalischer Reaktion, salzig herb-bitterem Geschmack. Es ist hygroskopisch, sahr leicht in Wasser, nicht in Weingeist löslich. Beim Erhitzen wird es undurchsichtig, schmilzt noch vor dem Glüben und erstarrt dann krystallinisch. Durch Salzsäure wird es in das weniger lösliche Natriumdiwolframiat (Na₂W₂O₇ + 2 H₂O) umgesetzt. Auch Kohlensäure wirkt zersetzend.

Aufbewahrung. In der Beihe der starkwirkenden Arznelkörper in dicht geschlossenen Glasgefässen.

Anwendung. Eine Anwendung als Arzneisabstanz hat dieses Salz noch nicht gefunden, wohl aber in der chemischen Analyse und dann in seiner 20 proc. wässerigen Lösung; in der Ockonomin und Technik als Flammenschutzmittel für Kleider und Holz, sowie als Substitut der Stannipräparate in der Färberei. Mit Campechebolzabkochung liefert es eine schwarze Flüssigkeit, welche auch als Tinte verwendet werden kann.

Wenn das Natriumwolframiat auch das Brennen mit Flamme nicht völlig verhindert, so ist doch die Entzfindung eine schwerere und das Verglimmen ein langsameres. Wird der Stärke noch Magnesia zugesetzt, so wird der Zweck noch besser erreicht. Ein billiger Ersatz dieses Salzes als Flammenschutzmittel ist Ammoniumsulfat.

Wolframustriumwolframiat oder wolframsaures Wolframoxydnatron (Na₂W₄O₁₀), welches in goldgelben metallglänzenden Würfeln die sehr beständige Safranbronce, in der Kaliumverbindung violette, im Sonnenlicht kupferglänzende Nadeln, die Magentabronce, letztere mit blauem Wolframoxyd gemischt das Wolframviolett liefert. Die Phosphorwolframiate des Natriums dienen als Alkaloidreagentien.

Natrii salia varia.

†† Natrium arsenio-tartaricum. G. Henderson versuchte ein dem Brechweinstein analoges Arsenpräparat herzustellen. Es gelang ihm dies durch Kochen von 100 Th. Arsenigsäureanhydrid mit 190 Th. Natriumbitartrat. Er hält dieses Salz, welchem die Formel $C_4H_4(AsO)KO_6$ zukommen würde, für geeignet zum therapentischen Gebrauche, da es in Wasser leicht löslich und haltbar ist. Es hat sich bisher in die Praxis nicht eingeführt.

Natrium citricum (acutrale). Neutrales oder dreibasisches Natriumcitrat. $C_aH_bNa_1O_2$. Mol. Gew. = 258.

Man 15st 100 Th. krystall. Citronensäure in 500 Th. Wasser und neutralisirt diese Lösung mit einer Lösung von rund 200 Th. krystall. Natriumkarbonat in 600 Th. Wasser. Die neutrale oder schwach alkalische Lösung giebt Krystalle der Zusammensetzung C₈H₂Na₁O₂ + 5¹/₁H₃O. Man lässt diese zunächst an trockner, warmer Luft verwittern, trocknet sie alsdaun bei 100° C. ans und bringt sie in Pulverform.

Das Natriumcitrat wird neuerdings — weil es im Blute zu Natriumkarbonat verbranut wird — an Stelle des Natriumbikarbonats gegen gichtische Leiden, Harnsäureablagerung, Diabetes empfohlen

Natrium citrice-phosphoricum, Malachol, Melachol, Eine Mischung von 100 Th. krystallisirtem Natriumphosphat, 2 Th. Natriumcitrat and 13 Th. Citronensaure wird durch anhaltendes Reiben verfüssigt und mit Wasser auf 100 eem anigefüllt. Farblose, wässerige Flüssigkeit, gegen Leberleiden empfohlen.

Nerium.

Gattung der Apocynaceae - Echitoideae - Echitideae.

I. + Nerium Oleander L. Heimisch im Mittelmeergebiet bis Mesopotamien. Alle Theile der Pflanze sind stark giftig, und zwar soll die wilde Pflanze giftiger sein wie die kultivirte. Früher verwendete man die Blätter (Folia Oleandri sen Neril sen Rosaginis) gegen Hautausschläge. Neuerdings empfiehlt man eine Tinktur aus den Blättern als zeitweiligen Ersatz für Digitalis. Die Pilanzo ist wiederholt chemisch untersucht worden, sie soll in den Blättern ein Alkaloid Oleandrin enthalten und ein zweites Pseudocurarin, das aber unreines Oleandrin zu sein scheint. Ferner hat man darin ein Glukosid Nariin gefunden von den Eigenschaften des Digitaleins und ein zweites Nerianthin. Ob das 1890 aufgefundene Glukosid Rosaginia mit einem dieser identisch ist, ist nicht ersichtlich. Neuerdings (1898) will man Strophanthin gefunden haben. Mit Bezog darauf sei darauf aufmerksam gemacht, dass Nerium botanisch der Gattung Strophanthus sehr nahe steht.

II. † Nerium odorum Sol. Helmisch von Persien bis Indien und vielleicht bis Japan. Die Wurzel wird medicinisch verwendet. Sie enthält zwei auf das Herz wirkende Stoffs: Neriodorin and Neriodorein.

Neurinum.

++ Nearin. Trimethyl-Vinyl-Ammoniumbydroxyd N(CII4),(C,H4). OH. Mol. Gew. = 103. Entsteht neben Neuridin nach 5-6 tägiger Fäulniss von Fleisch, auch aus Cholin unter Wasserabspaltung. Synthetisch wird es dargestellt, indem man Aethylenbromid mit alkeholischer Trimothylaminlösung im geschlossenen Gefässe bei 50-60° C. erhitzt und das hierbei gebildete Trimethylaminkthylenbromid BrN(CH4), . C.H. Br mit feuch-

tem Silberoxyd zerlegt.

Eigenschaften. Sirupdicke, in Wasser sehr leicht lösliche Flüssigkeit, welche der wässerigen Lösung - allerdings nur in kleinen Mengen - durch Petroläther, leichter durch Aether, Chloroform oder Amylalkohol entzogen werden kann. Neurin besitzt stark alkalische Eigenschaften und bildet mit Salzsäure Nebel. Die verdünnte Lösung kann ohne Zersetzung zum Sieden erhitzt werden, während die koncentrirte bei gleicher Behandlung unter Entwicklung von Trimethylamin zersetzt wird. Das salzsaure Neurin zeigt folgendes Verhalten: 1) Phosphorwolframskure fallt nicht. - 2) Phosphormolybdikaskore giebt einen weissen, krystallinischen, im Ueberschusse des Fällungsmittels unlöslichen Niederschlag. -3) Durch Kalium-Quecksilberjodid fällt ein grünlich-weisser, voluminoser Niederschlag, 4) durch Kalium-Wismutjodid ein rother, amorpher, 5) durch Kalium-Cadmiumjodid ein weisser, 6) durch Jodjodkalium ein brauner, amorpher, 7) durch Mercurichlorid ein weisser,

S) durch Gerbsäure ein schmutzig-weisser, voluminöser Niederschlag. Prüfung. 1) Neurin muss, auf dem Platinbleche erhitzt, verbrennen, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. - 2) Löst man es in Salzshure, giebt Platinchlorid im Ueberschuss zu, dunstet zur Trockne und krystallisirt aus siedendem Wasser um, so muss das

erhaltene Platin-Doppolsalz bei 213-214° C. schmelzen.

Aufbewahrung. In Gläsern mit gutem Korkverschluss, die in ein zweites Glas eingesetzt werden, sehr vorsichtig.

474

Anwendung. Die Sprocentige wässerige Lösung ist zum Bepinseln diphtherischer Beläge empfohlen worden. Neurin ist stark giftig, es wirkt als ausgesprochenes Herzgift.

Cancro'in wurde von Adamminwicz zunächst ein Stoffwechselprodukt der Krebszellen (Sarkolyten) genannt, welches er als Schutzmittel und Heilmistel gegen Krebs anwendet. Später verwendete er unter dem gleichen Namen eine Lösung von Neurin in Karbolwasser, mit Citronensäure neutralisirt zu subkutanen Injektionen gegen Krebs.

Nicolum.

Nicolum. Nickel. Nickelmetall. Nickel (franz. and engl.). Nicolum (engl.).
 Ni. Atomgew. = 59. Ein aus vatürlich vorkommenden Nickelerzen technisch abgeschiedenes Metall.

Eigenschaften. Stark gläuzendes, weisses Metall mit einem Stich ins Gelbliche, sehr bart, zugleich dehnbar und sehr politurfichig. Durch Zusatz von 0,12 Proc. Magnesium zum geschmolzenen Nickel wird dieses sehr gut verarbeithar, so dass es sich walzen, hämmern und zu Draht ausziehen lässt. Das Metall ist magnetisch, aber in geringerem Grade als Eisen. Spec. Gew. 9,00. der Schmelzpunkt liegt eiwa bei 1500° C. An der Luft verändert es sich nur wenig, dagegen ist es gegen Salzsäure-Dämpfe sehr empfindlich. In Salzsäure und in verdünnter Schwefelsäure löst es sich unter Entwicklung von Wasserstoff langsam, rascher wird es von Salpetersäure gelöst. Die Nickelsalze sind im wasserhaltigen Zustande meist grün gefärbt, wasserfrei in der Regel gelb.

Erkennung. Man erkennt das Nickel in seinen Salzlösungen an folgenden Resktionen:

1) Ammoniak erzeugt in neutralen (!) Salzlösungen einen apfelgrünen Niederschlag von Nickelhydroxydul Ni(OH)_e. Auf Zusatz von mehr Ammoniak geht der Niederschlag mit blauer Farbe in Lösung. Diese Lösung ähnelt einer ammoniakalischen Kapferder Kobaltlösung. Wird die ammoniakalische Lösung gekocht, so nimmt nie in dem Maasse, wie das überschüseige Ammoniak entweicht, wieder grüne Farbung an. 2) Natronlauge fällt aus den Nickelsalzlösungen Nickelhydroxydul. 3) Soh wefel wasserstoff fällt die deutlich salzsaure Lösung nicht. Aus essigsaurer Lösung fällt achwarzes Schwefelnickel, welches in etwa 5proc. Salzsaure in der Kälte fast unlöslich ist. 4) Soh wefelmmonium fällt schwarzes Schwefelnickel, welches sich in einem Ueberschusse von gelbem Ammoniumsulfid mit brauner Farbe löst ("durchläuft"). Diese braune Lösung wird beim Kochen zersetzt, besonders nach Zusatz von etwas Essigsäure, so dass sich alsdann das Schwefelnickel als schwarzer Niederschlag absetzt.

Nickel-Kochgeschirre. Aus Rein-Nickel hergestellte Kochgeschirre haben sich in der Praxis gut eingeführt. Unter Rein-Nickel ist hier das technischreine Nickel zu verstehen mit einem Gehalte von etwa 98 Proc. reinem Nickel im Gegensatz zu den nur nickelplattirten Geschirren und Gegenständen. Ihr längerer Gebrauch hat gezeigt, dass sie vom hygienischen Standpunkte aus unbedenktich sind. (In Oesterreich sind als durch eine ministerrelle Verordoung vom 13. Oktober 1897 direkt zugelassen.) Es empfiehlt sich, die Speisen (ebenso wie bei Kupfergerüthen) in ihnen nur zuzubereiten und nicht unnöthig lange mit ihnen in Berührung zu lassen.

Niekel-Plattirungen. Man versteht darunter in erster Linie Ueberzüge von Nickel auf anderen Metallen, z.B. Eisen oder Stahl, welche durch Außehweissen von Nickel und Auswalzen erzeugt werden. In zweiter Linie auch die durch galvanische Fällung auf anderen Metallen erzeugten atärkeren Nickelüberzüge.

Nickel-Legirungen. Die wichtigste, das Neusilber, ist schen Bd I, S. 987 angeführt. Ferner sind zu erwähnen: Nickel-Münzmetall, entweder wie in der Schwein technisch reines Nickel oder Legirungen von Nickel und Kupfer. Das deutsche Münzmetall für Nickelmünzen besteht aus 75 Proc. Cu und 25 Proc. Ni. Nickelstahl heissen Legirungen von Nickel und Eisen, die durch Härte, Zähigkeit und Festigkeit ausgezeichnet sind und u. a. zu Panzerplatten verweudet werden. — Nickel-Aluminium. Aus 20 Nickel und 8 Aluminium, zu Fäden für die Passementeris. Nickel-Zink aus 90 Zink und 10 Nickel. Als Pulver in der Malerei und zum sogen. Silberdruck. Nickel-Blei-Antimon. Aus 100 Schriftmetall und 5 Nickel. Sehr widerstandsfähige Legirung für Schriftguss und Clichés.

475 Nicolum:

Micoline. Eine Legirung aus 60 Th. Nickel und 40 Th. Kupfer, welche wegen ihres hohen elektrischen Widerstandes zur Herstellung von Widerständen für elektrische Rose'in. Aus 40 Nickel, 10 Silber, 30 Aluminium und 20 Zinn. Silberühnliche Legirung für Bijouterien.

II. Nicolum sulfuricum. Nickelsulfat. Schwefelsaures Nickel. Nicolosulfat. Nickel-Vitriol. Sulfate de nickel. Niculi Sulfas. NISO, + 7H,0. Mol. Gew. = 281.

Darstellung. Man löst 10 Th. Nickelkarbonat in etwa 55 Th. verdünnter Schwefelaliure von 16 Proc., dampft die Lösung ein und lässt bei einer 15° C. nicht übersteigenden Temperatur krystallisiren, oder man giesst die auf 15° C. erkaltete Lösung in ein halbes Volumen Weingelst ein verfährt, wie bei Ferrum sulfuricum crystall, Band I, S. 1142.

Eigenschaften. Nicolosulfat bildet dunkel smaragdgrine, rhombische Krystalle, welche isomorph mit denen des Zink- und Magnesiumsulfats sind, oder ein solches krystallinisches Pulver von allsalich styptischem Geschmack, löslich in 3-4 Th. Wasser, nicht Malleh in Weingeist und Aether. Bei einer Würme über 30° C. und bei Anwesenheit von

viel freier Schwefelsaure krystallisirt es mit 6 Mcl. H.O.

Prafung. Die Lösung in der 10 fachen Menge destillirtem Wasser darf durch Salzskure (Silber) und anch durch Gallusgerbskurelösung, hier selbst nach wiederholtem Schütteln, nicht verändert werden (Eisen), nach dem Versetzen mit Natriumgestat und einem gleichen Volumen verdünnter Essigsaure durch Schwefelwasserstoff weder eine schwarze soch eine weissliche Trübung erfahren (Kupfer, Zink), endlich mit Kaliumnitritlösung und verdünnter Essigshure versetzt weder sofort, noch nach 1stündigem Stehen an einem missig warmen Orte einen gelben krystallinischen Niederschlag liefern (Cobalt).

Aufhewuhrung. In verschlossenem Glase, um das Verwittern der Krystalle

au verhüten.

Anwendung. Das Nicolosulfat wurde von Starson als ein tonisirendes Mittel gegen Intermittirende Migrane augeblich mit Erfolg versucht. Man giebt es zu 0,03-0,05-0,07 dreimal täglich. Gaben von 0,2-0,4 bewirken Erbrechen. Es wird kanm noch als Medikament angewendet.

Nicolo-Ammonium sulfuricum. Nickel-Ammonium sulfat. NiSO4+(NH4)2SO4+

0H, O. Mol. Gew. = 395.

Darstellung. Man löst 10 Th. Nicolokarbonat in etwa 60 Th. verdünnter Schwefelshare und glesst die filtrirte Lösung in eine nicht zu sehr verdünnte Lösung von 20 Th. Ammoniumsulfat. Das sich ausscheidende Doppelsalz wird mit wenig kaltem Wasser gewaschen, dann löst man in siedendem Wasser auf, neutralisirt die Lösung genau mit Ammoniak und lässt das Doppeisalz auskrystallisiren.

Eigenschaften. Hellgrüne, monokline, kurze Prismen, luftbeständiger als das gewöhnliche Sulfat, auch leichter rein darzustellen. Es löst sich bei 15° C. in stwa 15 bis 16 Th. Wasser auf. In einer mit Schwefelsähre angesäuerten Lösung von Ammonium-

sulfat ist es echwer lüslich.

Prafung und Aufbewahrung. Wie das Nicolosuliat, Anwendung, Ausschliesslich technisch zur galvanischen Vernickelung.

III. Nicolum carbonicum. Nicolokarbonat. Nicolosubkarbonat. Basischkohlensnures Nickel. y NiCO, + x Ni(OH),

100 g reines Nickelmetall werden in 960 g reiner Salpetersaure (von 25 Proc.) ge-100 g reines Nickelmetall werden in 960 g reiner Salpetersaure (von 25 Proc.) gelöst, und zwar so., dass ein kleiner Theil des Metalls toch ungelöst bleibt. Die filtrite Lösung wird zur Trockne verdampft, der Rückstand 2—3 Stunden (um die Kieselsaure unfoslich zu mschen) auf 150° C. erhitzt, dann in 1200 Th. destillirtem Wasser gelöst. Die Eltrirte beisse Lösung füllt man mit einer Lösung von 500 krystallisirtem Natriumkarbonat. Der ausgewaschene Niederschlag wird in 500 Th. reiner Salrsäure (von 1,124 spec. Gew.) Der ausgewaschene Niederschlag wird in 500 Th. reiner Salrsäure (von 1,124 spec. Gew.) gelöst. Diese Lösung wird mit Schwefelwasserstoff geschitigt 1—2 Tage in verseblossener Flasche stehen gelasson. Dann filtrirt man etwa ausgeschiedene Schwefelwetalle ab, vertreibt aus dem Filtrat den Schwefelwasserstoff durch Erhitzen, sättigt das Filtrat mit Chlorten und diere aus dem Filtrat den Schwefelwasserstoff durch Erhitzen, sättigt das Filtrat mit Chlorten und diere aus dem Filtrat den Schwefelwasserstoff durch Erhitzen, sättigt das Filtrat mit Chlorten und diere aus dem Filtrat den Schwefelwasserstoff durch Erhitzen, sättigt das Filtrat mit Chlorten und diere aus dem Filtrat den Schwefelwasserstoff durch Erhitzen, sättigt das Filtrat mit Chlorten und diere aus dem Filtrat den Schwefelwasserstoff durch Erhitzen, sättigt das Filtrat mit Chlorten und der Grand gas und lässt es 24 Stunden in verschlossener Flasche stehen. Dann fügt man eine An-reibung von Baryumbarbonat hinzu, so dass dieses in einigem Ueberschusse vorhanden ist (cs. 20 g BaCO₁), lässt unter öfterem Umschütteln 2 Tage stehen, dann absetzen und filtrirt. Aus dem Filtrat fällt man alles Baryum durch Zusatz von verdünnter Schwefelsäure, filtrirt nochmals und fällt das Filtrat in der Wärme mit einer Lösung von 500 g reinem krystallisirtem Natriumkarbonat. Der Niederschlag wird auf einem Kolatorium gesammelt bis zur Chlorfreiheit gewaschen, dann bei cs. 30 °C. getrocknet.

Ein apfelgrünes Palver, unter Aufbrausen in verdünnten Säuren löslich. Die mit verdünnter Schwefelsäure bereitete Lösung ist wie Nickelsulfat zu prüfen. Das Karbonst dient als Ausgangsmaterial zur Bereitung der Nickelsalze.

III. Nicolum bromatum. Nickelbromfir. NiBr_s + 3ff_sO. Mol. Gew. = 273. Die Darstellung erfolgt am einfachsten durch Auflösen von Nickeloxydul oder Nickeloxydulhydrat oder Nickelkarbonat in verdännter Bromwasserstoffsäure, und Eindampfen der filtrirten Lösung zur Krystallisation.

Grüne, feucht ausschende Krystalle, welche in warmer Luft oder über Schwefelsfüre oder beim Austrocknen bei 100° C. ihr Krystallwasser verlieren und in das gelbe, wasserfreie Salz übergehen. Man verwendet es in Dosen von 0,3—0,6 g pro die gegen Epilepsie, ferner als Hypnoticum und Schativum.

Nickel-Kohlenoxyd. Ni-Co. Nico. Nickeltetrakarbonyl. Ni(CO). = 171. Entsteht durch Ueberleiten von Kohlenoxyd über fein vertheiltes Nickel bei 100° C. als klare farblese Flüssigkeit, die bei ca. 45° C. siedet, bei raschem Erbitzen unter Detonation zerfallend, beim langsamen Erbitzen unter Hinterlassung von metallischem Nickel sich zersetzend. Sehr giftig! Es wird voraussichtlich eine Rolle spielen bei der Reindarstellung des Nickels und zur Vernickelung anderer Metalle.

American Nickel. Flassigkeit, sam direkten Vernickeln angspriesen, ist eine Auflosung von Quecksilber in verdännter Salpetersaure.

Nickelbad, galvanisches. A) Nicolo-Ammonii sulfurici (Nicolo-Ammoniumsulfat, siehe S. 475) 1 kg, Borciure 500 g, Wasser 20 l. Giebt bei einer Klemmenspannung von 6—10 Volt einen gut haftenden, weissen Nickelüberzug (Nickelplattirung). B) Für kleiners, nur mit einem dännen Ueberzuge zu überziehende, blanke Messingsschen: Nicolo-Ammonii sulfurici 1 kg, Wasser 20 l.

Nicotiana.

Gattung der Solanaceae - Cestreae - Nicotlaninae.

L † Nicotiana Tabacum L. Der virginische Tabak. Wahrscheinlich in Südamerika heimisch, durch die Kultur in zahlreichen Formen über die ganze Erde verbreitet und zuweilen aus den Kulturen verwildert. Einjährig, drüsig-behaart mit aufrechtem, stielrundem, bis 1,5 m hohem, oberwärts ästigem Stengel. Blätter bis 60 cm lang, bis 15 cm breit (vgl. unten). Blüthen in endständigen Rispen mit kleinen, schmalen Deckblättern. Kelch länglich-cylindrisch mit augespitzten Lappen. Corolle rosenroth, trichterig, mit spitzen Saumlappen. Kapseln eiförmig, zwenfacherig, mit zahlreichen, kleinen, braunen Samen, die im Nährgewebe einen geraden Embryo haben.

Die wichtigsten Kulturformen sind: Der Baumknaster (N. T. fructicosa L.), der Gundi- oder Friedrichstbaler Tabak (N. T. pandurata), der
holländische Amersforter Tabak, der Pfälzer oder Vinzer Tabak, deutscher
Landtabak n. s. w.

Zu derselben Art gehört vermuthlich auch der Maryland-Tabak (Nicotiana macrophylla Sprengel), der in cinigen Theilen von Nordameriks, auf den Antillen, in Ungarn und der Türkei kultivirt wird. Dazu gehört auch der chinesische oder Hun-Tabak (N. chinensis Fisch.), der Riesentabak (N. gigantea Ledeb.), und der langblätterige Tabak (N. lancifolia Ag.).

Pharmacentische Verwendung finden die getrockneten Blätter:

(†) Folia Nicotianae (Germ.). Foliam Nicotianae (Helv.). Tabacum (U-St.). Herba Tabaci. Hb. Nicotianae Virginianae. Hb. Peti. — Tabakblätter. Virginischer Tabak. — Feuille de nicotiane. Feuille de tabac (Gall.). Nicotinus. 477

Beschreibung. Die Blätter der typischen Form sind länglich-lanzettlich, beiderseits verschmälert, lang zugespitzt, bis 60 cm lang, bis 15 cm breit, sitzend, die unteren halbstengelumfassend, ganzrandig. Die Nebeurippen gehen von der Hauptrippe unter spitzem Winkel ab und bilden nabe dem Blattrand Schlingen. Frisch grün, sind sie trocken braun. Die Epidermiszellen beider Seiten sind im wesentlichen gleichgestaltet, rundlich polygonal, wenig buchtig, mit ovalen Spaltöffnungen (42:29 µ) versehen, die aber auf der Unterseite reichlicher vorhanden sind. Beide Epidermen tragen Haare und zwar die Oberseite am reichlichsten: 1) Mehrzellige Gliederhaare, die zuweilen verzweigt und dann besonders charakteristisch sind. 2) Drüsenhaare mit wenigzelligem Köpfehen auf längerem oder kürzerem Stiel. Das Mesophyll ist bifasial, an der Oberseite mit einer einzigen Schicht gewöhnlich kurzer Palissadenzellen. Im Schwammparenchym zahlreiche Zeilen mit Oxalatsand. Gefässbündel bicollateral, wenigstens in den diekeren Rippen, mit stark entwickeltem Xylem und in den diekeren Rippen mit Fasern.

Bestandtheile. Nach Korne im Mittel von 96 Analysen: Gesammt-Stickstoff 4,01 Proc., Nicotia 1,92 Proc., Ammoniak 0,57 Proc., Salpetershure 0,49 Proc., Salpeter 1,08 Proc., Fett 4,32 Proc., Holzfaser 9,35 Proc., Asche 22,84 Proc., Geammtkali 0,29 Proc., Natron 0,49 Proc. In der Asche Kaliumkarbonat 1,96 Proc.,

Calciumkarbonat 15,05 Proc.

Der Wassergehalt schwankt in den frischen Blättern zwischen 85-89 Proc. Ausserdem enthält der Tabak in Durchschnitt 0,03 Proc. fluchtiges Oel, das Schwindel und Erbrechen erregt, von organischen Säuren: Aepfei-, Citronen- Oxal- und Essigslure.

Die Asche enthält nach Konne im Durchschuitt von 63 Analysen: Kall 29,09 Proc., Natzen 3,21 Proc., Kalk 36,02 Proc., Magnesia 7,86 Proc., Eisenexyd 1,95 Proc., Phosphorsaure 4,66 Proc., Schwefelsaure 6,07 Proc., Kieselsaure 5,77 Proc.,

Chlor 6,71 Proc.

Der für die medicinische Verwendung des Tabaks allein wichtige Bestandtheil ist das Nikotin (a. besonderen Artikel): Junge Blätter und diejenigen selcher Pflanzen, die nicht geköpft sind, d. h. die Samen produciren, enthalten wenig Nikotin; starke Wärme und Licht besindussen die Bildung des Nikotins günstig, reichliche Bewässerung der Pflanze ungünstig. Durch die Zubereitung des Tabaks für Bauchawecke, die "Fermentation", geht der Nikotingehalt erheblich zurück, z. B. von 0,85 Proc. auf 0,1 Proc., ja es seheint, als ob das Nikotin durch die Fermentation völlig entfernt werden kann. Daraus folgt, dass für den pharmacontischen Gebrauch einfach getrockneter Tabak nicotinreicher, also giftiger ist, als für das Hauchen vorbereiteter, fermentirter.

Der Gehalt an Nikotin ist bei den einzelnen Sorten ein sehr verschiedener und giebt keinen Anhalt für die Stärke des Tabaks, es enthichten unch Nassuan und Morn (1867): Badischer Unterländer 3,35 Proc., Seckenbeimer 2,32 Proc., Friedrichsthaler 1,882 Proc., Hahanna 0,62-1,89 Proc., Rheinbayerischer 1,31 Proc.,

Kentucky 1,354 Proc., Portorico 1,20 Proc., Cuba 0,954 Proc.

Zur quantitativen Bestimmung des Nikotins sach Herenmann (1898) werden 20 g Tabakpulver, das bei 50° C, oder im Exsiceator getrocknet ist, in ein 300 ccm-Glas gegeben, 20 ccm 6 proc. alkohelische Natronlauge zugegeben und so lange umgeschättelt, bis das Palver gleichmässig durchfeuchtei ist. Dann giebt man 200 ccm Aether zu, schättelt wiederholt um und lässt bis zur Klärung der Aetherlösung stehen. Für eine annäherode Nikutinbestimmung pipetirt man 50 ccm der Atherischen Lösung (= 4 g Pulver) in eine Porcellanschale ab und lässt den Aether bei starkem Luftstrom unter dem Abauge verdamplen, wobei nur das Nikotin und neben demseiben ein schmieriges, grängelb geverdamplen, wobei nur das Nikotin und neben demseiben ein schmieriges, grängelb geverdamplen, wobei nur des Nikotin und neben demseiben ein schmieriges, grängelb gefärbtes Harzgenisch zursichhleibt. Man nimmt den Räckstand mit 10 ccm neutralem Alkohol auf, verdannt unter Emrübren mit 50 ccm Wasser und titrirt unter Verwendung von frischer Gechenilletinktur oder I proc. alkoholischer Hämatoxylinlösung mit 'jo-Normal-Schwefelsäure = 0,0824 g Nikotin. — Zur genauen Schwefelsäure. I ccm der 'jo-Normal-Schwefelsäure = 0,0824 g Nikotin. — Zur genauen der Aether auf dem Wasserbade abdestillirt, der Rückstand nach dem Erkalten mit 10 ccm Wasser und einigen Tropfen Natronlange versetzt und dann 400 ccm mit Wasserdampfen sabdestillirt. Das Destiflat wird wie oben titrirt.

Aufbewahrung. Nach Germ, und Helv, sind allein die gunfermentirten", d. h. die ohne weiteres an der Luft getrockneten, mittelgrossen Blütter zulässig, keineswegs aber der Rauchtabak des Handels. Man bewahrt sie, oach Beseitigung missfarbiger Blätter geschnitten in Blechgefässen auf. Obwohl schon bei ausserlicher Anwendung Vergiftungserscheinungen nachzuweisen sind, wird von den Arzueiblichern vorsichtige Ausbewahrung nicht vorgeschrieben, ebensowenig sind die Blätter dem freien Verkehr entzogen. Trotzdem hüte man sich, sie als ein harmloses Mittel anzusehen. Wenige Cigarrenspitzen. welche aus Versehen unter Kaksoschalen gerathen waren, riefen nach Genuss des "Kaksothees intensive Vergiftungserscheinungen hervor.

Anwendung. Innerlich kaum noch angewendet (zu 0,05; grösste Einzelgabe 0,25 g). dienen die Tabakblätter bisweilen im Aufguss zu 0,5 bis höchstens 1,0 (!) auf 100,0 zum Klystier bei hartuäckiger Verstopfung, eingeklemmten Brüchen, Darmverschlingung, doch ist Vorsicht geboten, da schon nach Klystieren mit 2,0 Vergiftung mit tödtlichem Ausgange beobachtet wurde. Der durch besondere Behandlung hergestellte Kautabak des Handels wird gegen Zahnweh, der Rauch- und Schnupftabak gegen Asthma bez. Katarrhe benutzt. Tabakanfgüsse verwendet man mit Erfolg zur Vertilgung von Ungeziefer bei Hausthieren, bei Zimmer- und Gartengewächsen und hierzu ist natürlich auch der käufliche Tabak geeignet.

Höchstgaben für Thiere: bei Pferden 10,0-25,0; bei Rindern 25,0-50,0; bei Hunden 0,25-0,5.

Rauchtabak. Der für Rauchzwecke bestimmte Tabak unterliegt einer besonderen Zubereitung. Die sorgfältig gepflückten und sortirten Blatter werden getrocknet und dann in grosse "Stöcke" zusammengesetzt. Dabei erwärmt sich der Haufen stark und es tritt bei richtigem Feuchtigkeitsgehalt ein "Fermentationsprocess" ein, durch den der Tabak wichtige Veränderungen erleidet. Die Haufen werden während des Processes mahrinch umgeschichtet. In Amerika trocknet man die gausen Pflanzen bei einer Temperatur, die von 27 auf 77°C, steigt, eine Fermentation findet nur ausnahmsweise statt. Dass bei det Fermentation neben rein chemischen Processen auch Bakterien eine Rolle spielen, erscheint wohl zweifellos. Beim Trocknen findet neben langsamen Oxydationsvorglagen unter Ridung von Kohlensaure und Wasser eine Umwandlung stickstoffinliger Substanz in Amide und Ammoniak statt, welche ersteren auch während der Fermentation entstehen, wobei auch Stürke und andere Kohlehydrate zersetzt werden. Die Menge des Nikotins geht, wie schon erwähnt, zurück, z. B. von 1,67 Proc. auf 0,47 Proc. und von 0,65 Proc. auf

Beim Lagern des fertigen Tabaks findet eine weitere Verminderung des Nikotins statt. Zur Bereitung des Rauchtabaks werden die Blätter "gedarrt", d. h. einer kurzen

Erhitzung ausgesetzt, wobei wieder Nikotin zerstört resp. verflüchtigt wird.
Als Verbrennungsprodukte des Tabaks beim Rauchen und als in den Rauch
gelangende Bestandtheile sind bekannt geworden: Nikotin, Pyridin und dessen Homologe, wohl aus dem Nikotin entstanden, Blausaure, Kohlenoxyd und ein atherisches Brenzoel, dem Tuoms in erster Linie die Giftwirkung zuschreibt. Kohlenoxyd und Blausäure sind in so geringer Menge vorhanden, dass sie nicht in Betracht kommen. Auch die Menge des Nikotins giebt keinen Anhalt für die "Schwere" des Tabaks.

Verfülschungen und Prüfung. In Ländern, in deuen kein Tabaksmonopol besteht, wird der Tabak und zwar besonders der "Kau- und Schnupftabak", aber auch der Rauchtabak und die Cigarren, mit anderen Blättern verfälscht, und zwar werden so viele derselben in der Litteratur aufgeführt, dass es überflüssig erscheint, sie alle aufzuführen. In Deutschland ist ein Zusatz von Kirschen-, Rosen- und Weichselblättern für geringere Sorten Rauchtabak und Cigarren zugelassen. Man wird sich verkommenden Falles darauf beschränken, zu konstatiren, ob Tabakhlätter vorliegen oder andere Elätter.

Aqua Nicotianae Rademacheri (Erganzb.). 16 Th. frische, grob zerschnittene Tabakblätter übergiesst man mit 3 Th. Weingeist und q. s. Wasser und destillirt 16 Th. ab.

Cigarettes de nicotiane (Gall.) sollen jede 1 g Tabakblätter enthalten.
† Extractum Nicotianae (spirituosum). † Th. trockne, zerschnittene Tabakblätter digerirt man zuerst mit 4, dann mit 3 Th. 50 proc. Weingeist, presst, filtrirt und dampft zum dicken Extrakt ein. Ausbeute 10—12 Proc. Eine mit Rücksicht auf den schwankenden Nikotingehalt sehr unsichere Zuhereitung (Hochstgabe 0,1, auf den Tag 0,5), weshalb

Nicotmus. 479

Fixtractum Nicotianae definitum, Nicotianaextrakt mit 10 Proc. Nikotin empfiehlt. Die am meisten geeignete Form dafür wäre wohl die eines Trockenextraktes nach Art der Extr. duplicia Helv. (Bd I, S. 1074).

† Extractum Mcotlanae Rademacheri (aquosum). Aus frisoben Tabakblättern

wie Extractum Conii Erganzh. (Ed I. S. 947).

Tinetura Nicotinnae. Tabakblättertinktur. Aus 5 Th. frischen, zerquetschien Blättern und 6 Th. Weingeist. Vor Lacht geschützt aufzuhewahren. Grösste Einzelgabe 2,5, auf den Tag 10,0 (HAGER).

	Esoma nicotianatem WALD Tabuk-Klystier.	DESTRUCTION .
Rp.	Indust (Radio, Valerianae	100,0
		5,0)
	Aced Vird Vitellum ovi unius	ka. 25,0
Bet	Bruchelnklemmung.	

Fomentum narcoticum WENTEL. Liquor aninchoreus Wanzel.

Rp. Infusi (Folior Nicotianas 5,0) 300,0. Zum Waschen bei Konfgrind.

Guttee antischurstiese Waldersung.

Rp. Tinctur. Nicottanne 6,0 Spiritus Astheris nicrosi 4,0. Bul Harnswang 10-20 Tropton.

Pilulas autidysureticas Accretion, Rp. Polior. Nicotianae puly Conservac Rosse Sa 5,0. Zo 50 Fillen B-tetBndlich 1 Fills

Pulris antibochicus Personary. ltp. Folior. Nicotingse Tartari stibisti ad 0,05

Saccbari albi 5,0. Pivid, in p. K. 2sthadlich 1 Pulver bei Kenchhusten.

Ep. Extracti Nicotianae 0,00 Elseusaechar, Foenienis 0.6. Tal, sion, X. 8-4 Patres tagisch bei Equabhuston.

Unguentum Micotianae.

Ep. Extracti Nicotlanas 1,0 Spiritus diluti gtis. X Unguenti cerei 9,0. 9.00

Mittel gegen Ungeziefer.

t. Gegen Bluvillace (Toursun). Ep. Extracti Nicotianne 25,0 Alcohol methylici 50,0 Sapoule viridis 50,0 Sapoule viridle Spiritus densturad 100,0 875,0. Aquise

Mittels Zerstänbers aufzuspritzen

Catarrh Schnuff, Dr. Marschall's, ist sin Pulver aus Tabak-, Gundermann-, Haselwurzblättern, Eucalyptusol etc.

rum Emrelben.

Conferen-Clyaretten von L. Worer in Dresden enthalten im Mundetück ein Pfropfehen, das aus den Fasern einer alpinen Conifere bestehen und angeblich das Nikoun unschädlich machen soll.

Cortzzino ist ein Schnupftabak mit je 10 Proc. Natriumsalicylat und gepulverten

Rosenblattern. Flehtennadeltabak von L. Monorntav. Gewöhnlicher Tabak, der mit einer Losung von Waldwollöl und Waldwollextrakt getränkt und dann zu Rauchtabak und Cigarren verarbeitet ist.

Hygienische Cigarren, denen ohne Nachtheil für den Geschmack und das Acussere die Giftwirkung des Nikotins genommna ist, erhält man nach Prof. Gznono in Halle durch Behandeln des Tabaks mit dem Saft von Origanum vulgure, gleichzeitig mit Taunin, Wird von Rauchern bestätigt.

E. Gugen Brdflöhe. Hp. Decogti costar Foi, Nicotian. (Rippentabak) 560,0:5000,0.

Auf einen Elmer Wesser; mittels Glesskanne auf die Beere zu glessen.

3. Gegen Lause der Hausthiere. Ep Infus Fol. Nicotianae 500,0:5000,0 Spiritus denaturaid 1000.0.

Jeden dritten Tag die mit Liberen besetzten Stellen in Lefenchien, abwechseled damit Waschungen mit warmem Saifenwasser, Zur Erhöhung der Wirksnowkelt setzt man eine Lucung von 25,0 Naphthaita in je 50,0 Terpentinol and Nitrobearol bluru.

4. Gegen Motten.

4. Mottepexterminator, Rp Herbae Patchoull gr. pulv. 20,0 Radie, Valerian, gr. pulv. 10,0 Camphorne gr. pulv. 15,0 Naphthalini Fol. Nicotian (Schnupfunbak) 5,0 Ehizom. Iridis gr. puly. Hadicin Sumbuli 15,0 Olei Cinnamomi Olei Eumlypti

5. Mottenstekeben. Sp. Herb. Patchoull min. conc. 10,0 Fol. Nipotlange min. conc. 80.0 Summitan. Mellioti cone.

Pulvis contra tassim convulsivam Wolfridgin, Divids in p. X. In Musselinsickoben verpacks zwischen Pelzenchen an legen.

5. Gegen Wansen. (Vom.). Hp I. Fol. Nicotian, renalis 40,0 2. Spiritus 800,0 8. Acids boriet 8.0 4. Acid salicytici 12,0 4. Acidi curbolici 6,0 6. Olei Melinane 1,0,

Man herettet aus I und I sine Tinktur, löst darin special S, dann 4, spletes 5 and 6.

Vel. † Lotion au sulfate de Nicotine contre la gale des moutons (Gall. Suppl.). Rp. Nicotin sulfarse. Infus. Nicotian, fol, (e 100,0) 1000,0.

Bel Schulründe, 1:50 verdünnt zum Baden, 1:50

Machorka ist ein billiges, zum Tödten von Insekten dienendes Tabakextrakt, Nervus Tahak en pondre von Rich. Schutz, gegen Nervenschwäche, ist mit Bergamottol parfümirter Schnupftabak (Karlar, Orts-Ges, Rath).

Nicotianaselfe von Apotheker Meszai, in Breman, gegen Krätze und äbnliche Hautkrankheiten, ist eine schwach nach Bergamottel riechende Seife im Gewicht von 60 g, welche 4,2 g Tabakextrakt = 0,42 g Nikotin enthält (nach neueron Angaben; 5 Proc. Tabakextrakt, 5 Proc. Schwefelmilch, 90 Proc. überfettate Seife).

Nicotina, ein Ungeziefermittel, ist Tabakabkochung 1:10.
Sanitäts-Cigarren von Schrenkens eind gewöhnliche, mit Salmiaklösung besprengte

Wassersuchtmittel von H. Wanks in Stettin. Nach Wanker 44 Pulver aus je 2 g

Tabakasche. (40 M.)

II. Nicotiana rustica L. Der Bauerntabak, auch ungarlscher, Veilchen-, türkischer, Latakia- etc. Tabak, wahrscheinlich ebenfalls in Sud- oder Mittelamerika heimisch, hauptsüchlich in Südosteuropa, Westasien und Afrika kultivirt. Bis 1 m hoch, mit ziemlich langgestielten, eiförmigen, am Grunde oft etwas herzförmigen Blättern, Blamenkronen grünlichgelb mit abgerundeten Saumlappen. Kapsel fast kugelig.

III. Ausserdem werden zur Tabakbereitung in einzelnen Ländern kultivira: Micotlana persica L. in Persien, N. repanda Willd. in Central- und im südlichen Nordamerika, N. quadrivalvis Pursh. and N. Bigelevil Wats. in Nordamerika.

Nicotinum.

†† Nicotinum. Nikotin. Nicotine. C10H11N2. Mol. Gew. = 102.

Darstellung. Man geht am besten vom käuflichen Tabakextrakt aus, verdünnt dasselbe mit einem gleichen Volumen Wasser, macht mit Soproc. Natronlauge stark alkalisch und schüttelt mit Aether aus. Nachdem sich der Aether abgesetzt hat, wird er von der wässerigen Flüssigkeit abgetrennt. Man schüttelt nun die Athensehe Schicht mit verdilunter Schwefelsäure aus, welche das Nikotin als Nikotinsulfat lüst, und kann den Aether wiederum zum Ausschütteln des alkalisch gemachten Tahakextraktes benutzen. Die wässerigen, schweselsauren Lösungen des Niketins werden mit Natronlauge stark alkalisch gemacht und mit Aether ausgeschüttelt. Die so erhaltenen atherischen Lösungen des Nikotins werden mit festem Aetzkali entwässert; hierauf destillirt man den Aether aus dem Wasserbade ab und rektificirt das hinterbleibende Nikotin im Wasserstoffstrome

Eigenschaften. Farblose, leicht bewegliche, an der Luft sich allmählich bräunende und verdickende Flüssigkeit von starkem Tabakgeruche und scharfem, brannendem, lange anhaltendem Geschmacke, sehr giftig. Das spec. Gew. ist bei 15° C. = 1,0147. Mit Wasserdämpfen ist Nikotin leicht und ohne Zersetzung flüchtig. Für sich allein destillirt, unterliegt es einer partiellen Zersetzung. Im Wasserstoffstrome siedet es unzersetzt bei 240-242° C. Es lenkt die Ebene des polarisirenden Lichtes nach links ab (ap = - 161,5), Auf Papier erzongt es Pettflecke, welche nach einiger Zeit wieder verschwinden. Mit Wasser mischt es sich in jedem Verhältnisse, doch wird es durch Kalioder Natronhydrat aus dieser Mischung wieder abgeschieden. Die wässerigen bezw. verdünnt-alkoholischen Lösungen bläuen rothen Lackmuslarbstoff, röthen aber nicht Phenolphtimlein. Von Alkohol, Aether, Amylalkohol, Chloreform, Petrolather und fetten Oelen wird Nikotin leicht gelöst.

Reaktionen. Abgesehen von seiner öligen Beschaffenheit und seinem durchdringenden Geruche erkeant man das Nikotin an folgenden Reaktionen;

In der Lösung eines Nikotinealzes erzeugen Niederschlige: Jodjodkalium (braunroth), Kaliumwismothjodid (roth), Kaliumquecksilberjodid (weiss bis gelblich), Phosphormolyhdänsaure (gelblich), Gerbsäure (bräundeh, in salssäurehaltigem Wasser leicht löslich). — Keine Farbung entsteht in der Kalte mit kone Schwefelsaure, Salpetersäure, ferner Fuönde's Reagens, Eanmann's Reagens, Vanndar-Schwefelsäure; in der Warme erfolgt Zersetsung unter Braunfarbung.

481 Nigella.

Fügt man zu einer Lösung von Nikotin in Aether eine atherische Jodlösung, so erfolgt zanächst eine braunrothe, barzige Ausscheidung. Diese wird allmählich krystallinisch, und aus der überstehenden Flüssigkeit scheiden sich rubinche durchscheinende, im auffallenden Lichte blauschillerude Nadeln eines Perjodids ConHiaNalla. HJ (Roussun'sche Krystalle) ab. — Erhitzt man einen Tropfen Nikotin mit 2—3 Tropfen Epichlorhydrin bis tum Sieden, so tritt schön rothe Färbung ein. In vordunnten Nikotinlösungen tritt die Färbung erst nach längerem Kochen ein. Die Empfindlichkeitsgreuze liegt bei 0,00025 g Mikotin.

Das Nikotin ist eine Base und bildet mit Säuren Salze. Diese sind in Wasser und (mit Ausnahme des Acetats) auch in Alkohol lüs-CH - CH, lieh, in Aether dagegen unlöslich.

Prafung. 10 Tropien Nikotin werden mit 30 Tropien Wasser gemischt und erwärmt. Es darf keine Trübung erfolgen (Verwechselung mit Coniin). Ferner muss es sich in einem doppelten

Volum Aether klar lösen.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig, unter den direkten Giften. Da uur wenige Gramm vorräthig gehalten zu werden pflegen, so bringt man diese in einem Glase unter, welches mit Korkstopfen verschlossen und mit Blase überbunden ist, und stellt dieses auf Watte-Unterlage in das Standgefäss ein.

Anwendung. Innerlich zu 0,001-0,003 gegen nervoses Herzklopfen und chronische Dermatosen. Aeusserlich in alkoholisch-wässeriger Lösung zu Einrelbungen, Umschlägen, Klystieren, Injektionen in doppelt so starker Lösung wie innerlieb. Zur sieheren Dispensation bereitet man eine alkoholische Lösung 1:100 und giebt von dieser die 100 sache Menge ab.

†† Nicotlamm hydrochloricum. Salzsaures Nikotin. C₁₀H₁₄N₂. 2 HCl = 235,0. Zur Darstellung neutralisirt man 10 Th. Nikotin unter Benutzung von Methylorungepapier mit 18 Th. Salzsaure von 25 Prec. und trocknet das Salz über Galciumehlorid ein. Parblose, zerfliessliche, lange Krystellfasern.

†† Nicotinum tartaricum. Welnsaures Nikotin. C, H, N, 2 C, H, O, +2 H, O = 498.
Zur Darstellung löst man 10 Th. Nikotin in einer alkoholischen Lösung von 18,5 Th. Weinsäure und versetzt diese Lösung mit Aether. Das Nikotintartrat scheidet sich hierbei als Oel aus. Durch Umkrystallisiren desselben aus wenig absolutem Alkohol unter Zusatz von Aether erhält man es in farblosen, in Wasser leicht löslichen Krystallen.

†† Nicotinum salicylicum. Salicylsaures Nikotin. Eudermol. C₁₆H₁₆N₁, C₇H₂O₈ = 300. Zur Darstellung vermischt man zwei gefrenate Lösungen in absolutem Aether von 10 Th. wasserfreiem Nikotin und 8,6 Th. Salicylsaure. Das ich abscheidende Nikotinsalicylat wird mach 24-ständigem Stohen gesammelt, mit Aether gewaschen und über Calciameldorid getrocknet. Farbloso, schwach brenzlich riechende, sechsseitige Tafeln, bei 117,5° C. schmelzend, in Wasser leicht, auch in den meisten organischen Lösungsmitteln löslich. Das trockene Salz hält sich, trocken und unter Lichtschutz aufbewahrt, gut. — Es wird in 0,1 proc. Salben, also z. B. 0,1 g: 100,0 g Vehikel mit gutem Erfolge gegen Scabies angewendet. Heilung erfolgt bäusig schon nach einer, in vereinzelten Fällen erst nach 2—3 Einreibungen.

†† Lotion au sulfate de nicotine contre la gale (Gall.). Veterinilirmittel gegen Raude der Schafe. Nicotini sulfurici 100,0, Infusi foliorum Nicotianae 100,0; 1000,0. Diese Lösung ist zu Bädern mit der Söfachen Menge Wasser zu vermischen. Soll sie lediglich zu Einreibungen dienen, so ist sie nur mit der 50fachen Menge Wasser su verdünnen.

Nigella.

Gattung der Ranunculaceae - Helleboreae.

I. Nigella sativa L. Im Mittelmeergebiet heimisch. Zuweilen der Samen wegen angebaut und verwildert. Kraut mit fiedertheiligen Blättern, Stengel muhhanrig, Blüthe ohne Hulle, Kelch blau, funfblättrig, abfallend. Kronblätter klein, benagelt, zweilippig, Nagel der Kroublätter klirzer als die Platte. Früchtehen bis aur Spitze verwachsen. Liefert:

Semen Nigellae (Ergänzh.). Semen Melanthii s. Cumini nigri. — Schwarzer Kümmel. Schwarzkümmel. Kreuzkümmel. Kömischer Koriander. Nardensamen. — Semence de nigelle.

Beschreibung. Der Same ist 2,5 mm lang, eifdzmig, drei- bis vierkantig, netaaderig, querrunzelig, schwarz und glanzlos. Mit dünner Schale, Endesperm und Embryo. Riecht zwischen den Fingern zerrieben scharf aromatisch.

Bestandtheile. 35 Proc. fettes Oel, 0,46 Proc. ätherisches Oel von gelblicher Farbe, das nicht fluoreseirt. Geruch unangenehm. Spec. Gew. 0,875. Drehung im 100 mm-Rohr + 1° 26′. Siedepunkt 170—260° C. Ferner sollen die Samen einen Bitterstoff, ein Alkaloid und ein Glukosid Melanthin C₂₀H₄₂O₃ enthalten.

Verwechstung. Zuweilen mit dem giftigen Samen von Agrostemma Githago, der Kornrade, verwechselt. Beide Pflanzen biessen im Mittelalter Gith.

Einsammlung. Nach Ergänzb. nur die Samen von N. sativa, doch verwendet man ohne Unterschied auch die von N. damascena. Aufbewahrt werden sie in Holzkästen.

Anwendung. Wie Fructus Carvi, im Orient als Gewürz, in Frankreich als Polyrette und Toutes espices statt des Pfessers. In der Thierheilkunde bisweilen noch zu Pulvermischungen.

Fot. Pairis quinque specieram.

Rp. Boli rubrae gross, puir.

Herbae Saturejae puir.

Seminis Nigeline puir.

Stibil sulfurati eraid pair az 500,0

Anne foetidae puir.

Kropfpuirer. Täglich ämal 1 gehäufter Loffa) ruit.

II. Nigella Damascena L. Im Mittelmeergebiet, haufg als Zierpflanze gezogen. Stengel ästig, kahl. Blüthe von einer Hille, deren Blütter länger als die Kelchblätter sind, gestützt. Frucht blasig aufgetrieben. Die Samen sind etwas kleiner, wie die von I. Beim Zerreiben riechen sie nach Erdbeeren. Sie enthalten 0,5 Proc. ätherisches Oel von angenehmem Geruch, das blau fluorescirt. Spec. Gew. 0,895-0,916. Dreht im 100 mm-Rohr + 1° 4'. Der die Fluorescenz bedingende Stoff ist das Alkaloid Damascenin C₁₀H₁₈NO₁.

Nirvaninum.

† Kirvanin. Salzsanrer Diäthylglycocoll-p-Amido-o-Oxybenzoësäuremethylester. $(C_z H_b)_z = N - CH_z - C\Theta - NH - C_0H_1(OH)CO_2CH_3$. Mol. Gew. = 280.

Darstellung. Auf den in Benzol gelösten Methylester der p-Amido-o-Oxybenzossäure lässt man zonächst Monochloracetylchlorid einwirken und destillirt das Benzol ab,
worauf sich der Chloracetyl-p-Amido-o-Oxybenzossäuremethylester abscheidet. Dieser wird
in Alkohol gelöst und mit einer Lösung von Diaethylamin unter Druck erhitzt, wobei
direkt das salzzaure Salz des Diäthylgiycocoll-p-Amido-o-Oxybenzossäuremethylesters, d. h.
das Nirvanin, gebildet wird.

Elgenschaften. Aus Alkohol krystallisirt, weisse Prismen vom Schmelzpunkt 185° C.

sich im Ueberschuss der Fällungsmittel wieder löst. Wird die ammoniakolieche Lösung erwärmt, so tritt der Niederschlag wieder auf. Die wässerige Lösung wird durch die meisten der sog. allgemeinen Alkaloid-Reagentien gefällt.

Wird die I procentige Lösung tropfenweise mit Natriumbypobromitlösung versetzt, so entsteht vorübergehend eine dunkelgelbe Färbung, welche auf weiteren Zusatz des Reagens verschwindet und der hellgelben des Hypobromits Platz macht. — Fligt man zur 1 procentigen Lösung = 1/10-1/10 Volumen Natronlauge und erhitzt die Mischung mit

Bleisuperoxyd zum Sieden, so erhält man ein omngegelbes Filtrat. Mit Pikrin-Essigsäure oder Citroneusaure entsteht ein gelber Niederschlag, der zunächst amorph ist, später undelförmig krystallisirt.

Prafung. 1) 0,1 g Nirvanin muss auf dem Platinblech, ohne einen Rückstand zu hinterlassen, verbrennen. - 2) Der Schmelzpunkt des über Schweselsture getrockneten

Praparates liego bei 185º C.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Feuchtigkeit geschützt.

Anwendung. Nirvanin ist ein lokales Anästheticum, welches ebenso wie das Cocain in Wasser leicht löslich ist. Es ist weniger giftig wie das Orthoform und wirkt auch etwas antiseptisch. Es wirkt auf Schleimhäute weniger anästhesirend wie Cocaïn und vermag durch intakte Schleimhäute auf die darunter liegenden Parthien nicht zu wirken. Man benutzt die 2 procentige Lösung für regionare Anasthesie, die 0,1- bis 0,5 procentige Lösung zur Infiltrations-Anästhesie nach Art der Schlauch'schen Lösungen, a. Bd. I. S. 876.

Nitrogenium.

I. Nitrogenium. Gas-Nitrogenium. Stickstoff. Stickgas. Azot. Atomzeichen -

N (in Frankreich Az). Atomgewicht = 14.

Darstellung. In der einfachsten Weise kann man den Stickstoff wie folgt darstellen: Ein pulveriges Gemisch von 8 Th, Kaliumdichromat und 1 Th. Ammoniumchlorid wird in einem Glaskolben erhitzt und das entwickelte Gas zunächst durch Wasser gewaschen, und - wenn ein trocknes Gas verlangt wird - durch Hindurchleiten durch kone. Schweselssture getrocknet. - Sollte Stickstoff zu therapeutischen Zwecken verlangt werden, so empfiehlt es sich, denselben als "komprimirten Stickstoff in Stahlflaschen" äbnlich wie die Kohlensunge durch den Handel zu beziehen.

Eigenschaften. Farbloses, geruch- und geschmackloses, nicht brennbares und auch die Verbreunung und Athmung nicht unterhaltendes Gas, das bei einer Temperatur von - 145° C. durch einen Druck von 32 Atmosphären verflüssigt werden kann. Der flüssige Stickstoff siedet bei - 193°C. und erstarrt unter einem Druck von 60 - 70 mm bei - 203° C. zu einer krystallinischen Masso. Das spec. Gewicht des Gases ist = 0,97137 (Luft = 1) oder 14,00 (Wasserstoff = 1). 1 Liter Stickstoff wiegt bei 0° C. und 760 mm B = 1,256167 g. 1 Vol. Stickstoff löst sich bei mittlerer Temperatur in rund 70 Vol. Wasser oder in 8,5 Vol. Alkohol.

In chemischer Beziehung ist der Stickstoff ein sehr indifferentes Element. Es vereinigt sich bei gewöhnlicher Temperatur mit keinem anderen Elemente. Bei Rothgluth oder unter dem Einfinss der elektrischen Entiadung vereinigt es sich mit Bor, Silicium, Calcium, Strontlum, Baryum, Magnesium. In einem Gemische von Stickstoff und Sanerstoff entstehen, wenn genügend lange Zeit elektrische Funken hindurchschlagen, Oxyde

des Stickstoffs.

Anwendung. Der Stickstoff ist eine kurze Zeit hindurch zu Inhalationen bei Phthisis angewendet worden und zwar will man eine einschläfernde Wirkung dieser Inhalationen beobachtet haben. Man hat in der Regel nicht reinen Stickstoff, sondern eine an Sauerstoff arme Luft einathmen lassen, die man dadurch erhielt, dass man einen Strom atmosphärischer Luft über frisch gefälltes Ferrohydroxyd oder durch eine alkalische Pyrogallollösung passiren liess. — Diese Anwendungsweise kann als verlassen angesahen werden.

Bestimmung des Stickstoffs. Diese wichtige analytische Operation wird nach

verschiedenen Verfahren ausgeführt.

DEMAS'sche Methode. Ist auf alle stickstoffhaltigen Substanzen ohne Ausnahme anwendbar. Die Substanz wird in einem Rohr mit Kupferexyd oder Bleichromat oder sinem Gemisch beider verbraunt. Die Dämpfe leitet man über eine glübende Kupferspirale.

Die Stickoxyde werden durch diese zu Stickstoff reducirt, welcher über Kalilauge aufge fangen und alsdann seinem Volumen nach bestimmt wird.

2) Will-Varrenteapp's Methode. Sie ist nur für die Ammoniaksalze und die jenigen Stickstoffverhindungen verwendbar, welche als Derivate des Ammoniaks sufzufassen sind. Auf die Derivate der Salpetersäure ist sie nicht übertragber. Sie beruht darauf, dass man die Substanz mit Natronkalk glüht (verbrenat) und die Verbrenoungsprodukte in Salzsäure aufflingt. Man verdampft alsdann die salzsaure Lösung, fällt das entstandene Ammoniumeblorid mit Platineblorid als Ammoniumplatineblorid und führt dieses durch Glüben in metallisches Platin über. Noch einfacher ist es, die Verbrennungsprodukte in einen Heberschuss titrirter Schwefelsäure einzuleiten und den Geberschuss der Schwefelsaure durch Natronlauge zurückzutitriren. Die Methode wurde früher namentlich zur Bestimmung der Protemsubstanzen in Futtermitteln angewendet, ist aber zur Zeit durch das KJELDAHL'sche Verfahren verdrängt werden.

3) KJELDARL's Methode. Sie beruht darauf, dass diejenigen stickstoffhaltigen Substanzen, welche, wie z. B. das Eiwoiss, als Derivate des Ammoniaks aufzufassen sind, ihren Stickstoff als Ammoniak abspalten, wenn sie mit konn Schwefelsaure bis zur völligen Zerstörung gekocht werden. Um die völlige Zerstörung der Substanz zu erleichtern, hat man Zusätze von Kupfersulfat oder Kaliumpermanganat oder metallischem Quecksilber, Platinchlorid, auch (aur Echehung des Siedepunktes der Schwefelsaure) Zusätze von Phosphorshureanhydrid oder Kaliumbisulfat empfohlen. — Verdünnt man abdann die schwefelsaure



Losung mit Wasser und destillirt sie anter Zusatz eines Üeberschusses von Natronlauge, so geht das Ammoniak über und kunn in überschüssiger Schwofelsture aufgefangen und maassanalytisch bestimmt werden.

A. In dieser Weise kann der Stickstoff direkt bestimmt werden in Amiden, Ammoniumbasen, den meisten Alkaloiden, Bitterstoffen, allen Eiweisskörpern and diesen verwandten Stoffen.

B. Bei Nitraten muss eine besondere Behandlung vorhergehen. Diese besteht darin, dass man die vorhandene Salpetersäure durch Zusatz aromatischer Substanzen (Phenol, Benzoësiture, Salicylskure) bei Gegenwart von kone. Schwefelsilure in Nitro-Verbindungen überführt, diese durch reducirende Agentien in Amidoverbindungen verwandelt und aus diesen den Stickstoff nach KJRLDARL als Ammoniak absoluidet.

C. Nicht anwendbar ist das KJELDAHL'sche Verfahren zur Zeit auf anorganische Nitrite, Azo-, Fig 53. Zermizungskolben nach Kentraut. Dinzo-, Hydrazo-Verbindungen, viele Cyanverbindungen and Nitroprussidsalze.

A. Ausführung der Bestimmung in Eiweissstoffen etc. vergl. oben.

Man verwendet von Substanzen mit 6-12 Proc. Stickstoff höchstens 1 g, bei solchen bis 6 Proc. Stickstoff 1-1,5 g. Diese schüttet man mittelst Füllbrichters in den Karlbann schen Zersetzungskolben, fügt ein linsengrosses Stück Paraffinum solidum, drei kleine Tropfehen reines metallischen Quacksilber (etwa 0,5 g) und 20 ccm kone. reine, stickstoff-freie Schwefelsfure zu. Man mischt durch Umschwenken, legt das Kölbehen schräg, in einem Winkel von es. 45° auf ein durch Pressen über einer Holzform konkav gemachtes Drahtnetz und spannt den Hals des Kölbehens in eine Klemme ein nicht zu locker, damit das Kölbehen nicht, wenn die Flüssigkeit stösst, zu Boden fällt, aber auch nicht zu fest, damit der Hals des Kolbens nicht hei der eintretenden Ausdehnung des Glases zertrümmert wird (Fig. 53). Man erhitzt nun mit kleiner Flamme. In der Regel tritt zunächst Verkohlung und starkes Schaumen ein. Es ist darauf zu achten, dass die Schaumbildung nicht über die untere Hälfte des Kolbenbauches hinausgeht, was man durch sorgfültige Regulirung der Flamme erzielen kann. (Nicht vom Arbeitsplatze weggehent) Nach kurzer Zeit wird der Schaum zäher, er fällt zusammen und steigt nun nicht mehr so hoch. Der Kolbaninhalt stellt eine dunkle, ölige Flüssigkeit dar, aus welcher Wasserdampf, schweflige Saure, später auch Schwefelsauredimpfe entweichen. Das kondensute Wasser verursacht beim Zurückfliessen haftiges Knattern. Von Zeit zu Zeit löst man den Kolben aus seiner Verbindung und bringt die im oberen Theile des Bauches sitzenden Antheile durch vorsich-tiges Umschwenken möglichst nach dem Grunde des Kolbens. Es bedarf jetzt keiner ständigen Beaufsichtigung mehr, dagegen muss bis aus Ende gelegentlich umgeschwenkt

warden. Nach einiger Zeit kann man die Flamme verstärken, so dass danerud lebhaftes Sieden des Kolbeninhaltes stattfindet. Ein Verspritzen der Plässigkeit ist nun nicht mehr zu besorgen, selbst wenn lebhaftes Stossen eintritt. Man erhitzt nun so lange weiter, bis der stetig heller werdende Kolbeninhalt vollig farblos erscheint. (Bei Gegenwart von Lisen ist die Flüssigkeit im heissen Zustande schwach gelblich, beim Erkalten aber farblos. Bei Gegenwart gewisser Metallsalze, z. B. von Cu, Mn, Ni, ist absolute Parblosigkeit natürlich nicht zu erzielen.) Man lässt nun erkalten und schiebtet vorsichtig kaltes. Wasser über die Flüssigkeit, bis das Kölbehen reichlich zur Hälfte gefüllt ist und schwenkt nun erst um. Es tritt starke Erwärmung ein, doch ist Spritzen nicht zu besorgen. Man lasst nun wiederum erkulten und führt die Flüssigkeit in einen Destillationskolben von 800-1000 com Fassungsraum über unter Nachspülen mit einer Spritzflasche, die eine im Winkel nach oben gebogene Auslussspitze hat. Zeigt sich im Kolben eine Ausscheidung Winkel nach oben gebogene Austlüssspitze hat. Zeigt sich im Kolben eine Ausscheidung von gelbem basischem Merkurisuliat, so bringt man diese durch Erwärmen mit verdünnter Schwefelsäure in Lösung und giebt diese gleichfalls in den Destillstionskolben. Zu dem lahalt des letzteren giebt man soviel Wasser, dass das Gesammtvolumen etwa 250 cem beträgt. Dann setzt man hinza: 1 Messerspitze Zincum raspatum, ein linsengrosses Stück Paraffinsten solidum, 10 ccm Natriumsulfidlösung (200 g Na₂S + 9 H₂O in 1 l) und soviel 30 proc. Natronlauge¹) (ca. 80 ccm), dass die Flässigkeit deutlich alkalisch ist. Lässt man die Natronlauge langsam an der Kolbenwandung hinabfliessen, so sinkt sie zu Boden und mischt eigt vorlänfe nicht mit des sonren Flüssigkeit. Ein Verlust an Ammoniak ist. und mischt sich vorläufig nicht mit der sauren Flüssigheit. Ein Verlust an Ammoniak ist also nicht zu besorgen. Den so vorbereiteten Kolben schliesst man sogleich an den Ed I, S. 258 angegebenen Ammoniak-Destillationsapparat an. Vorher hatte man schon eine solche Menge N-Schwefelsture (z. B. 40 ccm) vorgelegt, dass zu Ende des Versuches ein Uebersehuss von mindestens 10 ccm vorhanden ist. Dann miseit man den Kolbeninhalt durch sauftes Schwenken, wärmt ihn mit kleiner Flamme au, führt die Destillation wie Bd I, S. 258 angegeben ist, zu Ende und titrirt den Uobersohnes der Schwefelsaure mit Natronlange

and Congoroth als Indikator zurück. Blinder Verauch. Da man mit grossen Mengen von Reagentien arbeitet, welche gewöhnsich kleine Mengen von Stickstoff enthalten, so ermittelt man diese durch einen blinden Versuch, d. h. man verdant 20 ccm kone. Schwefelsbare mit Wasser auf 200-250 ccm, fügt 80 ccm 83 proc. Natronlauge, ferner 10 ccm Natriumsulfidlösung hinzu und destillirt nun genau wie vorher unter Vorlegung von 20 ccm N/A Schwefelshure. Durch Zurücktitriren

mit A Natroulauge findet man die durch etwa übergegangenes Ammoniak gebundene

Schwefelsaure. In der Regel entspricht diese Menge = \P_{10} cem $\frac{N}{4}$ Schwefelsaure.

B. Ausführung der Bestimmung in Nitraten. Nach Fönsten, Chem. Ziglisse, 229. Je nach dem Stieltstoffgehalt der Substanz bringt man 0.5-1.5 g feingepulvert in den Zersetzungskolben. Hierzu giebt man 15 cem Phenolschwefelsaure³) und schwenkt chne Unterbrechung so lange um, hie man wahrnehmen kann, dass das vorhandene Nitrat enliständig gelöst ist. Dies kann trotz feiner Vertheilung z. B. bei Kalisalpeter 20 Minuten dauern; bei Natronselpeter genügt kürzeres Unsehwenken. Hierauf seizt man unter Unsehwenken. Let zieht aus Diesekan hand dauern Satripundharutes Natripundharutes Let zieht zieht dauerte. schwenken 1—2 g feingepulvertes Natrinuthiosulfat zu. Dieses löst sich unter Abscheidung von Schwefel und Entwickelung von schwefliger Saure. Man fügt nunmehr 10 ccm reine kone. Schwefelsaure zu, indem man mit diesen den Hals des Kolbens etwas nachspült, bringt 0,5 g metallisches Quecksilber hinzu und erhitzt die Flüssigkeit in der namlichen Weise, wie unter A, angegeben ist. Die Zerstörung nimmt hier etwas langere Zeit in Anspruch wegen des vorhandenen Phenols, das gleichfalls zerstört werden muss. Nach erfolgter Zerstörung verfahrt man genan wie bei A. angegeben, hat aber zu beschten, dass man bei diesem Verfahren vor der Dostillation eine entsprechend grössere Menge Natronlange zuzusetzen hat, de ja auch eine grossere Menge Schwefelsaure angewendet wurde.

4) Nach Ulscu. Zur Bestimmung des Stickstoffes in Nitraten ist die Kennant'sche

Methode fast vollständig durch die einfachere von Ulsch verdrüngt worden. Man findet sie auf S. 205 des II. Bandes.

Schwefelshure,

¹⁾ Man hestimmt die zur Neutralisation erforderliche Menge Natronlauge ein für alle Male, in lom man 20 ccm der benotzten Schwefelsaure mit Wasser verdannt und nach Zusatz von etwas Congoroth aus einem Mansscylinder von der zu benutzenden Natronlauge bis zur sehr demlichen Rothfürbung zufügt. Man setzt alsdann bei jedem Versuche steta die gleiche Menge Katronlange zu.

§ Phenolschwefelsburg. Man lost 6 Th. reines Phenol in 100 Th. konc. reiner

Umrechnung des Stickstoffs auf Proteïn. Um aus dem gefandenen Stickstoff das Eiweiss (Proteïn) zu berechnen, multiplicirt man die gefundene Stickstoffzahl mit dem Faktor 6,25, wenn nicht ein anderer Faktor ausdrücklich angegeben wird. Vergl. Lac., S. 259 des II. Bandes.

Allult ist ein für alle Getreidearten bestimmtes Düngemittel, welches ein serobes Bacterium, den Bacillus Ellenbachensis alpha Caron und zwar als ovolde Dauerform enthalt. Dieser Bacillus soll besätigt sein, den atmosphärischen Stickstoff in eine für die Halusfrüchte verwerthbare Stickstoffverbindung umzuwandeln. Entdecker ist der Rütergutsbesützer Caron auf Ellenbach. Nach Stoklasa ist dieser Bacillus identisch mit Bacillus megatherium Da Bart.

Nitragin. Unter diesem Namen werden Kulturen der zu den Wurzeln der Leguminosen in symbiotischem Verhültniss lebenden stickstoffsammeladen Bacterien (Rhizobium Leguminosarum = Bacterium radicicola) als Düngemittel in den Handel gebracht. Auch diese besitzen die Fähigkeit, den atmosphärischen Stickstoff in eine für Pilauzen verwerth-

bare Form zu bringen.

 Nitrogenium oxydulatum. Stickstoffoxydul. Stickoxydul. Azotprotoxyd. Lustgas. Lachgas. Gas hilarant. Gas nitrogenosum. N₄0. Mol. Gew. = 44.



Fig. 14.

Darstellung, In eine Retorte von etwa 800 com Fassungsraum bringt man 100,0 g reines Ammonlumnitrat. Diese Retorte stellt man schrife aufgerichtet in ein Sandbad und verbindet sie mit einer Waschilasche, welche dunne Kalilange enthalt. Man heigt ann das Sandbad an. Bei ca. 160° C. schmilzt das Ammonlumnitrat. cs. 170° C. beginnt es sich zu zersetzen im Sinne der Gleichung

NO₃NH₄ = 2H₄O -

N₅O. Bei 240° C. ist diese Zersetzung eine sehr lebhafte, weiter binaus ist sie sehr stürmisch, es treten Stickoxyd, Stickstoff und Ammoniak auf und die Lebhaftigkeit kann sich bis zur Explosion (!) steigern. Es kommt also darauf an, die Erhitzung langsam einzuleiten und nicht über 240° C. hinausgehen zu lassen. Zu diesem Zwecke setzt man in das Sandbud ein Thermometer ein und heizt das Sandbad so, dass dessen Temperatur nicht über 245° C. hinausgeht. Um etwa entwickelte Stickoxyde zu beseitigen, kann man hinter die hier gezeichnete Waschflasche mit Kalilauge noch eine zweite einsebalten, welche eine 10 procentige Ferrosulfatiösung enthält. Sobald die Gasentwicklung in gutem Gange ist, bringt man das Gasableitungsrohr in den unteren Tubus des mit Wasser vollständig angefüllten Gasometers. 100 g Ammoniumnitrat geben etwa 25 Liter Stickoxydul (Fig. 54). Wegen der relativ leichten Löslich keit des Stickoxyduls in Wasser pflegte man früher das gewaschene Stickoxydul auch in Kautschuksäcken aufzefangen und aufzubewahren.

Zur Zeit ist komprimirtes Stickoxydul in druckfesten Stahlflaschen im Handel; man wird also, wenn irgend thunlich, das Stickoxydul nicht selbst darstellen, sondern kaufen.

Eigenschaften. Ein farbloses Gas von schwachem, angenehmem Geruche und süsslichem Geschmacke. Spec. Gew. = 1,524 (Luft = 1,0). I Liter wiegt bei 0° C. und 760 mm B. = 1,9686 g. Bei 0° C. wird es durch einen Druck von 30 Atmosphären zu einer Flüssigkeit verdichtet, die bei — 89,8° C. siedet und bei — 102° C. erstarrt. In kaltem Wasser ist es ziemlich leicht löslich. Stickstoffoxydal unterhält die Verbrennung in über-

licher Weise wie Sauerstoff. Mit Sauerstoff oder Luft gemischt eingeathmet, erzeugt es elnen rauschartigen Zustand, in grösseren Mongen eingeathmet. Bewusstlosigkeit.

Anwendung. Man inhalirt Stickstoffoxydul mit Luft oder Saverstoff gemischt (1 Vol. Stickstoffoxydul, 4 Vol. Sauerstoff) bei Angina pectoris, Asthma bronchiale, Hustenparoxysmen, bei Aneniysma nortae, wo es weschtliche Milderung der Beschwerden bewirkt. Als Anasthetieum für Zahnoperationen. Im Durchschnitt werden bis zum Eintritt der Bewusstlosigkeit 10-16 Liter Gas verbraucht. Die Dauer der Bewusstlosigkeit beträgt 1-3 Minuten.

Aqua azotlea oxygenata. Stickoxydulwasser. Ist destillirles Wasser, welches mit Stickoxydul gusättigt ist. Es wird als Diuretioum und gegen Hypochondrie angawendet.

Nutrimenta.

Nutrimenta. Nührmittel. Nährpräparate.

Allgemeines. Unter "Nahrmitteln" versteht man im Gegensatz zu "Nahrungsmitteln", unter welchem Namen man bekanntlich alle irgendwie zur menschlichen Nahrung verwendbaren Stoffe zusammenfasst, nur solche Praparate, die einzelne oder mehrere Nährstoffgruppen in höherer Koncentration oder leichter resorbirbarer Form enthalten, als die Nahrungsmittel und die aus diesen bereiteten Speisan.

So alt auch die Versuche sein mögen, unsere gewöhnlichen Nahrungsmittel in eine koncentrirtere Form zu bringen, so mangelte ihnen doch die rationelle Basia, bevor nicht die Physiologie die Rolle der einzelnen Nährstofigruppen mit einiger Sicherheit erkannt hatte. Erst mit den Entdeckungen Lunno's brach nich die Erkeantniss davon allmäblich Bahn, und Partakkopen gab die Vorsehrift zur Bereitung des ersten und lange Zeit einzigen Nährmittels, des Fleischextrakts, dessen Fabrikation auf Lienno's Anregung von der Lanno's artenach auch man der Bereitung des ersten und haten der Bereitung des ersten und lange Zeit einzugen Nährmittels, des Fleischextrakts, dessen Fabrikation auf Lienno's Anregung von der Lanno's artenach auch man der Bereitung der Bereitung des ersten und haten der Bereitung des ersten und lange Zeit einzugen Nährmittels, des Fleischextrakts, dessen Fabrikation auf Lienno's Anregung von der Lanno's artenach der Bereitung des ersten und lange Zeit einzugen betrieben. der Liesto's extract of meat company in Frey Bentos bald im Gressen betrieben wurde. Allein infolge der damals noch bestehenden Unkenutniss der nicht congulirenden Eiweisastoffe übersah man den Nahrstoffgehalt dieses Fabrikats und ging darauf aus, das Praparat zu verbessern. Der damaligen Ansicht folgend, dass das Eiweiss nur als Pepton die Wande des Verdauungstraktus durchdringen könne, suchte man Peptone darzustellen Dieselben erwarben sich aber infolge ihres bitterlieben, leicht Ekel erregenden Geschmacks wenig Freunde. Die Fortschritte der Industrie waren deshalb nur geringe und bestanden hauptsächlich in besserer Praparation der Phanzen-, namentlich der Leguminosenmehle. Erst die Arbeiten Könne's und seiner Schöler in den achtziger Jahren des 19. Jahrbunderts, die die Bedeutung der Albumoseen für die Eiweissresorption klarlegten, brachten wieder einen neuen Anstern der noch verstückt durch die Entdeckung der Laglichan wieder einen neuen Anstoss, der, noch verstärkt durch die Entdeckung der löslichen Kasseinverbindungen, die gesammte Nährmittelindustrie zu hoher Entwickelung brachte.

Allgemeine Durstellungsweisen. Da die eiweisshaltigen Nährmittel der Natur der Sache nach weitaus die wichtigsten sind, so handelt es sich meistens darum, das Eiwelse der Rohprodukte von den begleitenden, minderwerthigen Substanzen zu trennen. Selten enthillt das Ausgangsmaterial ursprünglich wasserlösliches Albumin oder lösliche, physiologisch gleichwerthige Umwandlungsprodukte des Eiweisses in selcher Menge, dass elafache Digestion mit Wasser und nachherige Koncentration der Lösung oder Fällung daraus zum Ziele führte, sondern das Eiweiss muss gewöhnlich erst in lösliche Form übergeführt werden. Hierzu führen verschiedene Wege, und zwar im allgemeinen folgende:

1) Behandlung mit Verdanungsenzymen und zwar je nach Anwendung von Pepsin in schwach saurer oder von Darmenzymen in schwach alkalischer Losung Produkt: Albumosen

2) Erhitzen mit gespunnten Wasserdampfen. Produkt: Albumosen, aber meistens mit unangenehmen Reizwirkungen (Durchfall) behaftet, wie z. H. die Atmid-

3) Erhitzen mit Säuren unter normalem oder schöhtem Druck. Die Produkts albumosen. and verschieden, je nach Starke der Saure und Hohe der Temperatur. Schwächste Einwirkung erzeugt Acidalbumin, stärkere Albumosen, noch kräftigere Peptone.

4) Behandlung mit Alkalien oder Karbonaten derselben. Produkt; Alkatialbuminate und losliche Salze des Kassins etc.

Umgekenrt ist zu verfahren, wonn es gilt, mit anderen Stoffen zusammen in Lösung vorhandenes Eiweiss von diesen zu treenen. Man congulirt dann, wenn möglich, durch Hitze oder fällt durch indifferente Mittel, wie Alkohol etc. Das in der Milch in stark gequolienem Zustand suspendirte Casoin fallt man mit schwachen Siluren, um es dann auf nine der oben angegebenen Weisen wieder löslich zu machen.

Klassifikation. Man kann die verschiedenen Nährmittel zweekmässig in folgende Gruppen bringen.

 Pleischextrakte, die neben dem n\u00e4brenden Eiweiss noch den gr\u00f3ssten Theil der dem Rohstoff eigenth\u00e4mlichen Basen (Kreatin, Kreatinin etc.) und Saize (namentlich: Kalisalze) enthalten und deshalb eine stark nervenerregende Wirkung besitzen.

2) Vorwiegend Peptone enthaltende, jetzt wenig mehr in Gebrauch.

3) Vorwiegend Albumosen enthaltende, poptonfreie.

4) Alkuliverbindungen der Eiweisskorper.

5) Unlösliches Eiweiss enthaltende.

6) Die Ernährung mit mehreren Nährstoffgruppen anstrebende.

7 Nichteiweissnährmittel.

Eine erschöpfende Aufzühlung der einzelnen Nährmittel zu gebeu, ist bei dem manchmal nur vorübergehenden Auftreten derselben auf dem Markt numöglich; in der folgenden Uebersicht sind die bekaanter gewordenen nach der oben gegebenan Eintheilung

Gruppe L. a) Fleischextrakte. Dieselben haben im Laufe der Zeit eine mannigfache Wandlung durchgemacht. Die alte Patrankoran'sche Vorschrift dampft die heise gewonnene Fleischbrühe bis zur Extrakthonsistenz ein, das Produkt kann deshalb nur die im natürlichen Fleisch enthaltenen nicht congulirbaren Eiweisskörper enthalten, also etwa 12 Proc. der in Lösung gegangenen Substanz. Man suchte deshalb den Nähretoffgehalt zu erhöhen, indem man bei der Extraktion zugleich chemische Mittel anwandte, um das unlösliche Eiweiss in Pepton überzuführen. Diese Mittel führten aber, wie sich später bernusstellte, grüsstentheils zur zu Albumosen.

Lienio's, Kemmenich's und Koon's Fleischpepton sind Extrakte, die den Haupttheil des Eiweisses in Form von Albumosen, daneben aber anch Poptune enthalten, die ihnen den wenig angenehmen Geschmack verleihen.

Bowril ist ein in England fabricirtes Extrakt, dem zur Erhöhung des Nährwerthes

etwas Fleischmehl (den Rückständen von der Extraktion) zugesetzt ist. Toril, von der Torilgesellschaft in Altona dargestellt, ist mit ca. 15 Proc. Albu-

b) Fleischsäfte und verflüssigtes Fleisch. Sie sind hauptsächlich in England and Amerika in Gebrauch und von sehr verschiedenem Werth. Die wirklich guten sind ihres boben Preises wegen nur für Krankenbehandlung geeignet.

LEUBE-ROSENTHAL'sche Fleischsolution wird durch vorsichtige Behandlung von rohem Fleisch mit Salzsture gewonnen und enthält das Eiweiss zum grössten Theil in Form von Acid-Albumin,

Valertine's meat juice, ein amerikanisches Proparat, ist durch milde Saurebehand-lung von Fleisch durgestellt, enthält neben Albumosen noch Peptons. Neuerdings ver-meidet man die Peptonbildung nach Möglichkeit.

Puro, ein deutscher Fleischsaft, enthält neben den nervenerregenden Extraktivstoffen

des Fleisches ca. 30 Proc. Albumosen. Carno etwa 12 Proc. Essiches Eiweiss als Albumosen, daneben natürlich die Exraktivatoffe des Fleisches.

Gruppe 2. Die Peptone sind eigentlich als Nährmittel nur mehr von geschichtlicher Bedeutung. Denn abgesehen von dem widerlichen Geschmack, der vielleicht durch Zusätze zu übertönen wäre, hat man in der Neuzeit die physiologische Gleichwerthigkeit dieser Stoffgrappe mit dem genhinen Eiweiss und den Albumosen, oder, wie man sie früher naunte, Propeptonen stark in Zweifel gezogen. Man erhält sie schon durch Einwirkung von geringen Saure- oder Alkalimengen auf Albamosen, so dass sie auch bei zu weit gehender Behandlung mit Enzymen entstehen, namentlich wenn zum Schluss behnfs Abscheidung congulirbaren Elweisses zu hoch erhitzt wird.

DENAYER'S, WITTE'S und ADAMETEWICE'S Pepton sind auf solche Weise durch Pepsinverdaung,

489

Munck's Pepton durch Pankrensverdauung, Pepton Antweiler durch Paparn (dem Engym von Carica Papaya L.)

hergestellt. Gruppe 3. Die Nachtheile der Peptonpräparate liessen es wünschenswerth erscheinen, die Umwandlung des Eiweisses bis zu dieser Stufe zu vermeiden und Nährmittel darzustellen, die davon vollständig frei sind, dabei aber die Nährstoffe in wasserlöslicher, durch Hitze nicht coagulirbarer Form enthalten, d. s. die albumosereichen, peptonfreien Priparate. Da man den Albumosen neben der nührenden auch eine appetitetregende, tonische Wirkung zuschreibt, erscheinen sie geeignet, die in vielen Fällen zu stark erregenden Fleischextrukte zweckmüssig zu ersetzen, umsomehr, da sie vollständig geschnackles sind und sich deshalb für längeren Gebrauch eignen.

Somatose ist ein aus Fleisch nach einem nicht bekannten Verfahren hergestelltes

pulvariormiges Albumosenpraparat.

Milchsomatose, aus Milch durch Erhitzen mit schwachen organischen Sauren bis nahe an 100° dargestellt, besteht fast aus reinen Albumosen. Nährstoff Heyden wird wahrscheinlich als Nebenprodukt bei der Albumin papierfabri-kation aus dem abfallenden Eigelb gewonnen und ist ein Gemisch von Acidalbumin mit Albumoson.

Auch Robstoffe vegetabilen Ursprungs dieuen zur Fabrikation solcher Nährmittel, Namentlich die billige Hefe, die in den Bierbrauereien taglich in grösseren Mengen gewonnen wird, ist dazu verwandt worden, indem man sie mit Enzymen behandelte.

Bios ist ein solches, durch künstliche Verdauung von Hefe in Belgien, Carnos ein *bonsolches in England dargestelltes Praparat. Die Details der Darstellung sind unbekannt.

Gruppe 4. Die Darstellung von Alkaliverbindungen der Eiweisskörper hat eine grosse Bedeutung erlangt, seit man die löslichen Alkalisalze des Kaseins entdeckt hat, weil es dadurch gelangen ist, den Eiweissgehalt der Milch in fester, dabei aber leicht Welicher Form zu gewinnen nod so der Magermilch, die in grossen Mengen auf den Markt kommt, zu zweckmässigerer Verwerthung zu verhelfen. Solche Salze sind:

Eukasin ist Kaseinammonium.

Nutrose ist Kaseinnatrium, Plasmon oder Structu's Milcheiweiss ist ebenfalls Caseinnatrium, our auf andere Weise dargestellt, nämlich durch Vermischen von feuchtem Casem mit Natriumbikarbonat.

Sapatog en ist glycerinphosphorsaures Kalkcasem.

Natürlich muss der Gehalt solcher Fabrikate an Alkali, vor allem an flüchtigem, wie im Enkasin, in Verbindung mit so schwachen Säuren, als Nachteil angeschen werden, da er durch Neutralisation der Magessalzsäure eventuell schüdlich wirken kann. Die Chem. Fabrik auf Aktien vorm, E. Schumse hat deshalb ein Milchullhrmittel bergestellt, das von diesem Fehler frei sein soll; die

Sanose ist ein Gemisch von Kasein mit Albumosen; letztere verhüten die flockige Gerinnung des Kaseins im Magen.

Gruppe 5. Während die grosse Mehrzahl der Eiweisenahrmittel für Krankeneralbrung bestimmt ist, also auf die schnelle Resorptionefähigkeit der integrirenden Bestandtheile bei der Fabrikation besonderes Gewicht gelegt werden muss, sind auch Nührmittel in den Handel gebracht worden, die den Zweck haben sollen, den Eiweissgehalt der taglichen Kost zu erhähen und so die Ernührung des Mannes aus dem Volke zu einer kräftigeren zu gestalten. Hier kam es weniger auf die Löslichkeit, als auf den billigen Preis des Eiweisses an. Die erste Erscheinung auf diesem Gebiete war:

Carne pura, gereinigtes Fleischmehl aus den Fleischextraktfabriken. Dasselbe hat

sich jedoch keiner grossen Beliebtheit zu erfreuen gehabt.

in dem letzten Jahrzehnt hat Costsene ein Verfahren gefunden, mittelst dessen es gelingt, ullerlei billige Eiweissstoffe, die des Geschuncks der Rohprodukte wegen soust nicht au verwerthen waren, in nubezu geschmackiosem Zustande zu gewinnen. Daszelbe besieht durin, dass man das Material (Sehnen, Knorpel, Rückstände der Fischkonservenfabrikation, aber auch vegetabile Robstoffe mit oxydirenden Substanzen wie Kaliumchlorat, Calciumhyposuldt, Wasserstoffsuperoxyd oder dergl.) kocht, bis alle üblen Geschmacksund Riechstoffe, ja selbst die giftigen Ptomaine zerstört sind. Das Produkt bildet ein gelbliches, in Wasser kaum lösliches Pulver von etwas leimartigem Geruch und

Tropon ist nach einem solchen Verfahren aus Fleisch- und Pflanzenmehl, hergestellt Nahrsalz Tropon stellt eine Mischung desselben mit im Organismus vorkommenden Salzen, namentlieh Phosphaten dar,

Soson wird ebenfalls aus Fleisebmehl durch oxydirende Behandlung und nachherige

Extraktion mit Alkohol unter Druck gewonnen.

Globon ist ein Kaseinpraparat, das nach seinem Erfinder durch Behandeln von Casem mit Natron entsteht, also der Nutrose verwandt sein würde, dennoch aber unlöslich Tropon, Soson, Globon haben den Stickstoffgehalt von Eiweisskörpern, scheinen

also wenig andere Substanzen zu onthalten. Der bereits erwähnte Leimgeruch und Geschmack scheint nicht allein von kleinen Leimmengen, sondern auch von Oxydationsprodukten des Eiweisses (Oxyprotein, Peroxyproteäure) herzurühren.

Gruppe G. Hierher gehören vor allem die eine Universalernährung anstrebenden Kindernährmittel, also Proparate, die sämmtliche Nährstoffgruppen enthalten müssen, zugleich aber leicht verdaulich sein sollen. Die Kuhmileh besitzt die erstere Eigenschaft in genügendem Maasse, der Verdauung jedoch ist sie sehwer zugänglich, weil das Kuhkasein im Magen in grossen Flocken gerinat und dem Säugling Beschwerden verursacht. Man suchte diesem Uebelstande zunächst auf mechanischem Wege zu begegnen, indem man der Milch Wasser und leicht verdauliche Mehle zusetzte. Eine solche Mirehung ist die

Lieuno'sche Suppe. Sie besteht aus Malzmehl, Milch und Wasser (s. S. 340).

Zur grösseren Bequemlichkeit der Aufbewahrung etc. hat man dann Milch mit dextrinirten Pflanzenmehlen zur Trockne gedampft und das Produkt wieder in Pulverform gebracht. Solche Kindermehle sind:

NESTLE'S, KUPECKE'S, RADEMANN'S Kindermehl, Milebpulver Ideal, MELLES'S food etc.

Alle Kindermehle enthalten zu wenig Eiweiss und sind deshalb als Ersatzmittel der Muttermilch auf längere Zeit nicht verwendbar, auf kürzere aber in manchen Fällen von gewissem Werth, z. B. in Füllen vorübergehender Indisposition der Mutter.

Um die Muttermilch vollständig zu ersetzen, griff man daher wieder zur reinen Kuhmilch zurück, der man durch besondere Präparation ihre unaugenehmen Gerinnungssignaschaften zu nehmen suchte.

Gäntnen'sche Fettmilch ist eine nach dem Patent von Professor Gäntnen ihres Kaseingehaltes theilweise beraubte Kuhmileh, aber mit dem Kasein ist natörlich auch ein Theil der Phosphorsäure verschwunden, was aber unbedenklich ist, da die Kuhmileh ungeführ 5mal soviel Phosphorsäure in der Trockensubstana enthält als die Frauenmilehsbenso verhillt es sich mit den übrigen Aschebestandtheilen.

BACKHAUS' Kindermileh ist Kuhmileh, deren Kasein durch Behandlung mit Trypsin gelöst ist. Sie entbillt also alle Bestandtheile des Robmaterials. Nach den bisherigen Er-fahrungen ist der Unterschied in der Zusammensetzung nicht von nachtheiligem Rinfluss auf die Sauglinge.

Den Kindernührmittem reihen sich Präparate an, welche neben Eiweiss noch andere Nahrstoffgruppen, z. B. Eisen verbindungen als wesentliche Bestandtheile enthalten. Der Physiologe rechnet das Eisen zwar unter die Nahrung elemente des thierischen Körpers, ihrer Form nach sind die im Nachstehenden aufgeführten Praparate indess fast durchweg als Argneimittel anguschen

Eisenhaltige Eiweissnährmittel. Ueber die Resorption des Eisens im Organismus sind die Ausichten der Physiologen sehr verschieden. Die einen halten noch au der alten Ansicht fest, dass auch anorganische Eisensalze aufgenommen werden - von ihrem Standpunkt aus sind eisenhaltige Nährmittel überflüssig -, die anderen behaupten, dass nur die komplieirten in der Natur vorkommenden Eisennukleine dazu geeignet selen, dem Körper Eisen zuzuführen, ein dritter Theil endlich verlangt so feste organische Bindung des Eisens, dass es durch die Magensalzsaure nicht abgespalten werden kann. So giebt es den beiden letzgemannten Theorien entsprechend noch zweierlei Eisennührmittel, namlich:

Aus Blut bergestellte Praparate, deren Grundlage meistens defibrinirtes Blut lat. So bestoht

491 Nutrimenta.

Haematogen Homez aus defibrigirtem, eingedicktem Blut mit Zusatz von Glycerin und Wein.

THEORY'S blutbildendes Praparat ist ebensolches Blut, hauptsächlich mit Vanillin

als Goschmackskorrigens versetzt.

Missen's Hamoglobin in lamellis,

Haemoglobin Radiauen und Nanos, Haematin besitzen feste Form, das Blut ist also zur Trockne gedampft. Der Haematin besitzen feste Form, das Blut ist also zur Trockne gedampft. Der Eisengehalt aller dieser Fraparate ist, dem Rohmaterial entsprechend, ein sehr geringer. Als Künstliche Eisenpraparate zur Bindung des Eisens werden meist irgendwelche Eiweisenlihrmittel benutzt, die in Eisenlösungen leicht einen Theil des Metalls binden.

Einencomatose ist Somatose.

Ferratin and

Ferratose sind andere mit Eisensalzen behandelte Nährmittel mit solch fester Bindang in der Molekel, dass Bildung von Eisenchlorid im Magen nicht stattfindet, die damit rerbundenen Schädigungen: Magendrücken, Verstopfung etc. also vermieden werden.

Malzprüparate enthalten ebenfalls mehrere Nährstoffgruppen, wenn such das Miweiss meistens gegen die leicht lösliche Maltose sehr zurücktritt.

Hopp'scher Malzextrakt ist eines der ersten, in weiteren Kreisen bekannter gewordenen Fabrikato, nach der Versicherung des Fabrikanten durch Eindampfen von Bierwurze gewonnen.

Scheming's Malzextrakt erfreut sich auch heute noch einer gewissen Beliebtheit. Er wird such mit Zulatz von Kalk und Eisen in anorganischer Form dargesteilt.

Wie oben bemerkt, ist der Eiweissgehalt ein geringer; die Malzpraparate bilden gowingermassen den Uebergang zu

Gruppe 7. Nichteiweissnährmittel. Die ungeheure Zahl der Eiweissnährmittel un Verhältniss zu den hier aufzuführenden Präparaten erklärt sich von selbst, wenn man den eigentlichen Zweck der Nährmittel ins Auge fasst, den der Krankeneruährung. Hier gilt es entweder mit möglichet wenig Masse die verbrauchten Stoffe zu ersetzen, oder bei stark abgemagerten Personen möglichst viel nene Substanz zu schaffen. Um die Erzeugung von Muskelkraft durch Kohlenhydrate oder Wilrme durch Fett handelt es sich nur selten, and diese Nahratoffe finden sich anderseits in der Natur in so reiner und leicht zu gowinnender Form, dass dazu die Mittel der chemischen Technik unnöthig sind.

Kohlehydrathaltige Nährmittel sind vor allem die Zuekerarten, Der Rohrzucker bildet ein allgemeines Genussmittel, so dass wir nicht daran denken, ihn hier einzureihen; allenfalls wäre die

Lacvulose als Nahrmittel für Diabetiker zu nennen, da dieselbe nicht wie die

Dextrose im Harn des Patienten wieder erscheint,

Dextrose im Harn des Patienten wieder erscheint.

Fettpährmittel: Als Prototyp eines sulchen muss die Butter augesehen werden, da sie bei geter Verdaulichkeit vor allem die Ansprüche an den Geschmack vollständig befriedigt. Die Fettresorption orfolgt nach der Ansicht der Physiologen in der Weise, dass das Felt, wenn es keine freien Fettsduren antbalten sollte (was his jetzt noch von keinem natürlichen Fett nachgewiesen ist), durch Enzyme theilweise gespalten wird und so die Eigenschaft erlangt, mit dem Natriumkarbaunt der Darmflüssigkeit ausserst feine Ennisionen zu bilden, die direht durch die Darmwand hindurchgehen und so in das Blut zuhrung. Die eine Reiten gegen Fettes zu gehaben, würzen freie Sauren gegungelangen. Um also die Verdaulichkeit eines Fettes zu erhühen, wären freie Säuren zuzu-

Lipanin von Menuso. Es besteht aus Spaiscol mit ca. 6 Proc. freier Oelsaure.

Auch die Leberthrane enthalten viel freie Petreluren; ihr Zweck ist aber schon mehr der, dem Organismus ein Heilmittel, das Jod, zuzuführen. Ebenso die Jodfette. Diese synthetisch dargestellten Feltpräparate enthalten weit mehr Jod die der Leberthran und dienen demselben Zweck.

Anorganische Nährmittel giebt es nur wenige, seit sich die Ueberzeugung immer mehr Bahn gebroehen hat, dass die Aschenbestandtheile nur in ihrer organisisten Form aufgenommen werden, eine Form, die wir aber noch sehr wenig kennen. Im Pflauzen- und Thierkurper sind die eiweissreichsten Organa stats auch verhältnissmässig reich an Asche, so dass wir bei der natürlichen Ernährung, wo wir vorzugsweise diese Theile benutzen, lederzeit genügend mineralische Nahrung aufnehmen. Deshalb hält man auch die natürlichen Eiweissverbindungen der anorganischen Bestandtheile des Körpers für die wiehrigsten Aschelieferanten. Wie man sie in Bezug auf das Eisen nachzuahmen versucht, ist bereits oben unter Groppe 6 erwähnt. Als Phosphornahrmittel sind eventuell die Kusein-ealze zu betrachten,

Zu dieser Gruppe würden zu rechnen sein die Laumann'schen Pflauzennührsalze, d. h. Extrakte aus Gemilsen, welche dem Körper anorganische Salze zuführen sollen. Vielleicht könnte man zu ihnen auch rechnen die Hensen'schen physiologischen Salze, weun H. sich entschliessen künnte, diese Präparate nach ihrer Zusammensetzung bekannt zu geben.

Nymphaea.

Gattung der Nymphaeaceac.

I. Nymphaea alba Presi. Heimisch im mittleren Europa. Rhizom auf dem Grunde des Wassers kriechend. Laubblätter langgestielt, elliptisch oder kreisrund, am Grunde berzförmig mit lanzettlichen Nebenblättern. Blüthen weiss. 4 Kelchblätter, Kronblätter zahlreich. Die zahlreichen Staubblätter dem mehr oder weniger kugligen Fruchtknoten aufsitzend, letzterer mit 8-24 meist gelben Narbenstrahlen.

Man verwendete früher Radix, Flores und Semen Nymphaeae (Fleurs de Nénuphar blanc Gall.). Das Bhizom wird zuweilen seines Gerbstoffgehaltes wegen technisch verwendet. Es enthält an Stärke das Rhizom 20,18 Proc., die Wurzel 4,9 Proc., die Samen 47,09 Proc., an Glukose das Rhizom 6,25 Proc., die Wurzel 5,72 Proc., die Samen 0,94 Proc., sn Gerbstoff im Rhizom 10,04 Proc., in der Wurzel 8,73 Proc., im Samen 1,10 Proc. Der Gerbstoff führt den Namen Tannonymphaein C₅₀H₅₂O₁₀₀ in Aether löslich, ausserdem Nymphaeaphlo baphen C₅₀H₁₅C₃₆, in Aether unlöslich und ein dem Napharin (vergl. unten) ähnliches Glukosid.

- II. Nymphaea rubra Roxb. Im alldetlichen Asion, findet gegen Blütungen Verwendung. Man benutzt die Wurzeln und die Blütben
- III. Nymphaea stellata Willd. Heimisch in Südostasien und in Australien. Die Rhizame werden gegessen, ehense die Samen von Victoria regia Lindl. und Nymphaea Cruziana d'Orb., beide in Brasilien. Die Blätter von N. ampla OC. var. speciosa Casp. verwendet man bei Lepra, von N. Rudgeana Meyer bei Erysipel und ebenfalls bei Lepra. Ein Dekokt der Wurzel von N. Gardneriana Planchon gegen Dysenterie. Alle diese ebenfalls in Brasilien.
- IV. Nuphar luteum Smith. Heimisch in Europa. Rhizom auf dem Grunde des Wassers wurzelnd. Laubblütter langgestielt, Blattstiel am Grunde scheidig erweitert. Blütter herzfürmig oval. Blüthen gelb, wohlriechend. Kelchblätter 5, dick, korollinisch, grösser wie die Kronblätter. Staubblätter zahlreich, durch Zwischenformen mit den Kronblättern verbunden. Narbenscheibe zehn- bis zwanzigstrahlig.

Lieferto Radix et Flores Nymphaeae Intene (Rhizome de Nénuphar janue Gall.). Aus den Blüthen bereitet man im Orient ein Getränk. Die Rhizome dienen zuwellen zum Gerben. Sie euthalten 2,27 Proc. Gerbstoff, 18,70 Proc. Stürke, 5,93 Proc. Glukose und zu 0,44 Proc. ein Alkaloid Nupharin.

V. Neiumbo nucifera Gaertner. Von Japan bis Australien, westlich bis zum kaspischen Meer. In Aegypten eingeführt (Lotosblume der Aegypter). Die Früchte, die von angenehmem Geschmack sind, werden gegessen, ebenso das Rhizem, aus dem man Siärkemehl gewinnt. In Indien verwendet man auch die Blüthen medicinisch.

Nyssa.

Gattung der Corunceae.

Nyssa aquatica L. Heimisch in Nordamerika von Carolina bis Florida. "Tupelo". Aus dem ausserordentlich weichen Wurzelholz dieser Art, vielleicht auch der Nyssa grandidentata werden "Quellmeissel" mach Art der Laminariastifte gemacht, indem man Cylinder darans schneidet und diese auf 17, bis 1/2 zusammenpresst. In die Wunde gebracht, quellen sie dann auf. Sie sollen sieh vor den Laminariastiften durch ihre Pestigkeit und Glätte auszeichnen, weshalb sie leichter in die Wundkankle eingeführt werden können. -

Das Holz besieht vorwiegend aus weitlichtigen und dünnwandigem Libriform, in dem Gefässe mit leiterartig durchbrochenen Querwänden nur spärlich vorkommen. Die

Markstrahlen sind eine Zellreibe breit, ele führen Stärkemehl,

Ocimum.

Gattung der Labiatae - Ocimoideae - Moschosminae.

- 1. Ocimum Basilicum L. Helmisch in den wärmeren Theilen Asiens und Afrikas und in zahlreichen Varletäten kultivirt. Einjährig, mit entfernt gesägten, fast ganzrandigen, eiförmigen oder ellänglichen, kuhlen oder fast kahlen, gestielten Blättera. Bluthen in getrennten Scheinwirteln mit grossen bewimperten Kelchen und doppelt so langer, zweilippiger Korolle. Verwendung under das Kraut: Herba Basilici. Herba Ocimi citrati. — Basiliea-, Herra-, Königskraut. — Plante fleurie de Basilie. Es ist von angenehm aromatischem Gerach und kühlendem Geschmack. Man verwendet es arzneilich als Aromaticum, aber mehr als Küchengewürz. in Shdfrankreich und Spanies, gelegentlich auch in Deutschlaud, gewinnt man aus dem frischen Kraut 0,02-0,04 Proc. atherisches Oel, das gelblich und von aromatischem Geruche ist. Es bat das spec. Gew. 0,905-0,930 and dreht die Polarisationschene im 100 mm-Rohr - 8 bis -22°. Von seinen Bestandtheilen kenut man Terpinhydrat, Methylchavicol, Linalool.
- II. Ashnlich wie I verwendet man: Ocimum miranthum Willd. im tropischeo Amerika, O. viride Willd., im tropischen Westafrika, O. album L. in Ostasien.
- III. Ocimum canum Sims. Heimisch in Ostasien. Ein mit Kakaobutter aus der Pflanze bereitetes Fett wird gegen Hautkrankheiten verwendet.

Olea.

Gartung der Oleacene.

Olea europaea L. Heimisch im Orient, durch die Kultur frühzeitig am ganzen Mittelmeer verbreitet und verwildert; auch in Amerika, am Kap und in Australien kultivirt. Ein immergrüner Baum. Die wilde Form: O. europaea a Oleaster D. C. hat dornige, vierkantige Zweige, längliche oder eifermige Blätter und kleinere Früchte, während die kultivirte Form: O. enropaea & sativa D. C. unbewehrte, fast stielrande Zweige und lanzettliche Blätter hat. Man unterscheidet gegen 40 Formen, hanptsüchlich nach Form and Gelgehalt der Früchte. Die Bäume blühen im April und Mai in Südeuropa, sie beginnen ihre Früchte im November zu reifen, die bis Ende Junuar geerntet werden. Sie dienen frisch und eingesalzen zur Nahrung und hanptsächlich zur Gewinnung des in ihnen anthaltenen Oeles. Das Holz wird für Möbel und feinere Helzwaaren verwendet, infolge seiner gegenwärtigen Beliebtheit werden hier und da die Oelbäume ausgerottet.

Die Frucht ist reif blauschwarz, sie kann die Grüsse eines Taubeneies erreichen und ist länglich-oval. Sie enthält das fette Oel im weichen Frachtsleisch, das aus dünnwandigem Parenchym und einzelnen oder zu kleinen Gruppen vereinigten Steinzellen besteht, und im Samen, der von einer Steinschule umschlossen ist. Der Samen enthält reichliches Endosperm und einen Keimling mit flachen Keimblättern und kurzem Würzelchen. Das Fruchtfleisch enthält bis 55 Proc. Oct, der Samen bis 13 Proc., die Steinschale bis 6 Proc.

Bestandtheile nach Konson: Das Fruchtsleisch: Wasser 30,07 Proc., Stickstoffsubstanz 5,24 Proc., Fett 51,90 Proc., Asche 2,34 Proc. Die Steinschale: Wasser 9,22 Proc., Stickstoffsubstanz 3,50 Proc., Fett 2,84 Proc., stickstofffreie Extraktatoffe und Holzfaser S3,32 Proc., Asche 1,12 Proc. Samen: Wasser 10,58 Proc., Stickstoffsubstanz 18,63 Proc., Fett 31,88 Proc., stickstofffreie Extraktatoffe und Holzfaser 36,75 Proc., Asche 2,16 Proc.

Oleum Olivae (Austr. Brit. Helv. U-St.). Oleum Olivarum (Gorm.). Oleum Olivarum provinciale. - Olivenol. Provencerol. - Hulle d'olive (Gall.). - Olive Oil. Oil of Olive. Sweet-Oil.

Oleum Olivae optimum a virgineum. - Provencerol, Nizzaol. Salatol. Speiseöl. Tafelöl. - Hulle vierge. - Virgin-Oil.

Gewinnung und Sorten des Oeles. Zur Gewinnung der feinsten Sorten werden die reifen Oliven mit der Hand gepfinckt, geschält, von den Kernen befreit, das Fruchtfleisch auf Mühlen gemahlen und kalt gepresst. Bei mässiger, erster Pressung erhält man ein hellgelbliches oder grünliches Oel vom Geruch und Geschmack des Fruchtsleisches: Jungfernöl, Huile de vierge. — Die zweite, stärkere kalte Pressung liefert ein etwas weniger werthvolles, aber immer noch verzögliches Oel. — Weiter werden die ganzen, ungeschälten Oliven mit Schalen und Kernen gemahlen, in Binsensäcke gefüllt und kalt gepresst. Diese erste Pressung liefert eine I. Sorte Speiseol. Der Pressrückstand wird
mit kaltem Wasser angerührt, nochmals gepresst und giebt eine II. Sorte Speiseol.
Die jetzt noch bleibenden Rückstände werden mit oder ohne Anwendung von heissem
Wasser heiss gepresst und liefern geringere Oele, die theilweise noch als Speiseole, meist
aber als Fabrikole (Brennole, Nachmühlenole) in den Handel kommen.

Eine besonders grosse Ausbeute erzielt man, wenn man die Oliven in Haufen einer kurzen Gührung überlüsst und dann stark presst. Auch die so gewonnenen Produkte liefern Speiscole.

Die weniger feinen Sorten dieser verschiedenen Processe werden auch zur Seifen-

fabrikation verwandt.

Die von Obigen erhaltenen verschiedenen Rückstände lässt man, mit Wasser augerührt, steben, es scheidet sich dann nach Monaten an der Oberfläche der Flüssigkeit Oei von widerlichem Geruch ab (Hollenol, Huile d'enfer). Dahin gehört auch das aus faulen und verdorbenen Oliven gewonnene Tournanteol. Alle diese Oele enthalten viele freie Fottsauren. -- Anstatt dieses letzteren Processes werden auch die Rückstände getrocknet und mit Schweselkohlenstoff extrahirt, man gewinnt so die Sulfuröle und Pulpaöle.

Bestandthette. Etwa 28 Proc. festo Restandtheile: Stearins areglycerid (C18H20O2) . C2H2, PalmitinsAureglycerid (C10H21O2) . C2H2 und Arachinsaureglycerid (CanHanOa), CaHa und etwa 72 Proc. flüssige Bestandtheile: Linols arroglycerid (C14 H21 O2), C2 Ha and Oclsaureglycerid (C14 H22O2), C2 Ha. Ferner enthalt es wechschude Meagen freier Fettshuren (die Angaben schwanken von 0,9-25,2 Proc., betreffen aber wohl theilweise verdorbene oder verfälschte Oele), kleine Mengen eines cholesterinartigen Körpers und Chlorophyll.

Eigenschaften und Prüfung, Als Olivenöl im Sinne der Arzueibücher können nur die besseren Speischle verwendet werden.

Ein fettes, nicht trocknendes Oel, von schwachem, charakteristischem Geruch und Geschmack und hellgelber, hellgrünlichgelber bis goldgelber Farbe. Bei gewöhnlicher Temperatur flüssig, beginnt es bei +2° C. sich zu trüben und setzt bei - 6° C. 28 Proc. feste Bestandtheile (vergl. oben) ab. Refraktometerzahl 1,4689-1,4700. Spec. Gew. 0,916-0,918 bei 15°C. Schmelzpunkt der freien Fettsäuren 24-27°C., Erstarrungspunkt 17-22°C., bei mit Schwefelkohlenstoff oder Aether extrahirtem Oele liegen beide Punkte höher, nämlich

Oles. 495

bei 25—29° C. und bei 22° C. Verseifungszahl 185—196. Jodzahl: die Angaben darüber geben etwas anseinander, bei wirklich feinen Oelen liegt sie bei 82,8—83,0, bei gewühnlichen Speisoölen bei 79,5—83,39, bei technischen Oelen 79—85, mexikanisches Olivenöl zeigte bis 88. Oel aus reifen Oliven hat eine etwas hühere Jodzahl als solebes aus unreifen Oliven. Altes Oel zeigt eine niedrigera Jodzahl als frisches. Bei der Elaidinprobe giebt Olivenöl die hürteste Elaidinmasse von allen bekannten Oelen. In Weingeist ist Olivenöl wenig löslich, leicht in Aether, Benzin, Benzol und Chloroform. Für die Beurtheilung der Güte eines Olivenöles kommen hauptsächlich in Betracht: das spec. Gewicht, die Elaidinprobe und die Jodzahl. Hält ein Oel diese Proben aus, so kann man es als rein betrachten, fast alle zur Verfülschung benutzten Oele geben höhere Jodzahlen.

Verfälschungen. Als solche kommen vor: Sesamöl, Arachisol, Baumwollsamenel, Rübol, zuweilen auch Rieinusel und Mineralele. Bezüglich des Nachweises der einzelnen ist folgendes zu beachten: a) Sesamol erhöht das spec. Gewicht, abenso die Jodzahl. Probe nach Baudown: Man übergiesst 0,1 g Zucker mit 20 ccm Salzsäure (spec. Gew. 1,18) und schüttelt mit dem halben Volum Ocl. Bei Gegenwart von Sesamol entsteht eine rothe Färbung, nach dem Absetzen ist die wässerige Schicht roth gefärbt. Zuweilen soll es Olivenöle geben, die auch eine röthliche Färbung zeigen (Bariol, tunesische Oele). Zuverlässiger soll die Probe sein, wenn man sie mit den aus dem Del abgeschiedenen Oelsäuren anstellt. Oder man mischt das Oel mit der Hillfte seines Volums Zinnehlerürlösung (Bettenpour's Reagens) und erwärmt kurz im Wasserbade. Bei Gegenwart von Sesamöl fürbt sich die Zinnehlorurlösung rosa bis tief violett, reines Olivenol orangegelb. (Vergl. auch Sesamam.) b) Arachisol: Die Jodzahl wird erhüht. Wenn man etwas des fraglichen Oeles mit alkoholischer Kalilauge (200 KOH und 500 g 90 proc. Alkohol) verseift und zuerst 1/9-1/4 Stunden im Wasserbade und dann bei 00 bis 6º C. atchen lüsst, so scheiden sich an den Wänden des Gefüsses Krystallisationen von amchinsaurem Kali aus. (Vergl. Band 1, S. 360.) e) Baumwollsamenol: Erbüht das spec. Gew. and die Jodzahl, (Vergl. Band I, S. 1241.) d) Rübül: Erhöht die Jodzahl, erniedrigt die Verseifungszahl. e) Ricinusel: 5 Vol. des verdlichtigen Oeles werden mit 25 Vol. cines Reagens ans 25 Alkohol und 1,2 einer 0,5 % alkoholischen Fuchsinlösung in einem gradirten Cylinder geschüttelt. Nach Absetzen der beiden Schichten enscheint die untere Oelschicht um die Menge des Ricinusöles vermindert. f) Zum Nachweis von Mineralölen in technischen Oliventien schüttelt man das Oel mit dem gleichen Volum koncentrizter Schwefelsäure und lässt 24 Stunden stehen. Dann hat sich das Minerald als klare Schicht oben abgeschieden.

Olivenkernöl: Das durch kalte Pressung gewonnene Oel ist goldgelb, das durch warme Pressung gewonnene hat einen Stich ins Grünliche, es hat einen augenehm süsslichen Geschmack. Spec. Gew. 0,9184—0,9191. Jodzahl 86,99—87,78. Verseifungszahl 182,8—183,8. Freie Säuren 1,00—1,78 Proc. Brechungsexponent 1,4682—1,4688. Das mit Schwefelkohlenstoff aus den Kernen extrahirte Oel (Panello) ist von dunkel-grünlichbrauner Farbe.

Oleum Olivarum commune (Germ.) s. viride. — Gemeines oder grünes Olivenöl. Baumöl. Gallipoliöl. — Hulle verte d'olives — Green Olive Oll.

Das gewöhnliche Baumöl oder gemeine Olivenöl ist von gelbbräunlicher bis grünlicher Farbe, schon bei gewöhnlicher Temperatur durch Abscheidungen getrübt, in der Kalte fest. Spec. Gew. 0,920-0,925. Jedzahl 79-85. Zur Feststellung der Reinbeit ist die Elaidinprobe von besonderer Wichtigkeit. Man beachte aber, dass die Beschaffenheit des Oeles durch Denaturirungsmittel modificirt sein kann.

Oleum Ollvarum album. Weisses Baumöl. Weisses Ollvenöl (Lillenöl). Des entweder auf chemischem Wege (mittels Kaliumpermanganat und Salzsäure), durch Sonnenlicht, oder durch Behandeln mit Spodium gebleichte, stets mehr oder weniger ranzige Oel.

Aufbewahrung. Das Provenceröl kommt theils in grossen Fässern von 75 bis 300 Kilo Inhalt, theils in augelötheten Blechkanistern (Estagnons) von 25 Kilo Inhalt in den Handel. Bezieht man diese in der kälteren Jahreszeit, so lässt man sie zunächst 496 Olea.

anter bisweiligem Umschuttein in einem geholzten Raume solange stehen, bis ihr lahsli durchweg flüssig geworden ist. Alsdann filtrirt man das Oel, falls es nicht vollkommen blank ist, durch getrocknete Papierfilter, füllt damit grössere, gereinigte und sorgfältig getrocknete Flaschen bis zum Halse, verschliesst sie mit neuen Korken und bewahrt sie in einem kühlen Raume, vor Licht geschützt, auf. Beim Abfüllen auf kleinere Standgefässe achte man während der Wintermonate ebeafalls auf eine gleichförmige Beschaffenheit des Oeles, vermeide indessen jedes heftige Schütteln, denn dadurch wird das Oel unnöthigerweise mit der Luft in Berührung gebracht und seine Neigung zum Ranzigwerden begünstigt. Hat man einen Raum zur Verfügung, dessen Temperatur auch im Winter nicht unter + 10°C, sinkt, so richte man diesen zur "Oelkammer" ein; dann fällt das lästige Auftbauen der Oele im Winter fort.

In Flaschen abgefasstes Speiseöl stelle man nicht in Schaufenster, in denen es dem Sonneulicht ausgesetzt ist, ebenso fülle man frisches Oel nie in Flaschen mit alten Resten.

Anwendung. Das reine Olivenel wird in der Pharmacie von allen flüssigen Oclen am meisten gebraucht. Innerlich dient es, gewöhnlich in Form der Emulsion, als mildes Abführmittel; rein und in Gaben von 100 bis 200 g zum Abtreiben von Gallensteinen. Olivenel, mit Eigelb und Zucker verrührt, ist ein altes, bewährtes Hausmittel bei Rachenentzundungen, Heiserkeit u. dergl. Aensserlich wendet man es bei Verletzungen und Schwellungen an, ferner zu Linimenten, Salben, Haarelen. Chirurgische Geräthe fettet man damit ein zum Schutz gegen Rost, doch ist hierzu ein säurefreies, flüssiges Paraffin mehr zu empfehlen. — Das gemeine Baumel benutzt man zum Kochen von Pflastern, zu Salben für Thiere.

Das weisse Baumöl ist nur Gegenstand des Handverkaufs: es wird vom Volke noch häufig innerlich, mit Sirup gemischt, gegen Brustleiden angewendet.

Ein mit Nelkenöl oder Pomeranzenöl denaturirtes, d. h. für den Geness untauglich gemachtes Olivenöl kommt zollfrei in den Handel und eignet sich wegen seines billigeren Preises für Haarölmischungen u. dergl., ebenso ist das mit Terpentinöl oder Rosmarinöl versetzte Baumöl nur für technische Zwecke verwendbar.

Ein ranzig gewordenes Oel soll nach Hagen wieder brauchbar gemacht werden können, wenn man dasselbe mit 3 g gebranater Magnesia, 10 g Kochsalz und 10 g Weingeist auf 1 l kräftig schüttelt und nach längerer Ruhe fütrirt, oder auch durch Schütteln mit Alkohol und Verjagen des letzteren unter Erhitzen. Ein so behandeltes Oel wird sieh wehl nur noch für Pflaster oder Linimente verwenden lassen.

Balsamam Sactaritanum.
Samariterbalaum.

Bp. Olef Othere optical
Vini robri

Man mischt und erhitzt, bis alle Feuchtigkeit verdanntet ist. Auf Wunden, Verbrennungen etc.

Mixtura oleesa anticuiarrhalia Waldennuma. Rp. Olei Olivae optimi

Strupi Amygdalarum an 50,0.
Satündileh i Essköffel bei Kniarrh, Stuhlverhaltung, Kladern tropten- bis theclöffelweise,

Oleam astiquem verum. Hallo antique véritable,

Rp. 1. Olei Olivae optimi 1000,0 9. Alcohol absoluti 7,5 3. Balaanii peruvinni

4, Benrock subili, pulv. an 2,6 5, Olel Alkanime ip a ad col. ruby.

5. Olei Alkaniuse q. s ad col. rabr.
6. Olei Bergamutias 2,5
7. Olei Auraniil flor. gtts. V.

3—4 im Wasserbude 3 Stunden erhitzen, nach dem Erkalten 6—7 suretzen, absetzen lassen und filuriran. Ein vorzügliches, halthures Haaröl.

Glaum Chloroformi (Helv.).

Linimentum Chicroformi. Chicroformol. Hutle chicroformia.

> Rp. Olei Olivae optimi 3,0 Chloroformi 1,0.

Siebe auch Rand I. S. sos.

Olsum erinale.

Oleum capillorum. Hulle antique Baarel. Klettenwurzeith. Macassardi

Rp. Olel Olivarum optimi 1000,0 Mixtur. odoritez, (Haszől-Paritim Bd. I. S. 857, 10,0—20,0

Nach Belieben fürbt man mit Oleizm Alkantiner roth, mit Oleum viride grün.

II:

Ep. Olei Arachidis 1000,0 Olei Bergamettae 5,0 Olei Citri 1,0 Cumarini 0,00 Olei Alkannas q. s. III. Krauter-Haaral (Digr.).

Ep Olel Olivan 65 500.0 Olel Bidfal Balsaini peruviun. 5,0 Olel Bengasaottas Olel Rosmarial, Abstathit, Chamomill., Serpylli an gata, V Cumarial Chlerophy!li

IV. William'sches Schwelzer- oder R.rhuterol.

90,0 Rp. Old Ollege 10.0 Diel Bergamottae Olei Alkannae q. a. ad color, saturate rabr. foll den Haarwuchs hefordern.

> Oleum viride. Granes Osl

Rp. Olel Olivas 99,0 Chiorophylli "Scnürz"; 1,0.

Mass löst durch Anrelben und gelindes Erwärmen, bast sheetsen, glesst klar ab oder filtrirt durch Baumwolla. Zum Färben von Haardien, Kräuterslop, Salber.

Sirupus Olean follorum.

Rp. Tinctur. Olese follor. Stropt Secchari 35,0.

Tinctura Olean follows. Rp. Foller Olme conc. 20,0 Spiritus diluid

Chronol (E. Dixrancui).

1000,0 Ep. 1. Olel Olivas optimi 20,0 L Acidi tannici 200,0 5, Aquan destill. 50,0 4. Talci pult. 900,0 5 Aquae destill. 5. Natril chlorati pulv. bene stecati 100,0;

Man schüttelt in einer Dekanthirflasche i kraftig mit der Lösung von I in 3, stellt 8 Tage unter haufigem Schützein bei Seite, fügt 4, nach dem Umschütteln 5 binan, lässt nach 24 Stupilen die whaserige Schicht ablaufen und whicht nun solange mit Wanser, als dieses durch Eiseschlorid noch gelärbt wird. Dann mischt man das Oct in elner Schale mit 6, Mast 24 Stunden absetanti und filtrirt durch Papier,

In braunen, dicht verschlossenen Gläsern sufenbowalitett-

> Cagnentum pomedinum. Haur-Pomada

Rp. Olel Olivas opt. Ceres flaras Adipis benzolnati as 200.0.

Man perfilmirt mit q. s. Mixtur. odorifer, und firbt mit OL Alkanuse, OL viride, Ol. Curcumas etc.

Crême du Liban, für die Haut, ist eine Mischung von Olivenol, Wachs, süssen Mandeln, Wismutsubnitrat, Talk, Benzoeslure, atherischen Oelen.

Indianerpfiaster nach Chem. and Drugg.: 500 weisses Wachs schmilzt man mit 2340 Olivenol, mischt 7 Perubalsam, mit 60 Olivenol verrieben, hinzu, dann eine Paste

aus 450 lavigirtem Bleiweiss und q. s. Wasser und rührt kalt.

Künstliches Baum5l, in Russland in grossen Mengen hergestellt zur Speisung der sog, ewigen Lampen, besteht aus 5 Th. Baum6l, je 15 Th. Cocceol, Richnesol, Rüböl, 50 Th. Mineraldi nebst Chlorophyll und Butterather.

Liniment von Roche, gegen Husten, besteht aus 100 Olivenol, 8 Nelkenol,

2 Kümmelöl, 1 Bergamottöl.

Vegetabillenpomade von Kurpus ist eine mit Bergamottol parfilmirte Mischung

sua Stearin and Olivenol. Walpurgisol des Eichatätter Frauenklosters ist Olivenol mit Ol. cadinum. Wundermittel des Dr. Sequal. 1. Sequahol, eine Mischung aus Olivenol, Terpentinel, Cajeputel, Nelkenel; nuch anderen Angaben: Olivenel, Terpentinel, Menthel, Aninel, Sassafrasel. — 2. Prairie-Flower, eine alkalische Tinktur aus Rhabarber und Cayennepfeffer.

Olea aetherea.

Als atherische Oele, Olea aetherea, bezeichnet man eine Gruppe dem Pflanzenreich entstammender Flüssigkeiten, die sich durch einige hervortretende physikalische Eigenschaften: ölige Beschaffenheit, Flüchtigkeit mit Wasserdämpfen, starken Wohlgeruch, grosses Lichtbrechungs- und optisches Drehungsvermögen auszeichnen. Sie sind mels! in der Pflanze fertig gebildet vorhanden und finden sich in besonderen Oelzellen oder -drüsen, sowie in Sekretbehältern und Kanalen vor. Seltener entstehen sie erst beim Trocknen des betreffenden Pflanzentheils (Iristil, Baldriantil), oder sie bilden sich durch Einwirkung eines Ferments auf ein Glukosid bei Gegenwart von Wasser (Bittermandelöl, Senföl, Wintergründl). Manchmal wird das atherische Del dadurch erzeugt, dass man die Pflauzen vor dem Trocknen einer Art Gahrung unterwirft, wie es beim Thes und Patchouli gobrauchlich ist.

^{&#}x27;) Man unterscheidet im Handel ein Chlorophyllum spissum, das in Oelen loslich ist, und ein Chlorophyllum liquidum für wasserige und weingestige Flüssigkeiten. Die Marke "Schütz" eignet sich besonders zum Färben von Fetten und Oelen.

Handb. d. pharm, Praxie 11,

Gewinnung. Die Darstellung der atherischen Oele, die früher in den Apothekenlaboratorien nutzbringend ausgeführt werden konnte, geschicht jetzt in grösseren und
kleineren Fahriken mit den Hilfsmitteln der modernen Technik, und nur, wenn das Pilanzenmaterial kein Aufstapeln oder Trocknen verträgt in der Nähe der Produktionserte der
Pflanzen. In diesem Falle ist die Produktion hänfig noch recht primitiv und wenig
rationell.

Zur Gewinnung der Oele verführt man im allgemeinen so, dass man durch die gehörig zerkleinerten Pfianzentheile Wasserdampf leitet (Dampfdestillation), oder man bedeckt das Material mit Wasser und bringt letzteres entweder durch eingeleiteten Dampf oder seltener durch freies Feser zum Sieden.

Die Destillation der atherischen Oele mit Wasserdampf beruht auf der physikalischen Thatsache, dass die Siedetemperatur eines Gemenges zweier Flüssigkeiten, die nicht mischbar sind, stets niedriger als die der flüchtigeren liegt. Trotzdem also die Siedetemperatur des

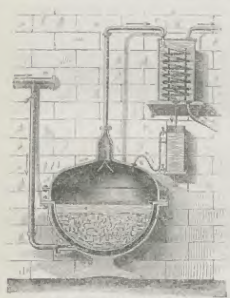


Fig. 55. Destillation mit Rückiauf.

litherischen Oeles an sich viel höher als die des Wassers Hegt, so geht schen unterhalb des Siedepunktes des Wassers ein Gemisch von Wasserdampf und Oeldampf liber.

Das überdestillirende Gemenge von Wasser- and Oeldampf wird in einem gecigneten Kühler kondensirt, worauf das Oel von dem Wasser in der bekannten Florentiner Flusche getreant wird. Das Destillationswasser enthillt, wenn or die Vorlage verlässt, theils gelöste, tells mechanisch mitgerlssene Oeltheilehen, die man durch Kohohation gewinnt. Hierzu wird das Wasser in einer Blase mit indirektem Dampf zum Sieden erhitzt. Das Oel geht mit den ersten Dampfen über. während in der Blase reines Wasser zurückbleibt. Um das Kohobiren der oft beträchtlichen Mengen Destillationswassers zu umgeben, wendet man die Destillation mit Rücklauf (Fig. 55) (und zwar mit Vorliebe auch bei der Rektifikation von Oelen) an, wobel das Wasser aus der Floren-

tiner Flasche immer wieder in den Destillirapparat zurückgeleitet wird.

Seltener werden atherische Oele durch Pressung gewonnen. Diese Methode wird nur bei den Oelen der Aurantiaceenfrlichte wie Citronen (siehe Bd. I, S. 859), Bergamotten (siehe Bd. I, S. 855), Pomeranzen, Mandarinen und Limetten angewandt, weil die so gewonnenen Oele nicht nur feiner im Gerneb, sondern auch haltbarer sind, als die destillirten.

Einige Blüthengerüche vertragen die Destillation mit Wasserdampf nicht. Um sie zu isoliren, digerirt man die Blüthen, z. B. Veilchen, Rosen, Reseda, Akacie, wiederholt mit erwärmtem Fett, das man nachher durch Abpressen oder Centrifugiren von den Pflanzentheilen trennt (Pomadenverfahren). Leidet die zarte Natur des Duftstoffes schon durch das Erwärmen des Fettes, so breitet man die Blüthen (Jasmin, Tuberose) auf Glasplatten aus, die mit einer Fetteschicht bestrichen sind, worauf sich der Geruch dem Fette mittbeilt (Enfleursge- oder Absorptionsverfahren). Durch Auswaschen des Fettes mit Alkohol entzieht man ihm die ätherischen Oele; so erhaltene Lösungen bezeichnet man als Extraits. Um die zeitraubende und oft unrationelle Behandlung mit Fett zu umgeben, extrahirt man auch die Blüthen mit vollständig flüchtigen Lösungsmitteln wie Acthylchorid.

Auther, Petroläther und anderen, nach deren Verdampten der reine Riechstoff zurückbleibt Extraktionsverfabren).

Bestandtheile der atherischen Oele. Die Atherischen Oele sind niemals einbeitliche Substauzen, sondern stets Gemenge verschiedener Körper, die nicht, wie man früher wahl annahm, in chemischer Hinsicht eine besondere Gruppe bilden, sondern zu den allerverschiedensten Körperklassen gehören. Besonders verbreitet sind die nur aus C and H zusammengesetzten Terpene und Sesquiterpene, die aber im allgemeinen nur schwach riechen, während die eigentlichen Geruchsträger meint sauerstoffhaltig sind, manchmal aber such N und S enthalten.

Die wichtigeren Bestandtheile der atherischen Oele sind folgendo:

I Kohlen wasserstoffe.

1. Aliphatische: a) Parafine.

b) Olelinische Terpene: Myrcen.

o) Olefinische Sesquiterpone. 2. Hydroaromatische: a) Terpene: Pinen, Camphen, Fenchen, Dipenten, Lamonen, Terpinen, Phellandren, Sabinen.

b) Sesquitorpene: Cadinen, Caryophyllen, Humulen, Cedren, Kubeben.

II Alkohola.

1. Aliphatische: Methylalkohol, Acthylalkohol, Hexylalkohol, Octylalkohol.

2. Terpanalkohole: Linabol, Geraniol, Citronellal, Borneol, Terpineol, Thujylalkohol, Menthol.

3. Sesquiterpenalkohole: Cedrol, Kubebenkampher, Guajol, Ledumkampher, Patchoulialkohol, Santalol.

4 Aromatische: Benzylalkohol, Zimmtalkehol, Phenyipropylalkohol.

Ili Aldebyde

1. Aliphatische: Acetaldehyd, Valaraidehyd, Octylaldehyd, Nonylaidehyd, Decylaldebyd.

2. Terpenaldehyde: Citral, Citronellal.

3. Aromatische: Beuzaldehyd, Salioylaldehyd, Zimmtaldehyd, Kuminaldehyd, Anisahlebyd, Vanillin, Heliotropin.

IV Kotone.

I. Aliphatische: Diacetyl, Methylamylketon, Methylnonylketon, Methylheptenon, 2. Terpenketone: Kampher, Fenchon, Carvon, Thujon, Pulegon, Menthon.

V. Oxyde: Cineol.

VI. Phenole.

Thymol, Carvacrol, Eugenol,

VII. Phenolather.

Methylchavicol, Anethol, Methylengenol, Safrol, Apiol, Dillapiel, Asaron, Kresolmethylather.

VIII. Shuren.

1. Aliphatische: Esigsaure, Myristinsaure. 2. Aromatische: Benzoesaure, Zimmtsaure.

IX. Ester.

Ester der unter II genannten Alkoholo mit Essigsäure, Capronsaure, Angelikasäure, Tiglinsaure, Bonzoesaure, Salicylsaure, Zimmtsaure,

X. Lactons.

Sedanolid, Cumaria-

XI. Stickstoffhaltige Substanzen.

Blaushure, Allylcyanid, Anthranilsauremethylester, Methylanthranilsauremethylester.

XII. Schwefelhaltige Substanzen.

Vinylsulfid, Allylsenfol, Sekundares Butylsenfol, Phenylathylsenfol, Schwefelkohlenstoff.

Prüfung der atherischen Oele. Zur Ermittlung von Verfälsehungen stellt man zunächst die physikalischen Konstanten des betroffenden Oeles fest und vergleicht diese mit den für reine Oele ermittelten Werthen. Zeigen sich hierbei Abweichungen, so ist auf specielle Verfälschungsmittel wie Spiritus, fettes Oci, Petroleum, Terpentinöl etc. zu fahnden. Häufig ist auch eine Qualitätsbestimmung wünschenswerth, die darin besteht, dass man einen oder mehrere Bestandtheile des Ocies quantitativ bestimmt. So erstreckt sich die Untersuchung bei Zimmtöl auf die Feststellung des Aldehydgehalts, bei Lavendelöl und Bergamottöl auf die Ester, bei Nelkenöl und Thymianöl auf die Phenole, bei Pfesserminzöl auf das Menthol.

Physikalische Prüfungsmethoden.

- Specifisches Gewicht. Die Bestimmung der Dichte geschieht am bequemsten mit der Mona'schen Senkwage, oder aber genauer mit einem Pyknometer bei einer Temperatur von -- 15° C.
- 2) Optisches Drehungsvermögen. Die Ermittlung des Rotationsvermögens kann in jedem für Natriumlicht eingerichteten Polarisationsapparat geschehen. Mit a_0 beseichnet man den im 100 mm-Rohr direkt abgelesenen Drehungswinkel, mit $[a]_0$ das nach der Formel $[a]_0 = \frac{a}{1...d}$ berechnote specifische Drehungsvermögen. Hierbei bedeutet 1 die Rohrlänge in Millimetern, d das specifische Gewicht des Oeles.

Löslichkeit. Durch die Bestimmung der Löslichkeit in 70 procentigem (Spiritus dilutus), 80 proc. und 90 proc. (Spiritus) Alkohol werden Verfälschungen mit fettem Oel, Petroleum oder schwerer löslichen litherischen Oelen wie Cedernholz-, Copaivabalsam-, Gurjunbalsam- oder Terpentinöl erkannt. Enthält das zu prüfende Oel Petroleum, so scheidet sich dieses nach längerem Stehen aus der alkoholischen Lösung des Oeles an der Oberfläche der Flüssigkeit in Tropfen ab, während fettes Oel sich am Boden des Gefässes ansammelt.

Erstarrungspunkt. Die Bestimmung des Erstarrungspunktes, die bei der Prüfung von Anisöl, Ancthol, Fenchelöl und Rantenöl angewandt wird, ist bei Anisöl, Bd. I, S. 315 beschrieben worden.

Chemische Prüfungsmethoden.

- 1) Esterbestimmung. Siehe unter Bergamottol, Bd. I, S. 856.
- 2) Bestimmung des Gehalts an freien Alkoholen durch Acetyliren. Zur quantitativen Bestimmung der in den ätherischen Oelen vorkommenden Alkohole Borneoi, Geraniol (C₁₆H₁₉O), Menthol, Citronelloi (C₁₆H₂₀O) und Santaloi C₁₆H₂₀O (?) benutzt man ihr Verhalten gegen Essigsäureanhydrid, mit dem sie sich beim Erhitzen quantitativ zu Essigsäureestern umsetzen:

$$C_{10}H_{18}O + (CH_3CO)_8O = C_{10}H_{17}OCH_8CO + CH_8COOH.$$

Zur Acetylirung werden 10—20 g des Oeles mit dem gleichen Volumen Essigsäureanhydrid unter Zusatz von 1—2 g trocknem Natriumseetat in einem mit eingeschliffenem Kühlrohr versehenen Kölbehen 1—2 Stunden im gleichmässigen Sieden erhalten. Nach dem Erkalten setzt man zu dem Kolbeninhalt etwas Wasser und erwärmt 1/2—1/4 Stunde auf dem Wasserhade, um das überschüssige Essigsäureanhydrid zu zerzetzen, scheidet darauf das Oel im Scheidetrichter ab und wäscht so lange mit Sodalösung und Wasser nach, bis die Reaktion neutral ist.

Von dem mit wasserfreiem Natriumsulfat getrockneten acetylirten Oele werden ca. 2 g nach dem unter Bergamottôl beschriebenen Verfahren verseift. Die Menge des im ursprünglichen Oele enthaltenen Alkohols berechnet man nach folgenden Gleichungen:

1. Procent Alkohol
$$C_{10}H_{16}O$$
 im ursprünglichen $Oele = \frac{a \times 15.4}{a - (a \times 0.042)}$
2. , , $C_{10}H_{20}O$, , $a \times 15.6$
8. , , $C_{16}H_{20}O$, , $a \times 22.2$
8. , , $C_{16}H_{20}O$, , , $a \times 22.2$

In diesen Formeln bezeichnet a die Anzahl der verbrauchten com Normal-Kalilauge, s die Menge des zur Verseifung verwandten acetylirten Oeles in Grammen.

- 3) Aldehydbestimmung. Siehe Oleum Cinnamomi, Bd. I. S. 845.
- 4) Phonolbestimmung. Zur annähernd quantitativen Bestimmung von Phenolea schüttelt man ein abgemessenes Quantum des zu untersuchenden Oeles mit dünner Natron-

lauge aus. Die Volumenverminderung des Ocles zeigt die Menge der verbandenen Phenole an. Man benutzt hierzu zweckmässig eine 60 ccm haltende Bürette, die man bis zu dem den zehnten Kubikcentimeter bezeichnenden Theilstrich mit 5 procentiger Natronlauge anfüllt. Dann schichtet man 10 ccm Oel darüber, verschliesst die Bürette mit einem gut passenden Kork, schüttelt kräftig um und lässt 12—24 Stunden stehen. Etwa an den Glaswänden haftende Oeltheilehen löst man durch Klopfen und Dreben der Bürette. Ist die Laugenschicht klar geworden, so liest man die Menge der nicht aus Phenolen bewichenden Antheile an der Skala ab.

Dies Verfahren wird zur Thymolbestimmung im Thymian- und Ajowanöl, sowie zur Carvaerolbestimmung im Spanisch Hopfenöl angewandt. Zur Eugenolbestimmung im Nelkenöl eignet es sieh nicht. Bei diesem Oele wendet man zweckmässiger die Methode

von Thoms an, die Bd. I, S. 666 beschrieben ist.

Nachweis von Spiritus. Zusatz von Spiritus zu einem Atherischen Oele erniedrigt in allen Fällen dessen specifisches Gewicht. In Wasser fallende Tropfen eines spiritushaltigen Oeles werden undurchsichtig und milchig trübe, während reine Oele klar und durchsichtig bleiben.

Um den Alkohol abzuscheiden und zu identificiren, erhitzt man das verdächtige Oel bis zum beginnenden Sieden, fängt die zuerst übergegangenen Antheilo in einem Reagensglase auf und übriet zur Trennung von mitgerissenen Oeltrüpfehen durch ein angefeuchtetes Filter. Das so erhaltene Filtrat destillirt man nochmals und prüt das Destillat unf Brennbarkeit. Lässt es eich entzänden und brennt es mit blaulicher Flamme, so fährt man zum weiteren Nachweis des Alkohols die Jodoformreaktion aus, indem man die Flüssigkeit nach dem Erwärmen auf 50-60° C. bis zur bleibenden Gellefärbung mit einer Lösung von Jod in wässeriger Jodkuliumlösung versetzt. Bei Gegenwart von Spiritus scheiden sich dann nach einiger Zeit auf dem Boden der Flüssigkeit Kryställehen von Jodoform ab.

Zu berücksichtigen ist, dass auch Aceton, Essiglither, sowie niedere Aldehyde unter gleichen Bedingungen die Jodeformreaktion geben, die somit allein nicht als beweisend für eine Verfälschung durch Spirites anzusst en ist. Der Alkohol ist daher auch durch seine enderen Eigenschaften, specifisches Gewicht, Siedepunkt, Brennbarkeit etc. als solcher zu kennzeichnen.

Zur annähernd quantitativen Bestimmung des Spiritus schützelt man in einem graduirten Cylinder ein abgemessenes Quantum des Oeles mit Wasser oder Glycerin durch; es entspricht dann die Zunahme der Wasser oder Glycerinschicht ungefähr der Menge des zugesetzten Spiritus. Aus dem Wasser kann man den Alkohol durch Destillation gewinnen und auf die oben beschriebene Weise identificiren.

Der Spiritusgehalt eines verfülschten Oeles lässt sich auch durch Vergleich der specifischen Gewichte des Oeles, vor und nach dem Ausschütteln mit Wasser, ermitteln.

Nachweis von fottem Oel. Löst sich ein ätherisches Oel selbst nicht in grösseren Mangen Spiritus und hinterlässt es beim Verdonsten auf Schreibpapier einen dauernden Fettfleck, so ist eine Verfällschung mit fettem Oel wahrscheinlich. Hierbei ist jedoch zu berücksichtigen, dass die durch Pressung gewonnenen Oele der Aurantiacecufrüchte, wie Bergamott-, Citrouen- und Pomeranzenöl, ähnliche dauernde Flecke hervorrafen; diese Oele sind aber in 90 procentigem Alkohel löslich. Zum Nachweis des fetten Oeles destillirt man das flüchtige Oel mit Wasserdampf oder verdanstet es in einem Schälchen auf dem Wasserbade. Besteht der Rückstand aus Fett, so ist er unlöslich in Spiritus und Spiritus dilutus (nur Rielausöl ist löslich in Spiritus, unlöslich jedoch in Spiritus dilutus), er entwickelt beim Erhitzen für sich oder besser mit Kaliumbisulfat im Reagensrohre stechend riechende Dämpfe von Akrolein, lässt sich mit alkoholischer Kalilauge verseifen und giebt eine zwischen 180 und 200 liegende Verseifungszahl.

Nachweis von Mineralöl, Petroleum, Mineralöl, Mineralölfraktionen und Paraffinöl sind selbet im stärksten Alkohol so gut wie unlöslich und deshalb in ätherischen Oclea leicht zu entdecken. Schütteit man ein mit Mineralöl verfälschtes Ocl mit Spirites derch, so klärt sich das asfangs trübe Gemisch bald beim Stehen, indem sich das Mineralöl als oben sehwimmende Schicht abscheidet. Das mit Alkohol wiederholt ausgewaschene Mineralöl

wird als solches durch seine Beständigkeit gegen alkoholische Kalilauge und gegen koncentrirte Schwefel- und Salpetersäure erkannt.

Aufberechrung. Die ätherischen Oele nehmen in Berührung mit Luft, besonders bei gleichzeitiger Einwirkung von Licht, begierig Sauerstoff auf, wobei sie den Geruch theilweise einbüssen, diekflüssig werden und verharzen. Man füllt sie deskalb in kleinere Flaschen von gelbem oder braunem Glas und bewahrt diese im Keller oder einem anderen kühlen Orte auf, wo direktes Sonnenlicht keinen Zutritt hat. Die Flaschen sind vor jeder Füllung sorgfültig zu zeinigen und zu trocknen. Man vermeide es, neues Oel mit einem alten Reste zu vermischen.

Olea empyreumatica.

Als Oles empyreumatica, Pyrolea, Brandele, empyreumatische oder pyrogene Oele bezeichnet man in der Pharmacie ölige oder ölähnliche Flüssigkeiten, welche durch Schmelzung oder trockene Destillation organischer Substanzen gewonnen werden. Sie eind Gemische verschiedener Substanzen, gewöhnlich dankel gefärbt, von scharfem, unangenehmem Geruch und Geschmack.

1. Oleum empyreumaticum Batavicum, durch trackene Destillation aus 50 Th. Aleë, 50 Th. Myrrhe, 20 Th. Weihrauch und 500 Th. Olivendl gewonnen, diente früher besonders auf die Nabelgegend eingerieben als Vermifugum und war ursprünglich das pyrogene Ocl, welches als Harlemer Balsam in den Handel kam.

ii. Oleum animale foetidum. Oleum animale crudum (Ergünzb.). Oleum Corna Cervi. Rohes Thieröl. Stinkendes Thieröl. Hirschhornöl.

Wird durch trockene Destillation von Knochen, Knorpel, Haut, Leder, Leim, Wolle. Haaren u. dergl. gewonnen. Eine braunschwarze, dickliche, trübe Flüssigkeit, von unnagenehmem Geruche und Geschmacke. Leichter als Wasser und in diesem nur theilweise löslich. In 3 Th. Weingelst löslich, diese Lösung bläut rothes Lackmuspapier. Man achte deraut, dass das Oel nicht allzu dick ist, ferner beseitige man die beim Stehen des Oeles sich zuweilen absondernde wässerige Schicht.

Bestundtheile. Es enthält ausser Ammoniomsalzen Aminbasen der Methanreihe, Nitrile der Fettsäurereihe, Pyrret und Homologe desselben, Pyridin und Chinolinbasen, aromatische und terpenartige Kohlenwasserstoffe, Phenol.

Anwendung. Das rohe Thieröl wird zur Darstellung des ätherischen Thieröls, hauptsächlich aber in der Veterinärpraxis als Wurm- und auch als Wundmittel, welches die Insekten abhält, gebraucht. Eine innerliche Anwendung bei Meuschen kommt wohl nicht mehr vor, vielleicht nimmt es noch hier und da der Landmann zu 10-25 Tropfen zwei- bis dreimal des Tages bei Koliken. Zum Klystier (1,0-2,0) gegen Askariden ist semit Eigelb zu einulgiren. In die Erdgünge der Ratten gegossen vertreibt es diese Thiere

Bremsen-Mittel. Olei animalis foetidi 100,0, Spiritus 200,0, Aceti 5 Liter.

III. Oleum animale aethereum. (Ergäuzb.). Oleum animale Dippelli. Oleum Cornu Cervi rectificatum.

Zur Darstellung destillirt man rebes Thieröl aus einer bis zu etwa ¹/₁ gefüllten Retorte bei mässiger Wärme so lange, als ein dünnflüssiges Oel übergeht. Dieses wird mit der 4 fachen Menge Wasser gemischt und rektificirt. Man destillirt so lange, als das Destillat farblos oder nur schwach gelb gefärbt übergeht. Die öllge Schicht wird, wenn sie sich abgeschieden hat, abgehoben und sogleich in kleine Gläschen gefüllt, welche mit Korken zu verschliessen und mit Blase zu tektiren sind.

Eigenschaften. Eine farblose oder gelbliche, brennbare, dünnflüssige Flüssigkeit von nigenthümlichem, sehr durchdringendem Geruche, spec. Gew. 0,750—0,850. Es bläut rothes Lackmuspapier schwach. Mit 80 Th. Wasser giebt es eine klare Lösung, mit Aether oder 96 procentigem Weingeist oder fetten Oelen mischt es sich in jedem Verhältnisse.

Durch Einwirkung der Luft und des Lichtes wird es allmühlich dunkler und zegleich dickfillssiger. - Es besteht aus einem Gemisch der Nitrile niedriger Fettsliuren mit Pyrrol, Mathylpyrrol, Chinoliphasen, Pyridinbasen.

Aufbewahrung. In kleinen, völlig gefüllten Flaschehen, welche mit Kork zo

verschliesen und mit Blasen zu überbinden sind, vor Licht geschützt.

Anwendung. Man giebt das atherische Thierol zu 5-20 Tropfen oder 0,25-1,0 twei- bis dreimal des Tages als antihysterisches, krampf- und wurmwidriges Mittel. Man wendet es anch linescriich, verdunt mit verduntem Weingeist oder Fettsubstanz, gegor Parasiten und parasitäre Vegetationen bei gangranosen Wunden etc. an. In der Pharmacio gebrancht man es zur Darstellung des Ammonium carbonicum pyro-olcosum.

Aqua surpyrenmatica Dirrus. Aqua Dippelii. Rp. Olei aniumia setherei. 2.0 Aqua calidoo. 1809.0. Dis Mischung ist tichdig su schiftedu and durch sin gensustes Filter ru filtriren. 4-6 Tropfen mit Kamillenthue bei Krämpfen dur kleinen Kinder. Oleum antheimiaticum Channar. Oleum antheimiaticum Channar. Oleum contra tasniam Channar. Oleum contra tasniam Channar. Distructional 16.00 Olei aniumis sutherei. 4,0. Thelich dreimal 15-80 Tropfun gegen Sandwirm.	Olei Terebinthinas 15,6 Olei animalis cresil 50,0 Aquae q s. flat electronius. Taglich dretmal je 30—50 g su geben; gegen Ringureldswirmer der Pierde.
	Tet. Idaimentain autiproficam. Riadewavect. Rp. Olel animalis crudi 100,0 Petrolel 20,0 Eresoll crudi 40,0 Sapunis kalini 100,0 Aquae caldine Marijo. Zum Bepinsuln der räudigen Hautstellen bei Pferden, Mindere und Schafen.
Cleam Philosophoram. Philosophoral Zlegelot. Bp. Otel animate crudi 2,5 Olel Perme Italici 3,0 Olel Rapae 800,0	Wet. Lixiviam antipactions Wats: Wats'scho Lauge. Bp. 1. Calestas units 2. Aquas calibre 300,0 3. Aquas calibre
Vsk. Electuarium vermifuguse. Wurmtalwerge für Pferde Pp. Fractus Anial Proctus Food-uil Hathels Liquiciline Hathels Valeriums Furinas seculions an 100,0 Pierri unifurici 20,0 Cupri oxydati 10,0	4. Kaili mertonici crudi 48 1000,0 5. Oled gatemalia crodi 2000,0 8. Picia liquidae 500,0 7. Urione boviane Litras 20,0 8. Aquae fluviatilla Litras 20,0 Man idacha i mit 2, globi die Louing von 3 und 4 su, mischt 5 und 4 darunter und sectional mit 7 und 3. Gut umgerührt zum Spilen der Schafe bei Kämile.

Olea pinguia.

Allyemeines. Unter fetten Oelen versteht man im Gegensatze zu den litherischen Oelen im allgemeinen die flüssigen Fette, welche sich dadurch charakterisiren, dass sie auf Papier einen sog. Fettfleck verorsachen, der beim Liegen an der Luft oder beim schwachen Erwärmen nicht verschwindet. Man gewinnt sie aus pflanzlichen oder thierischen Organes durch kalte oder warme Pressung, ferner durch Auskochen mit Wasser oder durch Extraktion mit Schwefelkohlenstoff bez. anderen Lösungsmitteln. Chemisch charakterisiren siel die fetten Oele dadurch, dass sie atherartige Verbindungen (Ester) der Fettsäuren oder der diesen nabestebenden Sauren mit Glycerin oder verwandten Alkoholen sind. Durch Ethligen mit den wässerigen Lösungen ätzender Alkalien werden diese Ester gespalten verweift), d. h. es werden die Fettsfluren von den Fettalkoholen getrenut.

Nach threm Verhalten an der Luft theilt man die Oele ein in

1) Fette oder nicht trocknende Oale. Vorwiegend aus Glycerinestern der Oalsaure bestehend. Sie werden, in dünner Schicht der Luft ausgesetzt, wohl schlieslich etwas dicklüssiger, trocknen aber nicht vollständig ein. Sie absorbiren nur wenig Sauerstoff und geben bei der Elafdinprobe festes Elandin. Hierhin gehören: Behendl, Erdmandelol, Erdmussöl, Klauenfett, Mandelol, Olivenöl, Rabol, Baumwollsamenol, Sesamöl 2) Trocknende Oela. Diese verdicken sich an der Luft und trocknen, in dünner Schicht der Luft ausgesetzt, zu einem festen Häuteben sin. Sie bestehen ihrer Hauptmasse

nach aus Glycariden der Leinölsaure oder ähnlicher Säuren. Sie absorbiren viel Sauerstoff und geben kein Elsädin. Hierher gehören: Dotteröl, Hanföl, Kürbisöl, Leinöl, Mohnök,
Nussöl, Traubenkernöl, Sonnenblumenöl.

- 3) Flüssige Wachse. Aus Seethieren stammende Oele, welche nur geringe Mengen von Glyceriden enthalten und der Hauptmasse nach aus Estern der einstomigen Fettalkohole bestehen. Sie sind nur zum Theil verseifber, nehmen aus der Luft wenig Sauerstoff auf, trocknen nicht ein und geben kein Elatdin. Hierher gehören: Spermacetiol,
- 4) Thrane. Flüssige, aus Seethieren stammende Fette, deren Säuren noch wenig gekannt sind. Sie absorbiren viel Sauerstoff, trocknen jedoch nicht zu firnissarligen Massen ein und geben kein oder wenig Elatdin.

Ranzigwerden. Die fetten Oele unterliegen während der Aufbewahrung einer Veränderung, die man mit "Rauzigwerden" bezeichnet, d. h. sie nehmen saure Reaktion, ferner unangenehmen, "ranzigen" Geruch und Geschmack an, schmecken kratzend, auch die Farbe wird in der Regel blasser. Man nimmt an, dass bei dem Ranzigwerden das Oel eine theilweise Spaltung in Fettsäure und die dazu gehörigen Alkohole erfährt, und dass diese Spaltprodukte Oxydationen unterliegen. Genaueres ist aber hierüber nicht bekannt. Es scheint ferner festzustehen, dass das Ranzigwerden befördert wird durch die Gegenwart kleiner Mengen Wasser, ferner durch die Einwirkung des Lichtes und der Luft. Es ergeben sich hieraus die unter Aufbewahrung angegebenen Massnahmen, das Ranzigwerden der Oele thunlichst zu verhüten.

Untersuchung. Die Untersuchung der fetten Gele wurde bis vor etwa 15 Jahren in siemlich empfrischer Weise gehandhabt, indem man namentlich eine Anzahl von Farbreaktionen anstellte. Seit der genannten Zeit ist diese Untersuchung auf wissenschaftliche Grundlagen gestellt, und es sind eine Anzahl quantitativer Methoden ausgearbeitet worden, welche gestatten, ein Oel zu identificiren und die Anwesenheit fremder Beimischungen in demselben festzustellen. Von den älteren Methoden hat sich namentlich die Elaïdinproba erbalten.

I. Elaïdinprobe. Giebt man in einen Probircylinder gleiche Volume des Oeles und reiner Salpetersäure (von 1,185 spec. Gew.), von jedem eines 6—10 ccm., dazu nach dem Umschütteln einige Kupferblechschnitzel oder etwas Quecksilber, und stellt bei 15 bis 20° C. bei Seite, so gehen die nichttrocknenden Oele innerhalb einer Zeit von einer halben Stande bis zu einem Tage in eine mehr oder weniger starre Masse, "Elaïdin" über. Die trocknenden Oele bleiben dagegen, selbst nach Tage langem Stehen völlig flüssig, während eine Reihe anderer, in dieser Beziehung einen unbestimmten Charakter reigender Oele in 1—2 Tagen nur unvollständig erstarrt und in der Oelschicht neben dem starren Elaïdin eine grüssere oder geringere Menge flüssiges Oel verbleibt. Hierbei ergeben sich folgende Erscheinungen:

- Innerhalb der ersten 2 Stunden der Reaktion machen sich besondere F\u00e4rbungen im Oele bemerkb\u00e4r;
 - a) weisslich-trübe;

Arachisol, Mandelol (aus süssen Mandeln), Olivenol (Provencer Oel), Ricinusol.

o) gelblich socies oder blassgelb;

Baumol, Bucheckerol (oft auch röthlich gelb), Knochenol, Mandelöl (aus bitteren Mandeln), Leberthran (Dampfleberthran), Pfirsichkernöl (oft röthlich gelb), raffinirtes Rüböl (einige wenige Handelssorten), Speckol.

e) gelbbraun oder röthlichbraun:

raff. Baumwollensamenel, Leberthran (mittlere Handelssorte), robes Rabel, Sonnenblumenel.

d) gran: Hanfol.

e) roth bis dunkel hochroth; Sosumöl.

f) Unveründert oder kaum verändert; Leinöl, Mohnol, Nussal. 2) Nach 8 Stunden bis 2 Tagen bilden:

a) eine weisse oder weissliche oder gelblich weisse durch und durch gleichmässig starre Masse:

Arachisol, Mandelol (Oel der süssen Mandeln), Olivenol (Provencer Oel), Ricingsol

- b) eine gelbliche bis gelbe oder bräunlichgelbe, ziemlich gleichmässige starre Masse: Banmol, raff. Rubol (nur mit einer Spur flüssigem Oele durchmischt), Knochenol, Speckol.
- e) eine gelbliche bis gelbe oder braunlichgelbe, starre Elasdinmasse neben flüssigem Ode:

Baumwollensamenol, Bucheckerol, Madiaol, Mandelol (aus bitteren Mandeln), Pfirsichkernol, Sonnenblumenol, Mischungen aus nicht trocknenden und trocknenden Oelen.

d) eine gelbbraune oder röthlichbraune, zum Theil erstarrte, zum Theil flüssige Masse:

Rüböl, robes und halb raffinirtes (Massa aus ca. */10 ElaIdin und 1/10 flüssigem Oel bestehend; bei dem Oel aus Sommerraps ist dies Verhältniss */10 und 1/10). Sesamöl (aus cn. 3/6 Eludin und 1/6 flusigem Oel bestehend), Mischungen aus nicht trocknenden und trocknenden Oelen.

eine völlig flässige Oelschicht, gesechnlich von der Farbe des natürlichen Oeles oder doch nur von etwas hellerer Farbe:

Crotonol, Dotterol, Hanfol (gelb), Leberthran, Leinel, Mohnol, Nussol (Wallnussol).

II. Probe mit Silbernitrat. 1,0 Silbernitrat wird in 2,0 destillirtem Wasser gelöst und die Lösung mit 50 ccm reinom wasserfreiem Weingeist verdünnt. In einem geraumigen Reagireylinder giebt man eiren 6 eem des Oeles und 3 eem der Silberläsung, schüttelt kraftig durcheinander, dass eine emulsionartige Finssigkeit entsteht, und erhitzt in der Weise, dass man das Glas etwa 20 Minuten in Wasser von 80-90° C. stellt. Nuch dieser Zeit hat entweder eine Reduktion des Silbers oder eine Färbung des Oeles stattgelunden oder auch nicht. Das Oel ist

dunkler, braun, braunroth bis schwarz geflirbt:

Baumwollensamenol, gereinigtes (dunkelbraun bis schwarz) Rubal (meist braunroth) Rubol, entherstee (dunkelbraunroth) Kuochenol wie das vorbergehende Leinel (dunkler und rothbraun) Mandelel (aus bitteren Mandeln) und Pfirsichkernöl (dunkele Färbung nach mehrständigem Stehen) Speckol.

unverändert, such nicht dunkler an Farbe geworden:

Arachisol Baumol (welches frei von Terpentino) oder Rosmarinol ist) Bucheckerol Hanfol Leberthran Mandelöl (aus sössen Mandeln) Olivenol (Provencer Oct) Ricinusol Seanmol

III. Specifisches Gewicht bei 100° C. Das spec. Gewicht der Ocie kann bei gewöhnlicher Temperatur mit Pyknometern bestimmt werden. Bei festen Fetten macht die Sestimmung des spec. Gewichtes bei 15° C. Schwierigkeiten. Man hat daher bei allen Fotten die Bestimmung des spec, Gewichtes bei 100° C. eingeführt, weil sie bei dieser Temperatur leicht ausführhar ist.

Der einfachste Apparat ist der von Kösias angegebene (Fig. 56).

In den Deckel eines Wasserbades mit konstantem Niveau ist ein Rohr eingesetzt, welches zum Abzuge des Dampfes dient. Ausserdem enthält dasselbe vier durch starke Messingringe eingelasste Öffnungen, in welche mittels Gummiringen ca. 15 cm lange und 3 cm weite Reagensröhren so weit eingesetzt werden, dass sie etwa 1 cm über den Umfassungaring herausragen. Das spec Gewicht wird mit besonderen kleinen Arkometern (Rôsios' Spindela) mit einer Skala von 0,845-0,870 ermittelt. Will man genau bei 100° C. messen, so muse man die Dampfausströmungsöffnung des Wasserbades theilweise verschlieseen. Man kann die Bestimmung auch mit der Westreat'schen Wage unter Benutzung des Reimann'schen Thermometerkörpers ausführen, doch stimmen die Ergebnisse mit den durch die Königs'sche Spindel erhaltenen nicht überein.

FERD. EVERS hat die spec. Gewichte einiger pharmaceutisch wichtiger Substanzen bei 100° C. mit Arkometern bestimmt.

Cera alba Cera flava Cetaceum Oleum Cacao Oleum Nucistae Paraffinum solidum (Schmelzpunkt 62° C.) Paraffinum solidum (Schmelzpunkt 54—55° C.) Sebum ovile	0,852 - 0,835 0,845 - 0,847 0,839 - 0,842 0,890 - 0,891 0,901 - 0,904 0,790 - 0,792 0,781 - 0,786 0,774 - 0,776 0,889 - 0,891	Adeps Styrax depuratus Bulsamum Nucistae Unguentum Paraffini Vaselinum album Cera Caroauba Ceresin Cura japonica Sebum taurinum Acidum stearinicum	$\begin{array}{c} 0.391 - 0.893 \\ 1.109 - 1.114 \\ 0.895 - 0.896 \\ 0.844 - 0.846 \\ 0.830 - 0.832 \\ 0.797 - 0.798 \\ 0.791 - 0.794 \\ 0.909 - 0.910 \\ 0.890 - 0.891 \\ 0.860 - 0.862 \end{array}$
---	---	--	---

IV. Säurezahl. Die Säurezahl giebt die Menge Kulihydrut in 1/10-Procenten oder die Anzahl Milligramme Kallhydrat für 1 g Fett an, welche zur Neutralisation der in einem

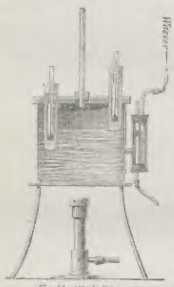


Fig 56. (Nach Koynes.)
Apparat zur Bestimmung des specifischen
Gewichtes der Fette bei 160°C.

Fette beändlichen freien Fettsäuren erforderlich ist. Sie ist daher ein Ausdruck für den Gehalt des Fettes an freien Fettsäuren,

Man wägt 5—10 g des ültrirten, wasserfreien Fettes in ein Kölbehen von widerstandsfähigem (Janner) Glase genau (!) ein, übergieset mit 50 ocm säurefreisen Alkohol von 96 Vol Proc., erhitzt auf dem Wasserbade, fügt 5 Tropfen Phenolphthalemlösung hinzu und titrirt mit "!₂—"!₄—"!₁₀ alkoholischer Normal-Kalilange bis zur Hothfürbung. Der Titer der weingeistigen Kalilange ist am Tage des Versuchs gegen eine entsprechende Salzsäure unter Zusatz der nämlichen Menge des gleichen Weingeistes wie im Hauptversuch festzustellen.

V. Verseifungszahl, Kosttstonfer'sche Zahl oder Kosttstonfer'sche Verseifungszahl. Diese giebt au, wie viel Milligramme Kalihydrat ols zur vollständigen Verseifung von I g Fett erforderlich sind.

Man wägt 1-2 g des wasserfreien und filtrirten Fettes genau (!) in ein Verseifungskollechen nach B Fischer aus Jenaer Glas von ca 200 cem Fasungsraum ein, giebt 30 cem Vanormale, weingeistige Kalifauge binzu, setzt mittels Glasschliffs (der aladam schwach mit Paraffinsalbe zu fetten ist) oder mittels Gummistopfons ein Glasrohr von ca 2 m Länge und 5 mm lichter Weite auf und erhitet auf dem Wasserbade, Saudhade oder über einem Drahtnetz zum selwachen Sieden des Inhalts während etwa 30

Minuten. Nach dieser Zeit fügt man 5-6 Tropfen Phenolphthalemlösung zu und titrirt noch heiss unter Umschwenken mit 1/4 uurmaler Saksaure bis zur Farblosigkeit. (Vorsicht wegen des Uehertitrirens.) Schriden sich während des Titrirens feste Fettsauren aus so muss man diese durch Anwarmen wieder zum Schmelzen bringen.

Gleichzeitig hatte man einen blinden Verauch angesetzt, d. b. man hatte in ein gleiches Külbehen 80 cem der gleichen 1/2-normalen weingeistigen Kalikauge gebracht, diese gleichfalls während 30 Minuten im sehwachen Sieden erhalten und nach Zusatz von 5-6 Tropfen Phenolphthale inlösung mit 1/2-Normal-Salzsäure bis zur Farblosigkeit titrirt.

VI. Esterzahl, Aetherzahl. Diese giebt an, wie viel Milligramme Kalihydrat zur Verseifung des in 1 g Fott enthaltenen Noutralfetts (d. h. neutralen Ester der Fettskuren mit Fettalkoholen) erforderlich sind.

Die Esterzahl findet man durch Subtraktion der Säurezahl von der Verseifungszahl, ist z. B. die Verseifungszahl = 96, die Säurezahl = 20, so ist die Esterzahl = 76 (vergl. Cera).

VII. Die Reicherf-Keissl'sche Zahl. Diese Zahl giebt an, wie viel eem ¹/10-Normal-Lauge zur Neutralisation der aus genau 5 g Fett nach einem bestimmt vorweschriebenen Verfahren abgeschiedenen flüchtigen Fettsäuren erforderlich sind. 5 g geschmolzenes und filtrirtes Fett werden in einem Kölheben von en. 200 eem Fassungsgeschmolzenes und filtrirtes Fett werden in einem Kölheben von en. 200 eem Fassungsgeschmolzenes und filtrirtes Fett werden in einem Kölheben von en. 200 eem Fassungsgeschmolzenes und filtrirten Die settem Verfächtigung des Alkohels einzuf dem Wasserbade verseift und bis zur vollständigen Verfächtigung des Alkohels einzeldem Wasserbade verseift und bis zur vollständigen Verfächtigung des Alkohels einzeldem Wasserbade verseift und in 100 eem heissem Wasser gelöst, mit 40 eem gedampit. Der dieke Seifenbrei wird in 100 eem heissem Wasser Bimesteinstücke Schwefelsänre (1:10) versetzt und nach Zusatz einiger hanfkorngrosser Bimesteinstücke Schwefelsänre (1:10) versetzt und nach Zusatz einiger hanfkorngrosser Bimesteinstücke Schwefelsänre (1:10) versetzt und nach Zusatz einiger hanfkorngrosser Bimesteinstücke Schwefelsänre (1:10) versetzt und nach Zusatz einiger hanfkorngrosser Bimesteinstücke Schwefelsänre (1:10) versetzt und nach Zusatz einiger hanfkorngrosser Bimesteinstücke Schwefelsänre (1:10) versetzt und nach Zusatz einiger hanfkorngrosser Bimesteinstücke Schwefelsänre (1:10) versetzt und nach Zusatz einiger hanfkorngrosser Bimesteinstücke Schwefelsänre (1:10) versetzt und nach Zusatz einiger hanfkorngrosser Bimesteinstücke Schwefelsänre (1:10) versetzt und nach Zusatz einiger hanfkorngrosser Bimesteinstücke Schwefelsänre (1:10) versetzt und nach Zusatz einiger hanfkorngrosser Bimesteinstücke Schwefelsänre (1:10) versetzt und nach Zusatz einiger hanfkorngrosser Bimesteinstücke Schwefelsänre (1:10) versetzt und nach Zusatz einiger hanfkorngrosser Bimesteinstücke Schwefelsänre (1:10) versetzt und nach Zusatz einiger hanfkorngrosser Bimesteinstücke Schwefelsänre (1:10) versetzt und nach Zusatz ein

Zur Untersuchung der Butter wird die Reichker-Meisst sehe Zahl gegenwärtig auch der Modifikation von Lebemann-Beam bestimmt. Diese ist Bd. I. S. 515 und 516 beschrieben. Identisch mit der Reichker-Meisst schen ist die Wollny'sche Zahl.

Die Reichert'sche Zahl. Reichert verführ in gleicher Weise wie bei der Bestimmung der Reichert-Meisel'schen Zahl, wendete aber nur 2,5 g Fett an. Daher geben die Reichert'schen Zahlen, mit 2 multiplicitt, die Zahlen nach Enschent-Meisel.

VIII. Die Hennen'sche Zahl (Hannen-Argell'sche Zahl). Diese giebt au, wie viel Theile in heissem Wasser unlöslicher Fettsäure 160 Th. Fett liefern können.

Dieze Methode ist Bd. L. S. 515 hei Butyrum bereits beschrieben.

IX. Die Acetylzahl. Esterzahl der acetylirten Fettsäuren. Die Acetylzahl gestattet die quantitative Bestimmung des Hydroxylgehaltes einer Substanz und liefert femnach ein Masss für den Gehalt eines Fettes, Fettgemisches oder Bestandtheiles eines Fettes an Oxyfettsäuren oder Fettalkoholen. Nur die OH-Gruppen, nicht aber die vorhandenen Carboxylgruppen werden acetylirt.

20-50 g der aus dem Feite abgeschiedenen Fettsauren (s. S. 500) werden mit dem giziehen Volumen Essigsäure anhydrid (l), a. Bd I. S. 13, im Acetylirungskolben s. S. 375 mlt Röckflusskällirohr 2 Stunden lang bis zum Sieden erhitzt. Die Michang wird in ein bobes Becherglas von 1 l Fussungsraum entleert, mit 500-600 com Wasser übergossen und mitdentens (l) eine halbe Stunde lang gekocht. Um ein Stossen der Flussigkeit zu vermeiden, leitet man durch ein fast bis zum Boden reichendes Kupillarrohr einen langsamen Kohlensturostrom ein. Dann Rest man absetzen, hebert das Wasser ab und kocht noch dreitmal oder so oft mit gleichen Mengen Wasser aus, bis das vom Wasser getreinte neutylirte Fottsauregemisch mit wenig Wasser übergossen an dieses keine freie Essigsäure mehr abgiebt (Prifung mit blauem Luckmaspapier).

Man bringt nun das acetyltrte Fettsäuragemisch in einen Scheidetrichter, lässt das Wasser sorgfältig ab, filtrirt die acetylirten Fettsäuren durch ein getrocknetes Filter und hestimmt alsdaun a) in etwa 5 g die Säurezahl; diese wird die Acetyl-Säurezahl genannt, d. h. zie giebt an, wie viel Milligramme KOH zum Neutralisiren der in 1 g des acetylirten Fettsäuregemisches enthaltenen frei en Fettsäuren erforderlich ist. b) Man wägt 2-3 g des acetylirten Fettsäuregemisches und hestimmt die Verseifungszahl in derselben Weise, wie die Koerrstonven sche Verseifungszahl. Die so erhaltene Zahl ist die Acetyl-Verseifungszahl, von der Acetyl-Verseifungszahl, so erhält man die Acetylzähl, d. h. die zur Abspaltung des Acetylrestes in 1 g des acetylirten Fettsäuregemisches erforderliche Anzahl von Milligrammen Kalihydrat.

X. Jodzahl. Die "Jodzahl" oder "Hünt'sche Jodzahl" giebt an, wie viel Procente Jod ein Fett zu addiren vermag. Man bedarf hierzu folgender Lözungen.

Jodiosung nach Hüst. Man löst einerseits 25 g Jod in 500 ccm Alkohol von 25 Vol. Proc. Anderseits läst man 30 g Mercurichterid in 500 ccm Alkohol von 95 Vol. Proc. Beide Lösungen werden mit einander vermischt. Diese Lösung soll 48 Stunden lang stuhen, hevor sie in Gebrauch genommen wird.

1/30 Natriumthiosulfatlösung. Sie enthält in 11 rund 24,0 g krystallisirtes Natriumthiosulfat. — Zur Einstellung dieser Lösung bereitet man sich eine Urlösung von 5,87 g geschmolzenem reinem Kaliumdichromat in 11 Wasser. Jeder Kubikcentimeter dieser Lösung setzt unter den unten anzugebenden Bedingungen 0,01 g Jod aus Kaliumjodid in Freiheit:

Man bringt in einen Glaskolben mit Glasstopfen 20 ccm der Kaliumdichromatiosunggiebt 10 ecm 10 proc. Kaliumjedidlösung sowie 5 ecm Salzsäure von 25 Proc. binzu, setzt
den Stopfen auf, lässt kurze Zeit stehen und titrirt nun das ausgeschiedene Jod mit der
1/10-Natriumthiosulfatlösung. Da genau 0,2 g Jod in Freiheit gesetzt worden sind, so
würde man bierzu von einer genau 1/10 normalen Natriumthiosulfatlösung = 15,75 com
verbrauchen (s. Fig. 57).

Einwage. Da die einzelnen Fette und Oele sehr verschiedene Mengen Jod absorbiren und ein Ueberschuss von Jod vorhanden sein muss, so wendet man zwar in der Regel gleiche Mengen Jodiosung, dagegen verschiedene Mengen des zu untersachenden Fottes an.

A. Von festen Fetten wägt man, da diese stets eine sehr niedrige Jodzahl haben, 0,5-1,0 g ein. B. Von nicht trocknenden Oelen, welche meist eine mittlere Jodzahl haben, wägt man 0,3-0,5 g ein. C. Von trocknenden Oelen (Leberthran, Leinel, Mohnel) wägt man nur 0,1-0,15 g ein.



Fig. 57. (Nach B. Fistings.) Jodabsorptionspelles von ca. 400 ccm Fassungersom.

Dauer der Einwirkung. Bei Fetten mit niedriger Jodzahl ist die Absorption innerhalb 4 Stunden beendet; man that indessen gut, die Absorption grandsätzlich länger auszudehnen, z. B. sie über Nacht datiern zu lassen. Wahrend dieser Zeit sind die Reaktionsgestasse an einen dunkten Ort zu stellen.

Ausführung der Versuche. Man wägt in ein von B. Fischen angegebenes Jodabsorptionsgefäss, d. i. in Erlinsmeyen soher Kolben mit Glasstopfen (s. Figur), stwa 1 g geschmolzenes und fältrirtes Schweineschmalz auf der chemischen Wage genau ein, giebt 15 ecm Chloroform dazu, lost durch sanftes Umschwenken, fägt absdann 50 ccm Henrische Jodlösung hinze, mischt durch sanftes Umschwenken, setzt den Glasstopfen auf und stellt das Gefäss ins Dunkle. Man setzt stets min destens zwei solcher Versuche gleichzeitig an. Ausserdem setzt man noch einen sog. blinden Versuch an, d. h. man giaht in ein gleiches Kölbehen 15 ecm Chloroform, 50 ecm Hörnische Jodlösung und setzt auch diese Mischung ins Dunkle. — Nach Ablauf von 4 Stunden laftet man den Stopfen, spalt Stopfen und Hals mit einer Lösung von 3 g Kaliumjodid in 80 eem Wasser nach, spritzt mit der Spritzflasche beide sorgfältig ab und giebt noch 70 eem Wasser dazu. Wenn das

zunächst ausgeschiedene Mercurijodid völlig in Lösung gegangen ist, so lässt man unter Umschwenken so lange ¼o-Normal-Natriumthiosulfatiosung zulaufen, bis die Flüssigkeit nur noch weingelb gefärbt ist. Dann giebt man etwa 1 cem filtrirter Stärkelösung hinzu und titrirt mit der ⅙o-Normal-Natriumthiosulfatiosung bis zur Entfärbung. Dabei wird man Folgendes beobachten: Hatte man zu der noch weingelb gefärbten Flüssigkeit I com Stärkelösung zugefügt, so erhält man eine schmutziggrüngelb-schwärzliche Mischung, denn die blaue Färbung der Jodstärke tritt erst auf, wenn Jod und Stärke in einem bestimmten Verhältnisse zu einander stehen, und dieses Verhältniss ist noch nicht hergestellt, weil jetzt noch Jod in Ueberschuss vorhanden ist. Lässt man nun unter Umschwenken ⅙o-Normalthiosulfatiosung Tropfen für Tropfen zulaufen, so wird allmählich die Fürbung der Flüssigkeit weniger schmutztig, sie nähert sich immer mehr dem Blau und nimmt schlissslich die reinblaue Fürbung der Jodstärke an. Das ist für den Arbeitenden ein Zeichen, dass er von dem Endpunkt der Reaktion nicht nehr weit entfernt ist. Nach wenigen weiteren Tropfen völlige Entfürbung ein. — Man kann die blaue Färbung der weingelben Flüssigneit, d. h. das zur Bildung von Jodstärke richtige Verhältniss zwischen Jod und Stärke nicht, weil die einmal gebildete Jodstärke durch Natriumthiosulfat viel schwieriger entfürbt wird als das freie Jod selbst.

Zur Feststellung der in den Versuch hineingeschickten Jodinsage dient, da die Jodlösung einer fortlaufenden Veräuderung unterliegt, der blinde Versuch.

Beispiel. Abgewogen 1,2279 g gesobmolzenes und filtrirtes Schweineschmals. Duzu gegeben 50 een Hüzt/sche Jodlösung.

Nach dem blinden Versuch werden zur Entfärbung von 50 ccm Hürz'scher Jodlosung gebraucht = 98.3 ccm $\frac{n}{10}$. Natriumthiosulfatlosung. Mithin enthalten diese 50 ccm Jodlosung = 1.22301 g freies Jod.

Nach 4-tündiger Einwirkung wurden bei dem Versuch selbst zur Entfärbung verbraucht 33,55 och $\frac{n}{10}$ Natriumthiosulfatlösung, welche entsprechen = 0,426085 g Jod.

In den Versuch gegeben 50 ccm Jodlösung entsprechend 1,223010 g Jod Zurücktitrirt 33,55 ccm $\frac{n}{10}$ -Natriamthiosulfatlösung entsprechend 0,426085 ,

Mithin absorbirt 0,796925 g Jod

Nach dem Ansatz 1,2279; 0,798925 = 100; x x=64,9 berechnet sich die Jodaahl das untersuchten Schweineschmalzes zu 64,9.

Mittelwerth des Titers. Hat man die Jodzahl in Fetten oder Oelen mit niedriger Jodabsorption zu bestimmen, so kann man den Versuch nach 4 Stunden als beendigt betrachten. Während dieser 4 Stunden ändert sich die Jodlösung nicht wesentbeendigt betrachten. Während dieser 4 Stunden ändert sich die Jodlösung nicht wesentbeendigt betrachten. Während dieser zu Aufang lich; man kann sich daher mit einem blinden Versuche begnügen, welcher zu Aufang eine sehr hohe Jodzahl (wie Leinöl, Leberthran und Mohnöl), so muss die Einwirkung eine sehr hohe Jodzahl (wie Leinöl, Leberthran und Mohnöl), so muss die Einwirkung eine sehr hohe Jodzahl (wie Leinöl, Leberthran und Mohnöl), so muss die Einwirkung eine sehr hohe Jodzahl (wie Leinöl, Leberthran und Mohnöl), so muss die Einwirkung eine sehr das Fett 12—18 Stunden dauere. Während dieser Zeit nimmt der Geder Jodlösung auf das Fett 12—18 Stunden dauere. Während dieser Zeit nimmt der Gehalt an freiem Jod in der Jodlösung selbst merklich ab. Man muss daher zwei blinde Versuche und zwar den einen zu Anfang und den anderen am Ende der Einwirkung der Jodlösung ansetzen und als den Gehalt der Lösung an freiem Jod den Mittelwerth aus beiden Versuchen annehmen.

XI. Abscheidung der Fettsäuren. 50—100 g des Fettes oder Oeles werden in einer Porcellanschale mit 20—40 g Kalihydrat, welche zunächst in wenig Wasser gelöst sind, und 100—200 ccm Weingeist bis zur vollkommenen (I) Verseifung auf dem Wasserbade unter Umrühren erhitzt. Die gebildete Seife wird in 1—2 Liter Wasser gelöst, die Lösung bis zur Verjagung des Alkohols gekocht, mit einem Geberschuss verdünnter Schwefelbis zur Verjagung des Alkohols gekocht, mit einem Geberschuss verdünnter Schwefelsäure (Pröfung mit Methylorange!) versetzt und dann so lange auf freier Flamme oder sauf dem Wasserbade erhitzt, bis die Fettsäuren klar an der Oberfläche schwimmen. Man suf dem Wasserbade erhitzt, bis die Fettsäuren klar an der Oberfläche schwimmen. Man lässt erkalten, sieht die saure Flüssigkeit ab, kocht die zurückbleibenden Fettsäuren noch 2—3—4 mal mit je 1—2 Liter siedendem Wasser aus, bis mit Methylorange sieh freie Schwefelsäuren und ältrirt sie durch ein getrocknetes Filter.

Die Fettsburen geben wichtige Anhaltspunkte zur Charakterisirung der Fette durch: das spec. Gewicht bei 100° C., die Verseifungszahl, Jodzahl, Schmelzpunkt, Erstarrungsgunkt, Acetylsahl

XII. Restimmung von Mineralöi in fetten Oelen. Man bringt in eine Porcellanschale 3-5 g des zu antersuchenden Oels und verseift mit einer Lösung von 1 g Natronhydrat in 30-40 cem Alkohol. Die gebildete Seife wird mit Sand, welcher vorher mit Salzsäure extrahirt, gewaschen und geglüht worden war (1), zur Trockne verdampft, die Mischung noch mit dem nämlichen Sand gemischt und im Soxnext'schen Extraktionsapparat mit Chloroform extrahirt.

Das Chloroform nimmt nur das Mineralöl, nicht das Fett auf. Nach dem Abdestiltiren hinterbleibt das Mineralöl, welches gewogen wird. Man bestimmt zur Sicherheit in einem aliquoten Theile desselben die Verseifungszahl, welche nur einige Einheiten, z. B. 7—10, betragen darf. Das Natronhydrat darf bei der Verseifung nicht durch Kallhydrat ersetzt werden, der Sand muss vorher mit Salzsäure extrahirt sein.

Darch die Bestimmung dieser Konstanten ist man also in der Lage, sich ein Urtheil über die Natur und über die Reinheit eines Oeles zu bilden. Erleichtert wird die Orientirung durch die nachstehende Tabelle, in welcher die Konstanten der praktisch wichtigsten Oele niedergelegt sind.

flauneus laig

Hawhite Land

Appropriate like

(John Paris

Montage 1

0,8500

608'0-168'0

0.870-0.879

1,4584

347-1

0,8750

1,455 CANA.

DON'S

chasho 0.8675

0,8540

0,8097

Mandeld

Spot, Gew., bal 100 °C usit des Könte seben 9124h O'NUO 0,8840 0,8700 O,REHO Butterspindel geniesi a, Tabelle, enthaltend die Konstanten der praktisch wichtigsten Fette und onit dem firmayay school Thorntoneougkörjur Spec Greateht had 14LTB'U 0,0075 0,8946 0,6970 0,9060 Fello DOCUMENT (SOL のある中 上元のの Felthagran 0,585,0 0,8675 CH8840 0,8806 0,550 0,8780 JOS C Von 神下 W. THORIZINE, Fuch E,460 200 1,4563 1,4431 linehmsgalples HIPP" Series, 品の日 die Feitsauren 1,4374 1855 H Chemiker-Zeitung 1894, 1154. Fette Blinen Beign - Ho, C Parlanting 6 SHE は一般の一堂 物一等一部一名 1-05/66-4 3 - 學 第 - 形 Feut Musen Koh mela-THE PERSON 3.0 2000 NA. 155 - EC 子山 22-20 20,0 Frethe Edit-10,21 四一四四十四 ELECTROPICS. å 13 Cane 李 李 四 38-35 134-185 59,0 30 91194-1DE 구 1991-188 256-260 STREETS OF THE PARTY OF THE PAR Pette Verselfunguahi DIES-

Ocle.

Zahl!

Jodeshi

METERT, achi BEICHKET-Zahlen 504

der

Maradia 100

Fello

Pett-

Fette Pett-

Felly

PIN-

1

第一計

TH-HI

Francis

th Fettalaren bel 100° C.

-Spalte I cfr. Chem.-Zig. 1891, 1201.

Sopnenbluppend A650-010 Billion, roh dinderalg.

Schmidenchunda

O, BHOSS open, Office of 0,8600

> 576670 0,9405

OLDERAN.

O that'n

d, Dires O'RENO

0,8780

0,8700 0,8765 0,0000 0,5700 0,5780 0,5850 0.8683

1,4559 1,4510

1,4305 1,4875 1,4810 1,4441

o

168-194 159 157-170

301,5

90 90 90

123 124

名な

13 16

199 -106

97,108

111-011,914-mi

L'PPF'

- -

45,0

97,0

13-0313-195

201,6

送 180 學 NE E/J 1589 100 196 2077

001-10

201-205

第一個 15-16

4,0 8,6

5 6

SULP Part

1,4667 1,6634

Elichrenti.

"Hattogranger 10mgg MITTER

0,9005 OFFIELD 17,HO25 0,00010

> 1,4570 1,454 1,47

> > 0.4410 1,4508 LAST T T'TRAU

> > > 应

20,5 15,0 17,0

10,5 O'BR

-1663 192-200 E61-001

Ė

日 元

出場 R21-22

2

M7-90

0,0

100

198

186

一一一一 B.3

150,5 100

> 0,4 100

0,102

1-8

188

D'udt 3,100

\$1 - \$2 101 - 195

45 45 EDI - BOO

61,5

1000 48一里

おしの THO,B

10

199

-250

42,0

1,445

1,4540

5-45 MAY

Olibanum.

Olibanum (Austr. Ergänzb.). Gumml — resina Olibanum. Thus. Incensum. — Weihrauch. Kirchenharz. Harzkörner (Pfarrer Kreiter's). — Oliban. Encens (Gall.). — Incense. True Frankincense.

Abstammung und Beschreibung. Boswellia Carteri Birdw. (Burseraceae). Heimisch in Afrika im Somaliland, sowie an der Süd- und Südostküste Arabiens,
and B. Frereana Birdw. im Somaliland lieforn die Droge (viellsieht auch noch undere
Arten). Das Harz von B. serrata Roxb. wird in Indien zum Räuchern und medicinisch
rerwendet. Man schneidet die Weihrauelbäume an und sammelt das ausgetretene und
schärtete Harz. Die Droge geht meist erst nach Rombay und von dort nach Europa.

Der Weihrauch bildet sehr unregelmässig gestaltete Körner oder stalaktitenförmige lässen, die einige Centimeter großs sein können, oder keulenförmige Stücke. Die Farbe ist gelblich weiss bis röthlich weiss. Die Stücke sind von anssen weisslich beständt und wenig oder gar nicht durchsichtig. Beim Kauen wird er weich und schmeckt nicht unangenehm bitter-aromatisch, und schleimig. In Wasser zersällt er zu einer trüben Flüssigkeit. In Alkohol, Chloroferm, Aether etc. nur theilweise löslich, in Essigsäure und Bonzol zum größsten Theil unlöslich. Nach dem Schwelzen oder Erhitzen im allgemeinen leichter löslich.

Bestandtheile. Aetherisches Oel (Oleum Olibani, Essence d'Oliban, Oil of Frankincense) zu 3-8 Proc. Dasselbe ist farblos bis geiblich, von angenehmem, an Citronen erinneraden Geruch. Spec. Gew. 0,875 bis 0,885. Drehung im 100 mm.Rohr—11° bis—17°. Es enthalt Pinen, Dipenten, Phellandren, sämmtlich CioHie, und ansserdem sauerstoffhaltige Antheile. Harz zu etwa 62-69 Proc. Dasselbe enthalt freie Boswelliasaure CasHagO, und dieselbe in Esterbindung, und Olibanoresen (Ci4Ho)O)n and Gummi zu etwa 26-28 Proc., das Bassorin und Calcium- und Magnesium-Arabinat enthält. Pilanzenreste 2-4 Proc. Asche 2,5-3,0 Proc.

Sorten und Verfälschungen. Man unterscheidet im Haudel Olibanum electum und Olibanum in sortis, letzteres minderwerthig. "Wilder Weihrauch" oder Olibanum silvestre ist Fichtenharz. Andere als "Weihrauch" zuweilen bezeichnete Harze von anderen Burseraccen. Icica-Species, Protium-Species gelangen nicht in den Handel

Prüfung. Eine Verfülschung mit Fichtenharz oder Colophonium weist man nach durch die Rothfürbung, die eine Lösung in Essigsanre auf Zusatz von Schwefelsäure annimmt.

Bestimmung der Säurezahl nach K. Dieterich: 1 g Olibanum übergiesst man mit je 10 ccm wässriger und alkeholischer 4 /₄ N.-Kalilauge und 50 ccm Benzin (spec. Gew. 0,7). Man lässt 24 Stunden in einer Glasstöpselfläsche stehen und filtrit unter Zusatz von 500 ccm Wasser und Phenolphtalein mit 4 /₈ N.-Schwefelsäure. Die gebundenen ccm Lauge $\sim 28.08 = 8$ ürezahl. Gefunden 30,80--50,40.

Bestimmung der Verseifungszahl: I g des fein zerriebenen Olibanum übergiesst man mit 20 ccm 4 , N. alkoholischer Kalilange, kocht eine Stunde mit Rückilusskühler und titrirt mit 4 , N.-Schwefelsäure wie oben zurück. Die gebandenen ccm Lange $\approx 28,08$ = Verseifungszahl. Gefunden 140—230.

Esterzahl wird ermittelt durch Subtraktion der Saurezahl von der Verzeifungszahl. Gefanden 110-170.

Verfälschung mit Sandarak und Fichtenharz erhöhen die Säurezahl. -

Anscendung. Innerlich wird Olibanum kaum noch angewendet; äusserlich dieut es, wenn auch selten, als Bestandtheil von Pflastern, Salben und Räucherpulvern gegen Rheuma. Uralt ist der Gebrauch des Weihrauchs zum Räuchern für Kultus-Zwecke, und dies ist auch seine hauptslichlichste Verwendung.

Emplastrum aromaticum (Erginab.).	Dagmentum Olio	est.
Emplastram stomnehienm, Emplastrum	Onguent de l'abbay	
de Labdano, Aromatisches Pfianter		
Magenpfinater, Rp. Gran flaras 85.0	Rp. Unguanti basilini	50,0
The state of the s	Picia nigrae	10,0
and the same of th	Olibani putver.	V,5.
	Zum Verbande.	
Terebluthings 5,0		
Calore balnet vapor, liquat, adds	Walhranch für Kir	ches
Olel Myriatione 5,0	4	
Ollbani subt paty. 15,0		
Benzels nobt, puty. 5,0	Rp. Honzoče	175,0
Olel Manthau piperis. 1,0	Styracia	175,0
Olel Caryophyllor, 1,0	Olibani	250,0
Pilulas Olibani Delloux.	Myrrhae	150,0
Rp. Olibuni	Corde, Cascarillan	144,0
Suproda medicati da 4,6.	Otel Lavanshilpe	1,0
Zu 100 Pillen. Smal täglich 5 Sthek.	Olel Bergamottae	2,0
Pulvis fumally Exogn	Olei Caryophyllor.	1,0
Esons's Elischerpulves.	Olai Cinnamumi	1,0,
Rp. Myrrhae grosso m. pulv. 25,0		
Olibani 250,0	IL	
Mustiches 50,0	Rp. Olibasi	and a
Succial caspat. 50,0		-100,0
Sacobari albi	Styracis calam. Beospils	800,0
Boll Armenae 575,0.	Huccini	800,0
Eu Rincherungen bel Rhenna,		100,0
	Florum Lavandulas	100,0.

Gicht- und Rheumatismusmittel von Bessus in Berlin, besieht aus Weihrauch, Lavendel, Kamilien, Wacholderbeeren.

Ononis.

Gattung der Papillonaceae - Trifolicae.

Ononis spinosa L. Heimisch in ganz Europa. Halbstrauch mit bis 50 cm langen Zweigen, die zweizeilig behaart zind. Mit kuzzen, in einen Dorn auslaufenden Achselsprossen, die aus ihren Blattachseln wieder kurze Dornzweige treiben. Dreizählige oder auf das Endblätteben reducirte Blatter mit schief-eiförmigen, gezähnten Nebenblättern. Die rosenrothen Blüthen einzeln oder zu zweien in den Blattachseln. Frucht eine eiförmige, aufgestansene Hülse.

Liefert in der kurzen unterirdischen Achse und der Hanptwurzel:

Radix Onouldis (Austr. Germ. Heiv.). Radix Arestae s. Restis bovis. Rad. Remorae aratri. — Hauhechelwurzel. Harthechelwurzel. Harakrautwurzel. Ochsenbrechwurzel. — Racine de bugrane ou d'arrête-bœuf. — Petty whine-root. Restharrow-root.

Beschreibung. Die oft mehrköpüge Achse geht nach unten in die wenig verzweigte Wurzel über, die bis 2 cm dick und bis 30 cm lang ist. Aussen schwarzbraum oder granschwarz ist sie im Querschnitt, der oft recht unregelmässig gestaltet, gelblich weiss, gewöhnlich axcentrisch und durch die Markstrahlen, von denen die primären besonders auffallen, radial gestreift. Die Wurzel erscheint nicht selten tief zerklüftet. Aussen ist sie mit einer dünnen Borke bekleidet, auf die die schmale Rinde folgt. Im Parenchym Einzelkrystalle von Oxalat, die in eine dünne verholzte Membran eingeschlossen sind. In der primären und sekundären Rinde stark verdickte Bastfasern. Die Markstrahlen des Holzes sind verholzt und ihre Zellen grob getäpfeit.

Geschmack kratzend, etwas herb und stisslich.

Bestundtheile. Mehrere Glukoside: 1) Ononin CaoHatOlas, giebt bei der Hydrolyse Glukose und Formonetin CalHatOla, letzteres giebt beim Kochen mit Barytwasser Ononetin CalHatOla und Amelsensäure. Beim Kochen von Ononin direkt mit Barytwasser entsteht Onospin CacHatOla, gleichfalls unter Abscheidung von Amelsensäure, das beim Kochen mit Säuren wieder Glykose und Ononetin giebt. Ononin löst sich in

Schweiel-aure mit geringer Menge Ferrisalz roth. Faönnu's Reagens mit nachherigem Zusatz von Salzsäure färbt kirschroth. In Kalilange gelöst, verdampft und der Rückstand mit kone. Schwefelsaure übergossen, wird blan, bald grün. 2) Ononid C. Heno, (soll (ilycyrrhixin sein). Ferner enthält die Droge einen den Phytosterinen augehörenden Körper Onocerin (Onocol) CastinOz und 2 Proc. Robrzucker. Ononis repens enthilt abenfalls Ononin.

Einsammlung. Aufbewahrung. Man sammelt die Wurzel im Spätherbet oder im Frühjahr - 8 Th. frische geben 1 Th. trockne - und bewahrt sie in geschnittener Form auf. Sie lässt sich ihrer Zähigkeit wogen schwer schneiden, man bezieht sie deshalh gewöhnlich in zerschnittenem Zustande; für Theemischungen ist die durch ihren sauberen Schnitt ausgezeichnete Rad. Ononid. electa Oconcisa der Drogisten besonders zu ampfehlen.

Anwendung. Hauhechelwurzel gilt als blutreinigend und harntreibend und hat vor ähnlich wirkenden Mitteln den Vorzug der Unschädlichkeit. Man giebt sie gewöhnlich In Theemischungen oder als Abkochung zu 15,0-30,0:150,0 auf den Tag.

Species diuretiene Wompounter

Ep Radicts Opposidis Light Juniperi Fructus Juniperi Fractus Petroselini 43. | Designed and 1 Tanso Thee.

Strupus Caonidis. Rp. Endic. Onemidia cone. Fruct, Forniculi cont. 25,0 Aquae fervidae 400,0 50,0. Spiritus.

Man diperiet 2 Stunden, preset, filtrirt und löst bu 400,0 Filtrat Succlari albi 600,0,

Species diureticae dialysatae Gonaz enthalten die löslichen Bestandtheile von Fruct. Juniperi, Rad. Asparagi und Ononidis, Herb. Equiseti und Stigmata Maïdis (vergl. die Fussnote S. 380).

Opium.

t Oplum (Austr. Brit. Gall. Germ. Heiv. D-St.). Laudanum. Meconium. Thebaleum, 1 - Opium. Mohnsaft.

Abstammung. Opium ist der eingetrocknete Milchsaft der unreifen Kapseln des Schlafmohn: Papaver somniferum L. (Papaveraceae - Papaveroideae -Papaverene), der durch Kultur aus dem in den Mittelmeerländern heimischen Papaver setigerum DC, entstanden ist. Der Milchsaft ist in gegliederten, reichlich mit einauder anastomosirenden Milchsaftschläuchen enthalten, die sich vor oder in den Phloemtheilen der Gefilesbündel befinden.

Gewinnung. Man schneidet die unreifen Kapseln, bald nachdem die Blumenblätter abgefallen sind, mit wagerechten oder senkrechten Schnitten an, wobei man Sorge trägt, dass der Schuitt wohl die Milchsaftschläuche öffnet, aber nicht durch die Fruchtward hindurchgeht, da nach der Verletzung noch die Samen zur Oelgewinnung reifen sollen. Der Milchsaft tritt in weisser Farbe aus dem Schnitt, dankelt aber bald und wird braun und nach einigen Stunden fest, woranf er abgekratzt wird. Wird die Kapsel senkrecht augeschnitten, so sammelt sich ein einziger Tropfen Opium am Grunde des Schnittes, der leicht abgenommen wird und wobei man die Kapsel gar nicht oder selten verletzt. Aus chem wagerechten Schnitt tritt das Opium in mehreren Tropfen und muss abgekratzt werden, wobel Theile der Epidermis der Fruchtwand mitgehen. Die erstere Methodo ist in Persien und Indien, die zweite in Kleinasien gebräuchlieb, und man kann daher an den Resten der Epidermis die Provenienz des Oplums unter dem Mikroskop feststellen. Das abgekratzte Opium wird dann weiter verarbeitet (vergl. unten).

¹⁾ Die veralteten, lateinischen resp. griechischen Synonyme für Opium werden Kan-lich wie die Bezeichnung Sal Meconii für Morphium auch heute noch von den Aerzten benutzt, um lingstlichen Kranken diesen Bestandtheil der verordneten Arznei zu verbergen. Handb d pharm, Praxis II.

514

Herkunft. Man baut den Mohn in grossem Umfange: 1) in Kleinasien überall in den höher gelegenen Gegenden im Innern des Landes in kleinen Betrieben und zwal die Varietät: glabrum mit fast kugliger, nicht aufspringender Kapsel, weissem Samen und weissen, rothen oder filafarbenen Blumenblättern. Eine Kapsel liefert etwa 0,02 g Opinm. Mit Hülfe hölzerner Keulen werden die einzelnen gesammelten Körnehen, nachdem

Opium,

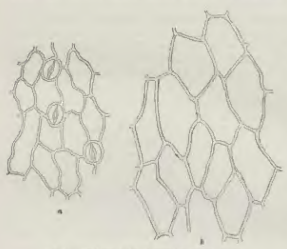
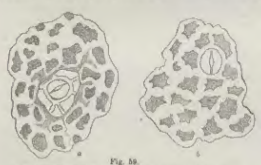


Fig. 58. Epidermen der Blumonbläster des Molma a unsere b obere

sie an der Luft genügend getrocknet sind, zu Klumpen vereinigt, die 300-700 g wiegen, selten schwerer sind, in Blatter der Mohapflanze eingewickelt and mit Früchten einer Rumex-Art bestreut. Jährliche Produktion seit 1870: 135 000 bis 600 000 Kilo. Diesca turkische oder kleinasintische Opium ist allein officinoil und das gehaltreichste. Das in der enropäischen Türkei, oder in Bulgarien gewonnene ist nicht wesentlich davon verschieden, doch kommt das letztere zuweiler in Form flacher, in Stanniol gewickelter Tafeln in der Handel. - Der grösste Theil dieses Opiums findet für medicinische Zwecke Verwendung,

etwas wird von den Türken als Genussmittel verwendet oder geht zu gleichem Zwecke nach China. — 2) In den westlichen, südlichen und theilweise auch östlichen Theilen von Persien kultivirt man die Varietät: album mit länglichen, weinsamigen Kapseln, die senkrecht augeschnitten werden. Man formt das Opium in Stälbehen, die man in Papier wickelt, Würfel, Pyramiden u. n. w. Jährliche Produktion seit 1876: 136 000 — 511 000 Kilo,



Epidermis der Mohnkapsel, a von unten. 5 von oben.

Ein Theil der Produktion gelangt nach Europa in die Morphinfabriken, etwas wird im Lande zu Genusszwecken verbraucht, ein grosser Theil kommt zum gleichen Zweck nach China. 3) In Ostindien wird in den Präsidentschaften Behar, Benares, den westlich und südlich gelegenen Gegenden unter Kontrolle der englischen Regierung und im geringeren Umfange in Nepal und Assam Opium in grosser Menge gewonnen. Man kultivirt dieselbe Form wie in Kleinasien

und schneidet die Kapseln meist senkrecht an. Jährliche Produktion etwa 5 Millionen Kilo. Ein geringer Theil findet im Lande für Genusszwecke Verwendung, alles ührige geht nach China, Hinterindien, Java etc. zu Genusszwecken. 4) Seit etwa 50 Jahren gewinst man auch in China Opium zu Genusszwecken in immer steigenden Mengen. 1870 betrug die Jährliche Produktion etwa 2 Millionen Kilo, 1895 13 Mill. Kilo. — Der Jährliche Verbrauch an Opium beträgt in Frankreich pro Kopf 0,15 g, in Deutschland 0,22 g, in China 47 g. 5) In anderen Gegenden unternommene Versuche haben nicht zu dauerndem Anbau geführt; wenn auch z. B. in Deutschland

das gewonnene Opium von vortrefflicher Gute ist, so stellt sieh die Gewinnung doch

zu hoch (vergl. S. 516).

Beschreibung. Das allein officinelle kleinasiatische Oplum bildet die schon erwähnten, etwas flachgedrückten Brote, die in Mohnblätter gehüllt sind und denen meist noch Rumexfrüchts anhaften. Im Innern sind die Brote braun, nicht gleichmässig, streifig, lassen hier die Körner erkennen. Frisch sind sie oft noch weich, knetbar und dann im Innern heller. Der Geschmack ist bitter, der Geruch stark narketisch und sehr charakteristisch. Von Wichtigkeit ist die mikroskopische Prüfung: Man extrahirt eine geringe Menge Opium mit Wasser und prüft den Rückstand in Chloralhydratiösung. In kleinasiatischem Opium fallen stetz Reste der Epidermis der Fruchtwand auf (vergl. oben), ele besteht aus polyedrischen, zuweilen etwas rundlichen Zellen mit dicken Wänden (Fig. 59), die bach Mjonn von ülteren Kapseln flache Tüpfel erkennen lassen. Zwischen den Zellen zahlreiche fast runde Spaltöffnungen. Ferner fallen zahllose kleine Tröpfehen auf, die deutlich Molekularbewegung zeigen und strukturlose Reste. Stärkemehl darf das kleinasiatische Opium nicht enthalten (vergl. unten). Im gepulverten Opium kommen dazu noch die freilich quantitativ sehr zurücktretenden Reste der Mohnblätter, in die das Opium eingehüllt war und die vor dem Pulvern nicht entfernt werden, wogegen freilieh die stärkeren Rippen meist zurückbleiben. Die obere Epidermis des Mohnblattes besteht aus dunnwandigen, polygonalen Zellen, die der unteren Epidermis haben etwas gebogene Wände und längliche Spaltofinangen (Fig. 58).

Wasser löst 51,2-78,5 Proc.

Bestandthelle. Die wichtigsten Bestandtheile des Opiums sind eine Anzuhl von Alkaloiden, nämlich nach Pierze:

1) Gruppe des Morphins. Stark giftige Basen, die einen Oxazinring enthalten:

Morphin C₁₇H₁₈NO(OH), Codem C₁₇H₁₈NO(OH)(OCH₂) Pseudomorphin (C₁₇H₁₈NO(OH)₈)₂ Thebam C₁₇H₁₈NO(OCH₈)₅

2) Gruppe des Papaverins, von geringerer physiologischer Wirkung, die, so weit sie erforscht sind, Isochinolinderivate sind:

Papaverin C₁₆H₀N(OCH₀)₄
Codamin C₁₄H₁₅NO(OH)(OCH₀)₄
Laudamin C₁₇H₁₅N(OH)(OCH₀)₅
Laudanidin C₁₆H₁₅N(OH)(OCH₀)₄
Laudanosin C₁₆H₁₅N(OCH₀)₄
Tritopin (C₁₆H₁₅NO₄)₄O
Mekonidin C₁₆H₂₅NO₄
Lanthopin C₁₆H₂₅NO₄
Protopin C₁₆H₁₅NO₅

Cryptopin C₁₀H₁₇NO₈(OCH₁)₁
Papaveramin C₁₁H₁₈NO₈
Narkotin C₁₂H₁₈NO₈(OCH₂)₂
Gnoskopin C₁₂H₁₈NO₉(OCH₂)₃
Oxynarkotin C₁₂H₁₈NO₈(OCH₂)₈
Narcem C₂₀H₁₈NO₈(OCH₂)₈
Hydrocotarnin C₁₁H₁₂NO₈(OCH₂)
Xanthalin C₈₁H₈₈N₈O₉.

Ausserdem enthält das Opium von charakteristischen Bestandtheilen: Mekonsäure C,H4O,, an die die Alkaloide theilweise gebunden sind. Sie ist Oxydikarbonpyronsäure

und der im Schöllkraut vorkommenden Chelidonsaure (Dikarhonpyronsaure) nahe verwandt. Ferner Mekonin C₁₀H₁₀O₄, ein Reduktionsprodukt der Opiansaure, deren Alkohol die Mekoninsaure und deren Lakton das Mekonin ist:

Opinm. 516

Mekonin findet sich auch in Rhizoma Hydrastis. Endlich enthält das Opium: Schwefel-

Mekonin findet sich auch in Rhizuma Hydrastis. Endlich enthält das Opium: Schwefelsäure, Milohsäure, ebenfals an Alkaloide gebunden, Ammoniumsalze, Schleim, Pectinstoffe, Eiweiss, Kautschuk, Wachs, Farbstoffe, Rischstoff, der noch völlig unbekannt ist. Asche bis 6 Proc., Wassergehalt 9-17 Proc.

Der durchgehnittliche Gehalt an wichtigeren Bestandtheilen ist mich Protat. folgender: Mor Phin 9 Proc., Narkotin 5 Proc., Papavarin 0,8 Proc., Thebsin 0,4 Proc., Codem 0,8 Proc., Narceln 0,2 Proc., Cryptopin 0,08 Proc., Pseudomorphin 0,02 Proc., Laudanin 0,01 Proc., Laudanin 0,008 Proc., Protopin 0,003 Proc., Godamin 0,002 Proc., Tritopin 0,0015 Proc., Laudanosin 0,0008 Proc., Mekonsäure 4 Proc., Milohsäure 1,2 Proc., Mekonin 0,3 Proc.

Der Gehalt en Morphin beträgt beim klainssiatischen Opium nach zahlreichen Untersuchungen von E. Dietkeich in unverdächtigem Material 1,68—16,61 Proc., der au Narkotin 1,56—12,56 Proc. Die Ansicht, dass der Narkotingebalt ungefähr 1, von dem an Morphin beträgt, findet keine Bestätigung, es besteht kein bestimmtes Verhältniss zwischen beiden, der Gehalt an Narkotin kann sogar höber wie der au Morphin sein. Bulgarisches enthält 6,6—20,75 Proc. Morphin. Griechisches 13,17 Proc. Morphin, 1,81 Proc. Narkotin und andere Atkaloide. Persisches enthält nach E. Dieterich 0,15—9,97 Proc. Morphin, 0,61—6,86 Proc. Narkotin, nach anderen Analysen bis 15 Proc. Morphin. Indisches nach E. Dieterich 2,77—3,80 Proc. Morphin, 3,33—4,23 Proc. Morphin. Indisches onech E. Dieterich 2,77—3,80 Proc. Morphin, 3,4—7,1 Proc. Narkotin. Chinesisches rohes Opium 4,32—11,27 Proc. Morphin, 1,97—6,61 Proc. Narkotin. Chinesisches Raucho pium (Chaudoe) nach Dieterich 0,45 Proc. Morphin, 3,61 Proc. Narkotin, nach anderen Angaben 6,2—8,97 Proc. Morphin. Afrikanisches von Akmin 7,24 Proc., von Assiout 0,26 Proc. Morphin. Amerikanisches 15,25 Proc. Morphin. Australisches 9,8—11,5 Proc. Morphin, 6,48 Proc. Narkotin. Japanisches 0,713 bis 12,942 Proc. Morphin, 7,249—11,052 Proc. Narkotin.

Bei den in Deutschland (Württemberg, Schlesien) und in Oesterreich (Böhmen) angestellten Versuchen zur Gewinnung von Opium hat man überall ein sehr morphinreiches Produkt erzielt (Württemberg 8,73—22,33 Proc. Morphin, schlesisches 16,95 Proc. Morphin, 3,02 Proc. Narkotin, böhmisches 12,72 Proc. Morphin, 8,46 Proc. Narkotin), hat aber die Versuche überall wieder aufgegeben, da die hohen Arbeitslohne (Auschneiden der Kapseln,

Abkratzen des Opiums) die Arbeit nicht lohnend erscheinen liessen.

Verfälschungen und Prafung. Als Verfälschungen wurden beobachtet: Bleikugeln, Schrotkörner etc., die man zur Vermehrung des Gewichtes in die Brote hineinknetet; sie sind beim Aufschlagen und sonst Zerkleinern der Brote unschwer aufzufinden. Dasselbe gilt für kleine Steine. Sand, Thon, Gips, Kalk, Bleiglatte, Bolus werden durch die Aschenbesthomung und ev. weitere Untersuchung gefunden, kommen auch wohl selten vor, seit der Opiumhandel seitens der tilrkischen Behörde kontrollirt wird. Ferner werden Harz, Wachs, Lakritzonsaft etc. angeführt. - Vielfach werden solche Verfülschungen beim Umformen der Opiumbrote hineingebracht, es sind solche Brote, die im Innern Stücke der Mohnblätter und Rumexfrüchte erkennen lassen, stets verdächtig. - Sehr häufig soll nenerdings eine Verfälschung mit Stärkemehl vorkommen, sodass zeitweise ein kleinasiatisches Opium, das keine Stärke outhalt, gar nicht zu haben war. Diese Vermengung wird vorgenommen und zwar meist schon im Produktionslande, um ein besonders morphinreiches Opium auf den von den Arzaeibüchern zugelassenen Minlmalgehalt herabzudrücken (die dänische Pharmakopöe schreibt dieses Verdünnen des Opinms, das aber vorher kein Stärkemehl enthalten soll, mit Stärke ausdrücklich vor). Genau genommen würde gegen diese Verdünnung mit einem so indifferenten Stoff wie Stärke kaum etwas einzuwenden sein, wenn nicht dadurch der Verdacht bervorgerufen würde auf andere, vielleicht weniger unschuldige Manipulationen. Zum Nachweis der Stärke kann man ein kleines Quantum, das an verschiedenen Stellen eines Brotes entnommen ist, auf dem Objektträger in einem Propfen Wasser zerfallen lassen und unter dem Mikroskop antersuchen. Will man die etwa aufgefundenen Körnehen durch die Jodreaktion als Stärke rekognosciren, so muss man eine kleine Menge Opjum auf dem Filter mit Wasser erschöpfen und den Rückstand mikroskopisch prüfen, da andernfalls die durch die Alkaloide verursachte starke Fällung mit Jod die Beobachtung ausserordentlich erschwert. Germ. IV. gestattet zum Verdfinnen eines morphinreichen Opiums auf den vorgeschriebenen Gehalt nur ein morphinkrmeres Opium zu verwenden. Da das für den Apotheker, der vielleicht nur einen geringen Bedarf hat, mit Schwierig-

beit verknüpft ist, wird er vermuthlich es vorzichen, gepulvertes Opium vom vorgeschriebenen Gehalt nus einer zuverlässigen Handlung zu kaufen, aber selbstredend auch bei diesem die eingehende Untersuchung nicht unterlassen.

Die weitere Prilfung kann man zweckmüssig folgendermassen gestalten:

a) Aus den zu untersuchenden Opiumkuchen nimmt man aus der Mitte je einige, etwa 1,5 mm dieke Schnitte, knotet sie durcheinander und wügt sie. Dann zerzupft man die Halfte zu dünnen Flocken und trocknet sie in einer flachen Schale im Trocken-

chrank und zuletzt im Wasserbade soweit, bis sich die erkaltete Masse zu einem Palver schrank und zuletzt im Wasserbade soweit, bis sich die erkaltete Masse zu einem Palver zerreiben lässt und wigt. Die Differenz mit der ersten Wägung ist der Wassergehalt zerreiben lässt und wigt. Die Differenz mit der ersten Wägung ist der Wassergehalt Derselbe geht bei gutem Smyrna-Opiana über 16 Proc. nicht hinaus. Frisch getrocknetze nicht gepulvertes Opiam enthält 3,5 Proc., zicht aber hald aus der Luft weitere Feuchtigheit an bis zum Gesammtgehalt von 8 Proc. (Germ. Helv. 8 Proc., Gull. 5—10 Proc.) b) Zu 25 eem kochendem destillirtem Wasser giebt man 2 g des kleingeschnittenen oder gepulverten Opian von a. lässt unter Umrühren noch einmal aufkochen und stellt zum Erkalten bei Seite. Die bräunlich gelbe, trübe Plüssigkeit (A), die über dem Unzum Erkalten bei Seite. Die bräunlich gelbe, trübe Plüssigkeit (A), die über dem Unzum Erkalten bei Seite. Die bräunlich gelbe, trübe Plüssigkeit (A), die über dem Unzum Erkalten bei Seite. Die bräunlich gelbe, trübe Flüssigkeit (A), die über dem Unzum Erkalten bei Seite. Die bräunlich gelbe, trübe Flüssigkeit (A), die über dem Unzum Erkalten bei Seite. Die bräunlich gelbe, trübe Flüssigkeit mit dem 4 fachen Volumen Wasser und giesst durch ein tarirtes Filter, so erhält man ein Filtrat (B) von der Durchsichtigkeit und Farbe des Weissweines. Eine dunklere oder bräune Färbung würde auf fremde Extrakte hindeuten. Das Filtrat reagirt dunklere oder braune Farbung wurde auf fremde Extrakte hindeuten. Das Filtrat reagirt sauer; ist es neutral oder alkalisch, so kann man eine Beimischung basischer Substanzen Kalkerde, Kreide, kalkhaltigen Thon, Bleioxyd) voraussetzen. Dampft man 40 ccm des Filtrates B auf ½ ein und vermischt mit 10 ccm 90proc. Weingeist, so darf weder so gleich noch eine Stunde später eine deutliche Fällung entstehen (Gummi, Dextrin und in weingeistigen Flüssigkeiten unlöstiche Salze), vermischt man einen anderen Theil des Filtrates deutliche Fällung entstehen (Gummi, Dextrin und in weingeistigen Flüssigkeiten unlöstiche Salze), vermischt man einen anderen Theil des Filtrates deutliche Führen eine deutliche eine deutliche Führen eine deutliche eine deutliche eine deutliche eine deutliche eine deutliche eine deutliche eine deut trates B mit Kaliumferrocyanidlosung, so darf keine Fällung noch Farbenveränderung eintreten (Motalisalze).

c) Der bei der vorstehenden Prafung ungelöst gebliebene Theil des ausgetrockneten

Opium wird im Filter gut ausgewaschen, getrocknet und gewogen. Er darf hochstens 0,9 g, also kaum die Hilfre, betragen. Von gutem, trockenem Opium beträgt er höchstens 40 Proc. (Gall. 50 Proc., Helv. 55 Proc.).

d) Trockenes Opiumpulver (1 g) wird in einem Porcellantiegel eingelischert. Die d) Trockenes Opiumpulver (1 g) wird in einem Porcellantiegel eingelischert. Die der nicht mehr als 0,06 g betragen. Normales Opium giebt gewöhnlich nicht mehr wie 4,5 Proc. Nach Helv, soll die Asche mit HOI nicht aufbrausen, also keine Karbonate wie 4,5 Proc. Nach Helv, soll die Asche mit HOI nicht aufbrausen, also keine Karbonate wie 4,5 Proc. Nach Helv, soll die Asche mit HOI nicht aufbrausen, also keine Karbonate enthalten. Obschon organische Säuren beim Veraschen als Karbonate hinterbleiben, so werden beim Opium keine gefunden, weil die Basen zum Theil an starke Mineralsäuren gebunden sind, auch keine Alkalien vorhanden sind, um etwa entstehende Kohlensäure zu binden. e) In zwei enge Proburöhren giebt man je eine Messerspitze von dem getrockneten

Opium und übergieset dieses in dem einen Probircylinder mit 4-5 ccm Chloroform, is dem andera mit ebensoviel Schwefelkohlenstoff. In der Ruhe sammelt sich das Opium grossentheits an der Oberfläche des Chloroforms, im Schwefelkohlenstoff sinkt es aber

unter; die Flüsnigkeiten sind nach dem Umschütteln nur unbedeutend gefürbt.

f) Giebt man zum Chloroform ca. 5 Tropfen Jodwasser, schüttelt um und stellt bei Seite, so steigt das Opium an die Oberflüche, und am Grunde des Chloroforms sammeln uch etwa beigemengte Mineralsubstanzen, Sand, such Sürkemeld, violett gefärbt. Giebt than zum Schwefelkohlenstoff 3—4 Tropfen Ammoniakslüssigkeit und schüttelt um, so entsteht eine gelbbräunliche milchige Mischung, welche in der Rube braune Opiumsubstanz absetzt, aber noch längere Zeit milchig bleibt.

g) Mikroskopische Prüfung vergi, oben.
h) Feststellung des Morphingehaltes. Von den zahlreichen ausgearbeiteten Methoden entspricht die Halpennennen Methode mit wenigen Ablanderungen, die besondera von Loor vorgeschlagen sind, am besten allen Anforderungen, weshalb wir nur diese und zwar im wesentlichen in der Fassung der Germ. IV anfahren: In einem Mörser mit Ausguss reibt man 6 g mittelfeines Opiumpulver mit 6 g Wasser aus, verdûnnt allmablich durch weiteren Wasserzusatz und spüt die Mischung in ein gewogenes, trockenes Kölbehen und bringt sie mit Wasser auf das Gewicht von 54 g. Man lässt das Kölbehen lose verstopft unter häufigem Umschütteln eine Stunde stehen, presst die Flüssigkeit durch ein trockenes Stück Leinwand und filtrirt von der Flüssigkeit 42 g durch ein trockenes Filter von 10 cm Durchmesser in ein trockenes Kölbehen, fügt zu diesem Filtrat 2 g ainer Lesung von Natriumsalieylat (1:1) und schüttelt kraftig um.

Durch das Anreiben mit Wasser, Schütteln etc. ist erfahrungsgemäss das Morphin in Lösung gegengen aussenden nier auch weitere Alkaloide, darunfer Narkotin und an-

in Losung gegangen, ausserdem aber auch weitere Alkaloide, darunter Narketin und an-dere wasserlösliche Bestandtheile. Der Zusatz von Natriumsalievlat hat den Zweck, schmierige Bestandtheile unlöslich abzuscheiden, wobei ein Tueil des Narkotin mitgenommen werden soll. Das nach dieser Methode schlieselich gewonnene Morphin ist reiner als

das ohne diesen Zusatz erhaltene, ausserdem sollen die schmierigen Stoffe die Abscheidung desselben erschweren. Man kann das Natriumsalicylat auch dem mit Wasser zerriebenen Opiam direkt zusetzen, wodurch die Löslichkeit des Morphins befordert werden soll.

Hierauf filtrirt man 36 g der geklärten Flüssigkeit durch ein trockenes Faltenfilter von 10 cm Durchmesser in ein trockenes, gewogenes Kolbehen (die 36 g entsprechen, wenn man annimmt, dass sich 60 Proc. vom Opium in Wasser gelöst haben, 4 g Opium), mischt das Filtrat unter Umschwenken (nicht Schütteln!) mit 10 g Aether und fügt noch 5 g einer Mischung von 17 g Ammoniakstässigkeit und 83 g Wasser hinzu, worauf man wieder umschwenkt. Alsdann verschliesst man das Kolbehen, schüttelt den Inhalt 10 Minuten lang krüftig um und lässt ihn 24 Stunden stehen.

Der Zusatz von Ammoniak hat den Zweck, die Alkaloide, die (mit Ausnahme des Narkotins) in der Droge sich in der Form von Salzen finden, in Freiheit zu setzen, wobei das Narkotin, so weit dasselbe nicht schon vom Natriumsalieylat beseitigt ist, sich im Aether löst, wogegen das Morphin sich nun ausscheidet. Man beobachtet schon nach einigen Stunden, dass sich an der Grenze der ätherischen und wässrigen Schicht Krystalle von

Morphin ausgeschieden haben,

Dann bringt man zunächst die Aetherschicht auf ein glattes, vorher mit Aether genasstes Filter von 8 cm Durchmesser, giebt auf die im Kolben zurückgebliebene wasserige Lösung noch einmal 10 g Aether (um letzte Reste des Narkotins in Lösung zu bringen). bewegt die Flüssigkeit einige Augenblicke hin und her und giesst den Aether wieder durch das Filter ab. Nachdem man den Aether aus dem Filter hat verdunsten lassen, giesst man auch die wüsserige Flüssigkeit aus dem Kolben, ohne auf die im Kolben zurückbleibenden Krystalle Rücksicht zu nehmen, durch das Filter, spült den Kolben noch dreimal mit je ar Achter gesättigtem Wasser nach, die man ebenfalls durch des Filter giesst. Nachdem das Kölbehen gut ausgetropft und das Filter vollständig leergelaufen ist, trocknet man Kölbehen und Filter mit den Krystallen von Morphin eine Stunde bei 100° C. Nachdieser Zeit löst man die im Filter befindlichen Morphinkrystalle mit einer Federfahne resp. Messer los, bringt sie in das Kölbehen und wägt dieses. Das Mehrgewicht des Kolbehens ist das Morphin aus 4 g Opium.

Nach dieser Methode wird das gesammte Morphin zur Wägung gebracht mit Ausnahme von etwa 0,5 Proc., die in den Laugen bleiben und ev. mit Essigather ausge-schüttelt werden können. — Die abgeschiedenen Krystalle sind, richtiges Arbeiten vorausgesetzt, schwach gelblich gefärbt und bestehen aus Morphinhydrat C, H, NO, H,O. Durch das Trocknen bei 100° C. gehen sie in wasserfreies Morphin C, H, NO, 6ber.

Germ. lässt das Morphin nicht wägen, sondern titriren:

Zu diesem Zweck werden die getrockneten Krystalle in 25 ccm ¹/₁₀-Normalsalzsäure gelöst, die Lösung in einen Kolben von 100 ccm gegeben, Filter und Kölbehen sorgfältig mit Wasser nachgewaschen und die Lösung schliesslich auf 100 ccm verdünnt. Von dieser Losung giebt man 50 ccm (gleich dem Morphin aus 2 g Opium) in eine etwa 200 ccm fassende Flasche von weissem Glase, fügt 50 ccm Wasser binzu und soviel Aether, dass die obenauf schwimmende Schicht desselben etwa 1 cm misst. Nach Zusatz von 5 Tropfen Jodeosinlösung (1:500 Alkohol) lässt man soviel 1/10-Normal-Kalilauge zusliessen, nach jedem Zusatz die Mischung kräftig schüttelnd, bis die untere wässerige Schicht eine blassrothe Farbe angenommen hat. — Jeder Kubikcentimeter der verbrauchten ¹/₁₀-Normal-Salzsfare = 0,0303 g Morphin. Das Resultat ist dann mit 50 zu multipliciren, um den Procentgehalt des Opiums zu ermitteln. Man ermittelt so den Gehalt an Morphinhydrat C₁₇H₁₀NO₂ · H₂O (Mol. Gew. 303) and das Resultat wird deshalb mit dem der Wägung, bei der wasserfreies Morphin O₁₇H₁₀NO₂ (Mol. Gew. 285) vorliegt, nicht genau übereinstimmen. Will man letzteres ausrechnen, so ist 0,0285 in Rechnung zu setzen.

Ueber den Nachweis, dass das abgeschiedene Alkaloid Morphin ist, vergl. Morphin

8, 397,

Um zu starkes Opium auf den vorgeschriebenen Gehalt zu bringen, lässt Germ. IV. mit einem alkaloidarmeren mischen, ebenso Brit., die aber zu diesem Zweck auch die Verwendung von Milchzucker gestattet.

Um in reinem Opium die Gesammtmenge der Alkaloide zu bestimmen, kann man nach N. Simos folgendermassen verfahren: Das gepulverte Opium wird mit I proc. Weinsaure erschöpft, der Auszug eingedampft, der Rückstand mit Alkohol aufgenommen, die Lösung filtrirt, wieder eingedampft, der Rückstand wieder mit Wasser aufgenommen und filtrirt. - Das Filtrat wird mit Natronlange alkalisch gemacht und mit Isobutylalkohol beiss ausgeschüttelt, bis derselbe alles Alkaloid aufgenommen hat (Probe mit Mayra's Reagenz). Die vereinigten Ausschüttelungen, die alle Alkaloide enthalten, werden fast zur Trockne verdampft und ihnen die Alkaleide wieder mit I pros. Weinsäure ent-

zogen. Diese Lösung ist gewöhnlich nur gelblich; sie wird filtrirt, mit Natronlauge alkalisch gemacht und mit Aether ausgeschüttelt. Der Aether nimmt eine Anzahl kleiner Alkaloide und Narketin auf. Dann wird ans der wilsserigen Flüszigkeit der Aether verdunstet, angesäuert, mit Ammoniak alkalisch gemacht und mit Essigäther ausgeschüttelt, der im wesentlichen Morphin aufnimmt. Dann verjagt man aus der wässerigen Lösung den Essigäther, sänert an, macht mit Natronlauge alkalisch und schüttelt mit Isobutvialkohol aus, der den Rest des Morphins und das Narceln aufnimmt. Die drei Auszüge hinterlassen nach dem Vertinnsten die Alkaloide krystallinisch und nur gelblich, aber mit dem betr. Alkali vernnreinigt. Man trocknet vollkommen aus, extrahirt mit dem betr. Lösungsmittel (Aether, Essigäther, Isobutylaikohel), verdunstet, trocknet und wiigt.

Zum gerichtlichen Nachweis des Opiums genügt der Nachweis des Morphins nicht, sondern man muss ausserdem noch 1 oder 2 Alkaloide (Narkotin, Codem, Narcem) und anter allen Umständen die Mekonsäure nachweisen: Man kann zum Nachweise der Alkaloide verfahren, wie soeben angegeben, und weist dann in der ersten Gruppe das Narkotin in folgender Weise nach: Wenn man die Lösung des Alkaloids in verdünnter Schwefelsäure (1:5) vorsichtig über einem kleinen Flämmechen verdunstet, so tritt Rothfarbung ein. Fügt man nach dem Erkalten eine Spur Natriumnitrit zu, so fürbt sich die Mennen eine Stalle alkaloilische Katilanna kinzu zu beitt Omnen. Massa violett, fügt man an dessen Stelle alkoholische Katilauge hinzu, so tritt Orange-fürbung ein. Frömer's Reagens löst Narketin mit grüner Farbe, Codern vergl. Bd. I, S. 894. Morphia weist man in der sweiten Gruppe nach, vergl. Bd. II, S. 896. Narcein weist man in der letzten Gruppe nach: Koncentrirte Schwefelssure löst mit graubrauner Farbe, die beim Erwärmen sogleich, sonst nach mehreren Stunden in Blutroth übergeht. Beim Eindampfen mit verdünnter Schwefelsaure verhalt es sich wie Narkotin. Jodwasser farbt festes Narcein blau, Gegenwart von Morphin beeinträchtigt die Reaktion oder verbindert sie.

Zum Nachweis von Mekonsäure fertigt man aus dem Untersuchungsobjekt einen sehwach salzsauren Auszug, dampft ein, nimmt den Rückstand mit Wasser auf und kocht die filtrirte Lösung mit Magnesiumoxyd im Ueberschuss, worauf man wieder filtrirt. Im Filtrat weist man dann das Magnesiummekonat nach durch Ansäuern mit Salzslura und Zusatz von Eisenchlorid, worauf eine dunkel- bis blutrothe Pärbung entsteht, die beim und Zusatz von Eisenchlorid, worauf eine dunkel- bis blutrothe Pärbung entsteht, die beim und Zusatz von Easigslure), auch von Goldehlorid nicht Erwärmen mit Salzslure bleibt (Unterschied von Easigslure), auch von Goldehlorid nicht verändert wird (Unterschied von Rhodauverhindungen); Zinnehlorur zerstürt die rothe Parbung, ein wenig Kaliumnitrit ruft sie wieder hervor.

Wenn es wegen Mangel an Material nothwendig ist, Mekonsäure und Alkaloide in derselben Menge Untersuchungsmaterial nachzuweisen, kann man die oben bei der Abscheidung der Gesammtalkaloide beschriebene, mit Alkohol gereinigte, saure wasserige Lösung, bevor man sie mit Natronlauge alkalisch macht, zweimal mit Benzol ausschütteln, der das Mekonin aufnimmt, welches beim Verdunsten des Benzols gewöhnlich krystallinisch varückbleibt; es liefert mit koncentrirter Schwefelsaure eine grüne Färbung, die im Laufe von 24-48 Stunden in Roth übergeht. Die mit Benzol ausgeschüttelte, saure Lösung wird dann weiter einmal mit Amylalkohol ausgeschüttelt, dessen Verdunstungsrückstand man dann mit salzsaurem Wasser aufnimmt und wie oben auf Mekonsäure präft. Dann macht man mit Natronlauge alkalisch und sehüttelt mit Isobutylalkohol aus. Vergl. oben.

Einkauf und Aufbewahrung. Nach dem Wortlaut der betreffenden Arzneibucher ist allein das kleinasiatische Opinm für pharmaceutische Zwerke zu verwenden. In thren Anforderungen zeigen sie indessen kleine Abweichungen von einander.

Germ. fordert im Pulver, das nicht mehr als 8 Proc. Wasser enthalten darf, einen Morphingehalt von 10-12 Proc.

Austr, einen Gehalt von wenigstens 10 Proc. Morphin in dem bei höchstens 60° C. getroekneten Opium.

Helv. schliesst jedes Opium vom Gebrauche aus, das, bei 50-60° C. getrocknet, weniger als 10 und mehr als 12 Proc. Morphin ergicht.

Brit. verlangt wenigstens 91/4 und höchstens 10 Proc. Morphin in dem bei 190° C. völlig ausgetrockneten Opium; ein stärkeres soll mittels Milchzucker oder einer schwächeren Opiumsorte entsprechend verdannt werden. Zur Bereitung des Extraktes und der Tinktur darf ein wenigstens 71/2 proc. Opium Verwendung finden.

U-St. schreibt für das frische, ungetrocknete Opium einen Gehalt von wenigstens 9 Proc. Morphin vor, für Opiumpulver 13-15 Proc.

Gall. 10-12 Proc. Morphin in dem bei 100° C. getrockneten Opium. - Der Morphingehalt kann also von 7,5 (Brit.) bis 15,0 Proc. (U-St.) schwanken.

Den Fouchtigkeitsgehalt begrenzt Helv. auf 8, Gall. auf 8-10 Proc.

Mit Rücksicht auf Missernten, Epidemien und Kriegsfülle, die nicht allein den Preis des Opienns plötzlich in die Hölie schnellen lassen, sondern auch einen völligen Opienmangel herbeiführen können, sollte der Apotheker seinen Opienworzath so bemessen, dass der durchschnittliche Bedarf für zwei Jahre gedeckt ist. Mancher kauft nach alter Gewohnheit die ganzen Kuchen, obwohl der ungenügende Schutz gegen Verfälschungen, ihr sohwankender Feuchtigkeitsgehalt, der Verlust durch Eintrocknen während der Lagerung und späterhin beim Pulvern, wodurch eine genaue Preisberechnung dieser theuren Droge sehr erschwert wird, es Jedem nahelegen, dem fertigen Pulver den Vorzug zu geben, das jonen Veränderungen nicht mehr unterworfen ist und sieh in kurzer Zeit auf seine vorschriftsmässige Beschaffenheit und auf seinen Gehalt, d. h. auf seinen wahren Werth untersuchen lässt. Das Vorräthighalten der ganzen Opiumkuchen ist überdies nicht mehr gesetalich vorgeschrieben. Kauft man das Opium in dieser Form, so hat man die einzelnen Brote zu durchschneiden, dänne Querscheiben zu entnehmen, zu einer Durchschnittsprobe zu vereinigen und diese zu prüfen (vergl. oben). Datum und Ergebniss der Untersuchung vermerkt man auf Zetteln und klebt sie auf die Kuchen, oder man versieht das Standgeföss mit einem entsprechenden Vermerk. Als Verrathsgefüsse wählt man Helzkästen, Percellankruken oder Hafengläser nur dann, wenn die Opiumkuchen durchaus trocken sind; im andern Falle schimmeln sie leicht und verlieren dann an Gehalt. Trocken aufbewahrt hillt sich Opium mehrere Jahre unverändert.

Opium und seine Zubereitungen gehören zu den vorsichtig aufzubewahrenden

Arzaeimitteln.

† Oplum pulveratum. Man zerschneidet die Opiumkuchen in möglichst dünne Scheiben, trocknet sie, auf Pergamentpapier auf Hürden ausgebreitet, bei 40° C. (Gall.) bis höchstens 60° C. (Austr., Germ., Helv.) oder 85° C. (U-St.), bis sie sich leicht zerreiben lassen, und verwandelt sie durch Stossen in feines (VI. Germ. Helv., 100 Gall., 80 U-St.) Pulver für Recepturzwecke, sowie in ein mittelfeines für Auszüge und bewahrt es in dichtverschlossenen, gelben Hafengläsern vorsichtig auf. Ein Pulver von besonders kräftigem Gereich gewinst, man aus glassen bei gewöhnlichen Termessten ab. kraftigem Geruch gewinnt man aus einem bei gewähnlicher Temperatur über Aetzkalk getrockneten Opium.

In Apotheken, in denen das Pulvern des Opiums öfter vorgenommen wird, halt

man dafür eigene, vorschriftsmässig bezeichnete Siebe-

Wenn einige Arzneibücher einen Mindestgehalt des Opiumpulvers an Morphin festsetzen, ohno anzugoben, was mit einem morphinreicheren geschiehen soll, so ist man bei diesem stark wirkenden Mittel nicht nur berechtigt, sondern sogar verpflichtet, durch Mischen mit einem morphinkrineren Opium von bekanntem Gehalt ein Pulver von dem vorgeschriebenen Gehalt herzustellen (Germ., Brit.). Dagegen sind fremde Zunätze, besonders Stärke, nach Austr. nicht gestattet, wohl aber ein Verdünnen mit Milehzucker nach Brit. zulässig. (Vergl. S. 516.)

Wirkung und Anwendung. Opium ist Hypnoticum, Sedativum und Anodynum, Die Wirkung ist zunächst erregend, dann beruhigend, schmerzstillend, schlafmachend, die Absonderungen verringernd, endlich giftig-narkotisch. Grosse und kleine Gaben haben oft eine entgegengesetzte Wirkung; so erfolgt nach kleinen Gaben eine Vermehrung, nach grösseren eine Verminderung des Pulses. Seine Wirkung setzt sich zusammen aus der Wirkung der in ihm enthaltenen Alfaloide. Da von diesen das Morphin bei weitem überwiegt, so ist die Wirkung im wesentlichen mit der des Morphins identisch, doch wird es von manchen Personen besser vertragen, als Morphin; auch ist seine Wirkung auf den

Man benutzt es in Form von Pulvern, Pillen, Tabletten oder Gallertkapseln, Suppositorion, am bliufigsten aber in Form der verschiedenen Opiumtinkturen; in der Augen-hellkunde als Extrakt in Lamellenform (Band I, S. 1202). Opiumhaltige, abgetheilte Pulver giebt man in Wachskapseln ab.

Grossto Einzelgabe 0,15 g, grossto Tagesgabe 0,5 g Für Kinder unter 2 Jahren " 0,005 " " 0,01-0,02 " " 0,5 n " 0.5 n (BIRDERT). 20

Für Thiere; Pferden 5,0-20,0 g; Rindern 10,0-25,0 g; Schafen und Ziegen 1,0 bis

3,0 g; Hunden 0,1-0,5 g; Katzen 0,05-0,2 g (FEIST).

Opium und opiumhaltige Mittel sind dem freien Verkehr entzogen und durfen zum innerlichen Gebrauch nur gegen Verordnung eines Arztes oder Thierarztes verabfolgt werden. Man beachte das bei Abgabe sogen, Cholerarropfen oder Choleraschnüpse im Handverkunf.

† Oplum deederatum s. denarcotisatum. Deederized Oplum (U-St.). 100 g Opiumpulver von 13-15 Proc. Morphingehalt behandelt man in einem verschlossenen Geffiss mit 1400 ccm Aether (spec. Gew. 0,725), und zwar zunächst 24 Stunden mit 700 ccm,

danu 12 Stunden mit 350 ccm, zuletzt 2 Stunden mit 350 ccm; man giesst die atherischen Lüsungen möglichst klar ab, sammelt den Rückstand in einer gewogenen Schale, trocknet zunächst bei gelinder Warme, dann bei hüchstens 85° C. und bringt durch Zusatz von 3. 8. Milchzucker auf 100 g. (Das Extrahiren mit Aether bezweckt die Entfernung des Narkotins und des Riechstoffs.)

† Oplum testum. Geröstetes Oplum. Chandes ist das in China nach einem komplicirten Rostprocess, verbunden mit wiederholtem Lösen und Eindampfen, hergestellte Rauchopium. Es wird durch das Rosten und durch Pilze, die sich in den sirupösen Lösungen ansiedeln (Aspergillus niger), suscheinend eine Verminderung der Alkaloide (Nar-

kotin) und wohl anderer beim Rauchen unangenehm wirkender Stoffe bewirkt.

Aqua Oph (Erganzh.). Oplumwasser. 1 Th. mittelfein gepulvertes Opium, 10 Th. gewöhnliches Wasser; man destillirt 5 Th. ab. Klare, nach Opium riechende Flüssigkeit, die man in gelben, ganz gefüllten, kleineren Flaschen kühl aufbewahrt. Das nur selben zu Augenwässern benutzte Destillat verdirht leicht.

† Extractum Opii, Extractum Opii aquosum. Extractum Thebaicum. Oplum depuratum. — Oplumextrakt. — Extrait d'opium. Extrait thébaïque. — Extract

Germ., Helv.; 2 Th. mittelfein gepulvertes Opium zieht man je 24 Stunden mit 16 Th., dann mit 5 Th. Wasser bei 15-20° C. aus und dampft die filtrirten Pressflüssig-Helv. 18—20 Proc. Morphia enthalten.

Austr.: 1 Th. Opiumpulver zicht man 48 Stunden mit 8 Th., dann 24 Stunden mit 4 Th. Wasser aus, sonst chenso. Die Ausbeute soll wenigstens 50 Proc. Extrakt mit and 48 Stunden mit 4 Th. Opiumpulver zicht man 48 Stunden mit 8 Th., dann 24 Stunden mit 4 Th. Wasser aus, sonst chenso. Die Ausbeute soll wenigstens 50 Proc. Extrakt mit mit 4 Th. Opiumpulver zicht man 48 Stunden mit 8 Th., dann 24 Stunden mit 4 Th. Opiumpulver zicht man 48 Stunden mit 8 Th., dann 24 Stunden mit 4 Th. Opiumpulver zicht man 48 Stunden mit 8 Th., dann 24 Stunden mit 4 Th. Opiumpulver zicht man 48 Stunden mit 8 Th., dann 24 Stunden mit 4 Th. Opiumpulver zicht man 48 Stunden mit 8 Th., dann 24 Stunden mit 4 Th. Opiumpulver zicht man 48 Stunden mit 8 Th., dann 24 Stunden mit 4 Th. Opiumpulver zicht man 48 Stunden mit 8 Th., dann 24 Stunden mit 4 Th. Opiumpulver zicht man 48 Stunden mit 8 Th., dann 24 Stunden mit 4 Th. Opiumpulver zicht man 48 Stunden mit 8 Th., dann 24 Stunden mit 4 Th. Opiumpulver zicht man 48 Stunden mit 8 Th., dann 24 Stunden mit 4 Th. Opiumpulver zicht man 48 Stunden mit 8 Th., dann 24 Stunden mit 4 Th. Opiumpulver zicht man 48 Stunden mit 8 Th., dann 24 Stunden mit 4 Th. Opiumpulver zicht man 48 Stunden mit 8 Th., dann 24 Stunden mit 8 Th., dann 24 Stunden mit 8 Th., dann 24 Stunden mit 8 Th., dann 25 Stunden mit 8 Th., dann 25 Stunden mit 8 Th., dann 25 Stunden mit 8 Th., dann 26 Stunden mit 8 Th., dann 27 Stunden mit 8 Th., dann 28 Stunden mit 8 Th.,

Brit: 1000 g Opinm in Scheiben werden dreimal je 24 Stunden mit je 2,5 Liter destillirtem Wasser ausgezogen und auf etwa 500 g eingedampft. Soil 20 Proc. Morphio eutaiten und nöthigenfalls durch Mischen stärkerer und schwächerer Extrakte oder durch Zusatz von Wasser oder Milehaucker auf richtige Stärke und Konsistenz, welche letztere aber nicht vorgeschrieben ist, gebracht werden.

U-St.: 100 g Opiumpulver werden mit 1000 ccm Wasser angerieben; nach 12 Stunden filtrirt man durch ein Doppelfilter, wäscht dessen Inhalt bis zur Farblosigkeit des Filtrats, dampft die Auszuge auf 200 g ein, bestimmt deren Morphingehalt und Trockenreleistand und stellt durch Zusatz von q. a. Milchzucker und Eindampfen ein trockenes Extrakt von

18 Proc. Morphingehalt her.

Gall: 1 Th. Opium in dünnen Scheiben zieht man 24 Stunden mit 8 Th., dann 12 Stunden mit 4 Th. kaltern Wasser zus; die Pressflüssigkeiten werden filtrirt und zu tuem welchen Extrakt eingedampft. 1 Th. desselben löst man in 10 Th. kaltern Wasser, ültrirt und dampft zu einem dicken Extrakt ein.

E. Digregien emplichit, frisches, in danne Scheiben geschnittenes Ophum nach Vorschrift der Germ. zu behandeln; dasselbe muss dann, sobald es genügend erweicht ist, durch kräftiges Rühren zu einer gleichmässigen Masse vertheilt werden. — Opiumextrakt ist rothbraun, in Wasser trübe löslich.

Bei Darstellung dieses Extrakts sind die vorgeschriebenen Mengenverhältnisse, Zeitund Temperaturangaben aufs genadeste inne zu halten! Die Auszüge missen ohne Verzug weiter verarbeitet und das Eindampfen nur soweit fortgesetzt werden, bis die Masse sich zu Bändern ausziehen lässt, die man alsdann im Kaltirookenschrank völlig austrocknet. Opiumextrakt zieht begierig Feuchtigkeit aus der Luft an, fliesst zusammen, und seine Eutnahme ist dann eine stete Gefahr für die Vorrathsgefüsse; man bewahrt es deshalb am aweckmässigsten in groben Stücken in kleineren, dicht verschlossenen Flaschen auf, die man in den Kalttrockenschrenk oder in eine Pulverflasche, wie Fig. 132, Bd. I, stellt —

Opinmextrakt hat seinen Platz unter den starkwirkenden Arzneistoffen. Zur Bestimmung des Morphingehaltes löst man nach Germ. 3 g Opiumextrakt in 40 g Wasser, versetzt die Lösung mit 2 g Natriumsalievlatösung (1 = 2) und
eiterskt in 40 g Wasser, versetzt die Lösung mit 2 g Natriumsalievlatösung (1 = 2) und
eiterst nach krüßigem Umsehütteln 30 g (= 2 g Opiumextrakt) durch ein trockenes Faltenflier von 10 em Durchmesser in ein trockenes Kölbehen. Das Filtrat mischt man durch
Schwenken mit 10 g Acther und fügt noch 5 g einer Mischung aus 17 g Ammoniakdissigkeit und 83 g Wasser hinzu. Dann verschliesst man das Kölbehen, schättel
10 Minuten bräßig am und lässt 24 Stunden ruhig stehen. Dann bringt man zuerst die
Actherschicht möglichst vollständig auf ein glattes Filter von 8 em Durchmesser, giebt zu
der im Kölbehen zurückhleibanden wisserigen Flüssigkeit nochmals 10 g Aether, bewegt der im Kölbehen zurückbleibenden wässerigen Flüssigkeit nochmals 10 g Asther, bewegt der im Kölbehen zurückbleibenden wässerigen Flüssigkeit nochmals 10 g Asther, bewegt die Mischung einige Zeit lang und bringt wieder die Abherschicht auf das Filter. Nach die Mischung einige Zeit lang und bringt wieder die Achterschicht auf das Filter. Nach dem Verdunsten des im Filter befindlichen Achters einem Abhusfen des Kolbehens und nach dem Verdunsten des Kolbehens kaftenden gesatt man die wässerige Lösung, ohne auf die an den Wänden des Kölbehens kaftenden gesatt nach die Wänden des Kölbehen dreimal Krystalle Rücksicht zu nehmen, auf das Filter und spält dieses, sowie das Kolbehen dreimal Krystalle Rücksicht zu nehmen, auf das Filter und spält dieses, sowie das Kolbehen dreimal Krystalle Rücksicht zu nehmen, auf das Filter und spält dieses, sowie das Kolbehen dreimal Krystalle Rücksicht zu nehmen, auf das Filter und spält dieses, sowie das Kolbehen dreimal Krystalle Rücksicht zu nehmen, auf das Filter und spält dieses, sowie das Kolbehen dreimal Krystalle Rücksicht zu nehmen, auf das Filter und spält dieses, sowie das Kolbehen dreimal Krystalle Rücksicht zu nehmen, auf das Filter und spält dieses, sowie das Kolbehen dreimal Krystalle Rücksicht zu nehmen, auf das Filter und spält dieses, sowie das Kolbehen dreimal Krystalle Rücksicht zu nehmen, auf das Filter und spält dieses, sowie das Kolbehen des Kölbehen des Kolbehen 522 Cpium.

ist also mit 50 zu multiplieiren, um den Procentgehalt an wasserfreiem Morphin C., H., NO.

zu ermitteln.

Für die Titration löst man die Krystalle in 25 ccm 1/10-N.-Salzsäure und verfährt wie S. 518 weiter angegeben. Jeder Kubikcentimoter der verbrauchten 1/10-N.-Salzsäure entspricht 0,0303 g Morphinhydrat C₁₇H₁₉NO₂. H₂O, oder 0,0235 g wasserfreiem Morphin C₁₇H₁₉NO₃. Da die Titration schliesslich mit dem Morphin aus 1 g Extrakt ausgeführt ist, ist das Resultat mit 100 zu multipliciren. Innerlich zu 0,005-0,01-0,03-0,06 g. Im Klystier zu 0,05-0,1 g.

Einzelgabe: Tagesgabe:	Austr. 0,1 0,4	Brit. 0,05	Germ. 0,15 0,5	Helv. 0,1 0,25
			- 1-	

Diese Zahlen gelten auch für Klystiere und Suppositorien!

† Extractum Opli denarcotisatum. Extractum Opli sine Narcotino bereitet man aus gepulvertem Opiumextrakt genau so, wie Opium deodoratum (U-St.). Da der Gewichtsverlust durch Milchzucker ersetzt wird, ist die Gabe die gleiche, wie bei Extr. Opii.

verlust durch Milchzucker ersetzt wird, ist die Gabe die gleiche, wie bei Extr. Opiz.

† Extractum Opil liquidum (Brit.). Liquid Extract of Opium. 37,5 g Opium-extrakt (Brit.) lost man in 800 ccm destillirtem Wasser, fagt 200 ccm Weingeist (90vol. Proc.) hinze, filtrirt nach 24 Standen und bringt auf 1000 ccm. 100 ccm enthalten 0,7-0,8 g. Morphin. Für die Morphinbestimmung vergl. unten unter Tinctura Opii. Gabe 0,3-1,8 g. † Extractum Opii solldum (Dier.). Opium-Dauerextrakt. 1000 g Opiumpulver zieht man 24 Stunden mit 8000 g kaltem, dann 1 Stunde mit 4000 g heissem Wasser aus, preest, klärt durch Aufkochen mit 25 g Filtrirpapierabfall, fügt 400 g Milchzucker hinzu, kocht nochmals auf, seiht durch, dampft zum dicken Extrakt ein, das man zerzupft, auf Pergamentpapier trocknet und durch Zusatz von q. s. Milchzucker auf 1000 g bringt.

Strupus oplatus (Erganzb.). Sirupus Opli (Helv.). Sirupus cum Extracto Opli-

Opinmsirup. Sirop d'opium (Gall.). Sirop thébalque.

Erganzb.: 1 Th. Opiumextrakt lost man in 10 Th. Weingeist und mischt 990 Th. weissen Sirup hinzu. Nur bei Bedarf zu bereiten. - Helv.: 2 Th. Opinmextrakt löst man in 998 Th. Zuckersirup. — Gall.: 2 Th. Opiumextrakt löst man in 8 Th. Wasser und fügt 990 Th. Zuckerdrup hinzu. Man beachte, dass der Sirup der Helv, und Gall. doppelt so stark ist, wie der des Erganab.!

† Tinctura Opil crocata. Tinctura Meconil crocata. Essentia anodyna crocata. Laudanum liquidum Sydenhami. Landanum secundum Sydenham. Ylnum Opli compositum. Yinum paregoricum. Safranhaltige Oplumtinktur. Oplumtinktur

Landanum liquidum Sydenhami. Landanum secundum Sydenham. Vinum Opli compositum. Vinum paregoricum. Safranhaltige Oplumtlaktur. Oplumtlaktur mit Safran. Flüssiges Landanum. Landanum de Sydenham. (Gall.). Vin d'oplum composé. Teinture d'oplum safranée. Gonttes de Sydenham.

Germ. IV.: Aus 15 Th. mittelfein gepulvertem Oplum, 5 Th. Safran, 1 Th. mittelfein zerschnittenen Gewärznelken, 1 Th. grob gepulvertem chinesischen Zimmt, 70 Th. rerdünntem Weingeist (60 proc.) und 70 Th. Wasser durch Stägige Maceration. Spec. Gew. 0,980-0,984. — Helv.: Aus 10 Th. Opium (IV), 3 Th. Safran, I Th. chinesischem Zimmt (V), 1 Th. Gewärznelken (IV), 50 Th. Wasser and 45 Th. Weingeist (37 proc.) chenso. — Austr.: 2 Th. Safran zieht man mit 15 Th. Weingeist (87 proc.) und 165 Th. weingeistigem Zimmtwasser aus. presst aus und perkolirt mit der Pressfüssipkeit 15 Th. gepulvertes Zimmtwasser aus, presst aus und perkolirt mit der Pressffassigkeit 15 Th. gepulvertes Opium, so dass man 150 Th. Tinktur erhält. - Gall.: Aus 20 Th. Opium, 10 Th. Safran, 1,5 Th. Ceylonzimmt, 1,5 Th. Gewärznelken und 160 Th. Wein von Grenache durch 15tagige Maceration. Spec. Gew. 1,05-1,07. — Dunkelgelbrothe, bittere, nach Safran riechende Flüssigkeit, von der 1 Tropfen 1 Liter Wasser noch deutlich gelb fürbt (Helv.). Morphingebalt nach Austr. und Helv. == 1 Proc., nach Germ. IV. 1-1,2 Proc., nach Gall. etwa 1,25 Proc.

Aufbewahrung, Anwendung, Prüfung und Gabe wie bei der folgenden. Die Standgefüsse wählt man zweckmässig aus gelbem Glase, da die Tinktur im Sonnenlicht beller wird.

† Tinctura Opil simplex (Austr. Germ. Helv.). Tinctura Opil (Brit. U-St.). Landanum. Tinctura Thebalca. Tinctura Meconil. Elifacke Oplumtinktur. Opiumtinktur. Opiumtopfen. Telature d'opium simple. Tincture of Opium. Germ. IV.: Aus 15 Th. mittelfein gepulvertem Opium, 70 Th. verdûnntem Weingeist (60 proc.) and 70 Th. Wasser durch Stägige Maceration. Spec. Gew. 0,974—0,978. — Helv.: 10 Th. Opium (IV). 50 Th. Wasser, 45 Th. 94 proc. Weingeist. — Austr.: 10 Th. grob gepulvertes Opium werden im Verdrängungswege mit einer Mischung aus 45 Th. Weingeist (87 proc.) und 75 Th. Wasser erschöpft, so dass man 100 Th. Tinktur erhält. — Brit. lässt 150 g Opium mit 500 cem heissem Wasser (93,3° C). aureiben, nach 6 Stunden 500 cem Weingeist (90 vol. Proc.) zusetzen, 24 Stunden bei Seite stellen, auspressen und nach wiederum 24 Stunden fützigen. Im Filtrat wird der Alkaleidgebalt ermittelt und durch Zusatz von 24 Stunden filtriren. Im Filtrst wird der Alkaloidgehalt ermittelt und durch Zusatz von q. s. einer Mischung aus Weingeist und Wasser au eine Tinktur von 0,75 g Morphin in 100 ccm hergestellt. — U-St.: 100 g Oplumpulver mischt man mit 50 g präcipitirtem

Calciamphosphat, verreibt mit 400 g heissem Wasser (90° C.), mischt nach 12 Stunden 400 ccm Weingeist (91 proc.) hinzu und bringt in einen Perkolator. Die abtropfende Flüssigkeit giesst man zurück, bis sie klar abfliest, und sammelt unter Aufgiessen von q. s. verdünntem Weingeist (41 proc.) 1000 ccm Ticktur. — Röthlichbraune, bittere, nach Opfum rischende Flüssigkeit, deren Gehalt an Morphis Austr. und Helv. auf annähernd 1 Proc., Germ. IV. auf 1—1,2 Proc., Brit. auf 0,7—0,8 g in 100 ccm, U-St. auf 1,3—1,5 g in 100 ccm festsetzt. — Bisweilen wird die Tinktur in der Kälte träbe und ist durch Flitrien nicht wieder klar zu erhalten; die Erscheinung ist wahrscheinlich auf gummi- oder harzartige Stoffe zurückzuführen. Jodenfalls ist es rathsam, bei Darstellung im grossen zunächst eine kleine Probe auf Eis zu stellen; eine eintretende Trübung muss in der Würme wieder verschwinden.

Zur Bestimmung des Morphingehaltes dampft man nach Germ. 50 g der Tinktur auf 15 g ein, verdühnt mit Wasser auf 38 g, fügt 3 g Natriumsalieylatiosong (1 = 2) zu und filtrirt nach kräftigem Umschütteln 32 g der geklürten Flasigkeit (= 40 g Tinct. Opii spl.) durch ein trockenes Faltenfilter von 10 em Dieses rin ein trockenes Kölbenab. Dieses Filtrat mischt man durch Umschwenken (nicht Schütteln) mit 10 g Aether und fügt noch 5 g einer Mischung aus 17 g Ammoniaklüssigkeit und 83 g Wasser au. Im übrigen verführt man weiter wie oben S. 518 angegeben.

Auf bewahrung. Vorsichtig. Opiumtinktur wird häufig tropfenweis vom Arzte verordnet. Es ist deskalb als Standgefilss für die Officin eine kleinere Tropfflasche (Patent T. K.) zu empfehlen, auf welcher man noch das Tropfengewicht in eingebrannter

Schrift unbringen lassen kann.

Anwendung. In gleichen Fällen, wie Opium, in Tropfen, Mixturen, auch in Pulvermischungen, die man dann in Wachspapier abgiebt, zu 0,05-1,0 oder zu 1 bis 35 Tropfen.

Acusserlich als Zusatz zu Gurgelwässern, Einspritzungen, Salben. Auch zu Asthmaeigareiten. Grüsste Einzelgabe 1,5 g; grösste Tagesgabe 5,0 g (Austr. Germ. Heiv.). Für Kinder " " " " — 1 Tropten; " 2 Tropten aus Lebensjahr.

Für Thiere: Pferden 50,0-150,0 g, Hunden 1,0-3,0 g.

† Tinctura Extracti Opli (Gall.). Teinture on Alcoolé d'extrait d'opinm. Teinture thébaïque. 10 Th. Opinmextrakt löst man in 120 Th. 60 proc. Weingeist.

† Vinum Opii (U-St.). Oplumwein. Wine of Opium.

100 g Opiumpulver, 10 g Zimmt (No. 60), 10 g Neiken (No. 30) werden mit 900 ccm
einer Mischung aus 150 ccm Weingeist (91 proc.) und 850 ccm Weisswein 7 Tage macerirt.

Man bringt aufs Filter, wäscht den Räckstand mit dem Rest der Mischung, dann mit q. s.
Weisswein nach, so dass man 1000 ccm Flässigkeit erhält. Ist von der Stärke der Opiumtinktur und wie diese zu prüfen, anfzubewahren und zu gebrauchen.

Acotum Opli (U-St). Vinegar of Opium.

Rp 1. Opti pulverati 100,0 g
 Esemin. Myristicae pulv. (No. 30) 30,0 g
 Saechari 200,0 g

4. Acidi acetici diluti (U-öt.

Man macerist 1 and 2 sieben Tage mit 500 cem run 4, presst and, mischt den Rückstand mit 200 cem von 4, presst wiederin, filtrist die Fillasigkniten, löst 3 und bringt durch Nachwausben der Pitters mit q. s. von 6 auf 1000 cem.

Antiperalam HESSCHEL-HESSCHEL's Frostbaluam.

lip. Tineturae Opii simplicis 10,0 Spiritus Aetheris chlorati 10,0 Balasmi peruviani 2,5.

Umgeschütteit zum Einreiben der Frontbesten.

Aqua anodyna Vicar.

Hp. Tractus. Opil stept. 4,5

Spiritus campborati 5,0

Spiritus
Liqueria Ammonii caust. 10,0.

Est Zahnweb and Watte in den heblen Zahn zu bringen, auch als Ricchmittel

Aqua ophthalmica opiata Reggnus.

Rp. Tinetur. Opti crocatae 0,5 Aquae Rosae 100,0.

Augenwasser, bei katarrhalischer Entaundung

Bacilli ocularii cam Opio Limitas.

Augenatifte mit Opium. Ep. Extracti Belladonnae Extracti Opil

Glycerini as 1,0 Old Cheso s,0

Man formet 2-4 Stabelsen.

Balsamam antodontalgicam Braster.

Ep. Extracti Opti 6,5 Spiritus 0,5 Otel Terobioth roctal 2,0 Otel Cajopati Otel Caryophyllorum & 1,0 Balanni peruviani 3,0

Auf Watte to den hobben Zahn au bringen.

Boli antidiarchoici PARMENTIER.

Rp. Extracti Opli 0.1 Catechu 3,5 Conservae Mosan 4. s.

Flant boll 5. Consperg, Carela Cincamorel, Relationischem Durchfall.

24	56 ADD-1
B - 10	Whitener Physicals 400
Candelas opintar.	Piperle Inngt 10,0
Candelae Opii nitratae Diermica.	Cinnamousl coylanici 40,0
Ep. Ligni Santali pulv. 000.0	Merhae Origani Cretici 200
Kalii nitrici 800,0 lienpoča pulv. 70,0	Hennoës 90,0
	Gallinu) 80,0
Opil pulv. 20,0 Tragacanthee pulv. 90,0	Gummi Arablei 20,0
Olei Rome gtts, Y	Boll Armenae 50,0
Olei Bassairas gus. X	Extracti Opii 10,0
Curanini 0,2	Vlat de Grenache 200,0
Muclinginia Tragmenath. q. s.	missly men used brings mit
stdeet man zur Maser, formt Kerzehen und bein-	Mellis rosati 1,500,0
sirt ale.	der darch Eindampfen auf 1000,0 gebrucht und
Ceratum dentarium.	noch belog let, our Laiwerge.
Zahuwacha,	Elixir bengologm Di Börrans.
Ep. Cerae flavae 60,0	Bennodanurchaltigen Bruntelinit.
Terebinth, invicin.	Ep. 1. Acidi benzuici 5,0
Sangoinia Draconia	2. Alcohol absoluti 30,0
Mastiches pulv. 54 10,0	1. Tinet. Opil benaotel 25,0
Opti palver. 8,5	4. Elitir e Bucco Liquirit. 20,0
Acidi nalicylici	5. Liquor Ammon caust. q. s.
Otal Caryophyllorum at 5,0	6. Aquae destillator q s ad 126.0
Olei Cajeputi 1,0.	Man löst 1 in 2, fligt 6 hinzo, ble der Aufange ent-
schmilet man bel gelinder Warme casammen und	standens Niederschlag wieder gelüst ist otwa- 12 Th.), actat 3, 4 und substat von 6 soviel su,
forest au Stalechen ron 2,0 a,0	dass das Ganre 120,0 beträgt
Ceratum landarisatum (Czil.).	
Cérat laudantsé	Elixir paregorioum Paul.
Rp. Tincturae Opli crocaine 10,0	kp Tinca Extracti Opli (Gall.) 60,0
Cereti Galval 90,0.	Ackii benzofel 8,0
	Fluct, Clanamomi 5,0
Cigaretae opialac-	Olei Anisi 3,6 Vini Madelrensia 33,6,
Anthunacignretten.	Vini Madeirensis 33,0, 1 g enthalt 0,06 Extract. Opli.
Ep. Extracti Opil 1.0	
Kalli filiali 11/2	Emplastrum anticarcinomaticum Plasina.
Aquae dentiliana 30,0	Presign's Krebsplinster.
Mit der Linneg tränkt man Fliesspapier, trocknet	Rp. Emplastra fund sine Camphorn 40,0
and formt 10 Characters Oder man trinkt	Emplasir: Cerumas 15,0
Cigarren mit einer Mischung von 1 Th, Oplum-	Cerne flavae 10,0
tinktur and 5 Th. rerdhantem Weingeist and	Terebinthinse 53,9
trucknot sie.	Opii paiver. 2,0.
	Emplastrum anthepasmodicum.
Clyana opiatum. Opiamklystier. (Münch. Nasakam - Vorschr.)	Krampfpfluster.
Rp. 1. Amyll Triuci 2,5	Rp. Cerari Resinae Pini
2 Aquae ferridae 50,0	Emplastr, Galbaut crocot. 44 17,5
S. Tincturae Opti simpl. 1,0,	orboillet man und fligt, binzu Opii pulvezati
Man bereitet nur I und I einen Schleim und wetzt	Camphorne tritan as 5,0
5 himsts.	Ammond carbonic, puly. 4,0
	Olef Cajeputi 2,5.
Collyrium antiblephurospasticum Ozstunes.	Dunn auf Shirting zu streichen. Bei Magenlehlen.
Rp. Extracti Opli 0,4	
Aquae Amygdalar, amar. 411st. 25,0.	Emplastrum opinto-camphoratum.
Ine Ange se trimfeln.	Kenchhustoupflaster.
Collyrium opiatum neonatorum v. Ninneren.	Rp. Emplantil aroundtel 70,0 Corne flavne 15,0
Rp. Tinctur. Opit crocat. 0,25	Picia nigrae 10,0
Aquae Sambucl 3,0.	
Electuarium untidysenterioum Discussion.	Opli pulvernti 5,0 Camphoia tritas 1,0.
lip Extracti Opli 0,25	Man forms Stabelson von 7,5 g. Auf Lelpwand ge-
Extracti Cascariline 10,0	preichen nut die Magengegend au legen.
Extracti Liquiritiae 10,0	Emplastrum oplatum.
Sirapi Asmantii Cort. 40,0	Emplastrom Opli. Empl. cephalicum.
Pistveris arounatica 5,0	Oplumpflaster. Hauptpflaster.
Chacoladeuputter 35,0	Emplatre d'opium. Opium Plaster.
Theellifelweise,	Brgansungabuch E. Dieregion.
Electuarium Diascordium (Gall.).	Ep. 1. Elemi 8,0 30,0
Diagordium. Blect adstringens.	B. Terebinthines 15,0 30,0
Elect. Scordil compositum.	n Ceras flavas 5,0 15,0
Ep. Herbae Scordil 60,0	4 Olibard subt pair, 8,0 19,0
	5 Honsods 4,0 10,0
Florum Rosse rubr. 90,0	6 0)11 , , 2,0 6,0
Florum Rosse rubr. 90,0	6. Opil = 2,0 5,0 5,0 2. Balauni peruviani 1,0 8,0.
Florum Rosse rubr. 20,0 Rhisum. Blaterine 20,0	6 0)11 , , 2,0 6,0

Objun	ь.
Emphatri resinesi 20,0 Terebinthinas venst 5.0. Man schmiltt 2-4, setzi 1, in wenig Wasser gelöst, hinzu und giesst in Wachskapsein. 1 g Masse an einem Opiumpilastar.	6. Seminia Myristicas puiv. 25,0 5. Sacciari 50,6. Man mascrirt I, 5 und 4 sehn Tage unit 420,0 von 0, erhizt I _b Stunde im Wasserlade, press sus, sieht den Rücksinnd 24 Stunden mit dem Rest von 2 aus, pressi aus, filtrirt die Auszüge, lost 5 und datupfe dan Gance auf 250,0 ein. Sp. Oew. 1,25. 100 g enthalten das Lösliche aus 50 g Option.
Itp. Opti subsite pulv. 10,0 Englasti resinar 20,0. United States. Rp. 1. Extracti Opti 6,0 g E. Aquae 5,0 cm 2 gentle Plus Burgund. 18,0 g 6. Emphasti Plumbi (U-St.) 76,0 g. Man Not 1 in 2, schmilzt 8 and 4 im Wasserbade mischt beides und erhitst, bis sias Wasserveringt ist.	Unitae odostalgleas COPLASD. 1p. Opli pulserati Campberne an 0,5 Spiritus diluti 1,0 Olei Carpophyllorum Olei Cafeputi ali 4,0. Quitae odostalgleas Deberancases. Doberaner Zabatropfea. 1tp. Thetarsa Cpil crocalae Spiritus accherci Oud Menthae piperime ali.
Galles. Emplaire d'extralt d'apteus. Ep Extract Opti 90,0 Elemi depur. 10,0	Rp Thetara: Opid simpl. 3.9 Oled Caryophylloram 2.0 Spiritus aetherei 5.0.
Emplatirum contra persionen Rest. Rest's Frontpflaster Rest's Frontpflaster Rest's Frontpflaster Rest's Frontpflaster Rest's Frontpflaster Rest Empland Lithurgyri 20.0 Raisant peruviani 5.0 Camphorse trine Opii pulverati an 1.25. Gargariama antiparasynauchicam Oppotata. Rest Extracti Opii 1.0	Outrae odontaigleas rebrie. Den tine. Zahn tropfen. En Tincturae Opii simplicia Mixturae oleono-balani. as 20,0 Chleroformii Tincturae Capatel annul as 25,0 Olei Caryophyllorum 10,0 Atkannini q. s. Einige Tropfen auf liamawolle in den Zolan bringen und das Zahnfleisch an der schmerskuffen Stelle damit einrelben.
Intus Salvine folior 170,0 Mellis depurou 93,0 Gurgelwasser bei Halseutsündung etc. Nichts ver- schlocken! Gircerlium cum extracte Opti (Gall.).	Landlmentum opiatum E. Incumica. Opiamo-Landlineatha. Rp. Extracti Opii Glyceriat an 5,0 Unguesti cerei 20,0 Landlin 70,0.
Cliveeré d'untrait d'oplan. Sp. Extracti Opli 10,0 Giyeerini q. s. Giyeerini Amyli 90,0. Gartae antlasthmaticas. Tinctura antaath matica. Anthmatropton. L. Rp. Tinctura Opli simpl. 2,0 Spiritus actherei 10,0. Hallestandich 60 Tropfon bis zur Rerubigung.	† Landsonn secondem Rocaszau (Gall.). Liquor Opii sedativus Battiky. Liquor anodynus Houtron. Tinet Opii nigra a fermentata. Vinum Opii fermentatione paratum. — Landsonum de Rocaszau. Rp. 1. Opii putverai 200,0 2. Mellis Sibi 30—40°C.) 3000,0 4. Fermenti unversiae (frische
II. (Form. Coloniens, et Dresd.). Re Liquer Ammonii anisati Timet. Opli simplicis Timet. Stramonii aa 10,0. Dreistindlich 15 Tropfen. Essettis viatorum. Guttae amphracticae. Reisetropfen.	Signifus (80 proc.) 5. Spiritus (80 proc.) Man Bast 1—4 bet 25—30°C, vollständig vergähren filtrirt, dampft im Wanserlude auf 600,0 eta, füg 5 hinzu, Bast 24 Sunden absetzeh und filteri 100g unthalten das Lösliche von 25 g Oplum. Nicht zu verwechseln mit den Guttae nig ga hritanulene (a. oben), wofür Hauze in de Riteren Ausgabe des Handluchs obige Verschrift gal-
Bp. Tincturae Opti simplicia Tincturae Strychul sendo. At. Del Leubschneiden, Durchtell, Brechneigeng anfangs sibodhich, dann 2—3sthnilleb 90 Tropten.	Linctus communis MACKENAIE. Ep. Tincturae Opii simpl. Actil sulturiel diluti as 2,5 Sirupi communis 200

† Gottae nigrae britannicae (Gall.). Acetum Opli.
Sobwaras englische Tropfen.
Gouttes noires anglaises. Biack Drops.

Bp. 1. Opli 100,0 2. Acidi acetici puri (p. sp. 1,003; 03,0 1. Aquae destillatae

5 Crock

100,0

Actali aulfuriel diluti 45 2,5 seu/0 Sirupl communis Aquan destillatae

Therloffelweise, gegen Husten.

Liuctus Papaveria MACKENSTE. Rp. Tinctur. Opil benzole. Simpl Papaveris capit. Simpl Ralam. Total. 53 20,0 Theclottelweise.

Liulmentum anodynum.	Eletura sontra diarrhosam (Nat. form.).
Opodeldoc fluidum opiatum. Ep Spirius saponsio-camphor. (Germ.) 80,0 Tincturae Opii simplicis 20,0.	Diarrhoen Mixtura. Chutera Mixtura L Sun Mixtura. Ep. Tuct. Opii (U-St.)
Linimentum antispasmodicum Wexter.	Tinck Capsidi (U-Sa)
Krampfliniment	Tinck Rhel (U-Sk) Spiritus Camphorne (U-Sk)
Rp. Tinci, Opli elmplicia 5,0	Spiritus Menth. pip. (U-St.) At 10 cc
Liquor. Ammonii caust. 5,0 Mixtur, olesso-balang, 20,0	Man mischt und flitriri.
Mixtur, oleoso-balang, 20,0 Spiritus Angelicae comp. 70,0.	Il Loomis' Diarrhoen Mixture.
	Rp. Tinet Opli (U-St) 17,5 ccm
Liniment of Opium.	Thet. Eliel (U-St) 125
Rp. Tincturae Opli (Brit.).	Tinet Catecha comp. (U-St.) 25,0
Linimenti Saponia (Tirit.) \$4 50 cem.	Olei Sassafius 1,0
Man stellt einige Tage bel Selte und filtriri dann.	That Lavandul, comp. (U-SL) 40,0
Linimentum Opli compositum (Nas. form.).	III. Squan's Distributa Mixture.
Compound Liniment of Oplum.	Rp. Tinet. Opti (U-St.) 20,0 ccm Thot. Capsid (U-St.) 20,0
Canada Liniment	Spiritus Comphorns (U-St.)20,0
Rp. Camphorne 17,5 g	Chloroformil 7,5
Olei Menthas piperiuse 35,0 ccm	Spiritus (91 proc.) 32,5
Spiritus (91 proc.) 250,0 ccm	IV. TRIRLEMANN's Diarrhoes Mixture.
Tinetur. Opil (U-St.) 100,0 ccm	Mixtura Thislemanni Ph. Succ.
Liquor. Ammonit canst. (10proc.) 275,0 ccm. Old: Tereblathinse q s. ad 1000,0 ccm.	Ep. Vial Opti (U-St.) 25,0 ccm
Der Reibe nach zu lösen und zu mischen. Dus	Tinctur, Valerian (U-SL) 57,5
Liniment ist vor dem Gebrauch umzuschütteln:	Astrona 12,5 .
durch Zusaus von 25 cem Quillajatinktur (U-St.)	Olei Menthoe piperit. 2,0 . Extruct Iperac. fluid. (U-St.) 0,76 .
bleibt es länger gebunden.	Spiritus (81 prog.) 21,15
* Liquor anodynus Pontus.	V. VELFEAU'S Diarrhoes Mixture.
Portus'ache Trapfen.	Rp. Tinct Opli (U-St.)
Rp. Opli pulverati 10,0	Tinct Catechu comp. (U-St.)
Acidi citrici 4,0	Spiritus Camphorae (U-Sa) aa.
Aquas fervidae 75,0 Refrigeratis adde	Mistara expectorans STOCKES (Nat. form.)
Spiritus 15.0.	STOCKES' Expectorant Mixture.
Sach einigen Standen filirirt nun. Das Filtrat	STOCKES' Expectorant
betrage 100,0. Gabe wie bei Opiumumkter.	Rp.
Liquor inhalatorius autasthmaticus	Ammonii carbonici 17,5 g
WALDENBURG.	Extract Senegae fluid. (U-St.) 35,0 ccm. Extract Sciline fluid. (U-St.) 35,0 ccm.
Rp. Natril chlorati 5,0	Tinet Opil maphorat (U-St.) 175,0
Tiecturae Opii simpi, 1,5 Aquae destiliume 402.5.	Aquae 100.0
Zur Inhalation in serstanbur Form.	Strupt tolutani (U-St.) q. a. ad 1000,0
	Mixtura acida eum Opio
Liquor injectorius antigonorrhoicus Rusr. Rp. Zinci sulfunci 0.5	(Münch Nosokom Vorschr.).
Tinetur. Opli 2,5	Ep. Acidi hydrochlor, dilut. 2,0
Aquae Laurocerasi 15,0	Tinct, Opli simplicis 2,0
Aquas destillatan 85.0.	Sirupi Rahi Idaei 20,0 Aquae destillatae 126,0.
Lauwarm einauspritzen. (Rei veraltetem Tripper.)	
Mistura Camphoras selds (Kat. form.).	Mixtura neidl tanniel cam Opin (Minch. Nosokom, Vorschr.).
Acid Campbor Mixture.	Rp Acidi tannici 1,5
Mistura antidysenterica Hora's Mixture.	Tinotur, Opli simpl. 1,5
Rp. Acidi nitrici (U-St.) 17,5 ccm	Aquas destillatas 110,0
Thecture Opil (D-St.) 12,0 ccsa	Mucilagio, Gummi arab. 20,0 Sirupi almplicia 20,0
Aquae Campburae q. s. se 1000,6 ccm.	
Mistura carminativa (Nat. form.).	Hixtory antarthrities Americans.
Carminative Mixture.	Rp. Kalii jodati 2,0 Vini Colchiel seminia 15.0
DALET'S CAYELINATIVE. Bp. Old Carri	Vini Colchiel seminis 15,0 Tinetur: Chiolelfugue 30,0
Olei Fosniculi 0,5 ccm	Tinctur, Stramonii 7,5
Olel Menthae pip. 0,3	Tinetur, Opli campharat, 22,5.
Magnesli carbonici 65,0 g	terundlich ha-1 Thouldfel.
Kalil carbonici 3,0 ,	Hixtura anticholories Pitagr.
Tinctorse Opli (U-St.) 25,0 cc-n	Rp. Infusi Mentione piper, (v 5,0) 120,0
Sirupi Saochari (U-St.) 160,0 Aquae destill. q. a. ad 1000,0 ccm.	Carbonel sulfurati gita. XX
Euerst werden die Oele mit 10 g Magnesia und	Aetheria 5,0 Tinotor, Opli crocat, 9,5
750 ccm Wasser angerioten, dann das Debrige	me - t m - t had
hinsugafügt. Dei Bedarf frisch zu bereiten.	Stündlich 1 Essioffel.

Opiui	u. 021
	Pilelas antirheumaticas Soberrhum.
Mixtura oplata (Form. Berolin.).	
Rp. Opii july.	Rp. Opli pulv. 0,8 Camphores 0,4
Gumul arable. At 0,5	Radie Ipecacuanh. 0,2
Aquas Cinnamumi 2,4.	Extract Arnione rhisom, 1,2,
1 Tropien cuthalt etwa 0,008 Oplana.	Man forms 20 Pillen and bestreut soit Safranpulvez.
Mixtura rubra Standent.	Morgens and Abends 1 Pille (bel Rheams etc.).
Rp. Magnesii mubonici 4,0	
Rhinom, Elhoi pulv. 2,0	l'Hulas Ipecacuanhas opiatas.
Tinct, libel vineage 17,5	Rp. Pulv. Iporacuanh. opiat 1,0
Tinct, Opli slurpl 1,2 Old Aniai gits V	Conservae Rome q. s. Zu 10 Pillon, Abenda 1-2 Stück.
Olel Anial gift V	Yd In Littury Whenter 1 - 5 court
Aquae destillatae 180,0.	† Pilulas adentalgicas.
Residual writer, gogen Leibechneiden.	Zabupillen,
Mixtura Scillae composita MacRENZIE.	L Erglanungsbuch,
	Rp. 1. Cerae flavon 1,5
Rp. Tinct. Opli behardese 7,5 Oxymellis Sciliae 7,5	2. Olel Amygdalarum 0,5
Vial Ipecacuanhae 2.0	5. Opli subtile puly. 1,0
Aquae destillatae 183,0,	4. Radic Belladoun, pulv. 1,0
	5. Radio Pyrethri pulv. 1,0
Mixtura sedans Formay.	6, Olei Cajoputi gita. III
Rp. Tinet. Opli simpl. 0,6	7. Olef Caryophyllor, gita, III.
Spirit Actheria nitrosi 2,0 Aquae Annatti Gorum 97,5.	Man schmills 1 mit 2 summumen, stest mit 5-7 sur Masse und formt 100 Pillen daraus. Ge-
Easinfielwalee, gegon Nachwellen.	withhich werden sie mit Nelkonpulver bestreut,
	um Verwochselungen zu verhüten. Simmt man
Oleum oplatum.	sinti I die gielche Menge Wollfett, so erhilt man
Kp. Olei Hyoseyami cecti 100,0 Codi maternali 5.0	eine bessere Masse, auch haften die Pillen mehr
Opti patverali 5,0 Spiritus 2,5	in der Zuhnböhlung.
digerirt man 1 Stunde im Wasserbude in offensen	II. B. Dairymaich,
Geffax and filtrin danc. Acuserlich (bei schmers-	Riv. Opli puly. 5,0
buften Hacquercholdathmoten etc.).	Radio, Pyrethri 2,5
I astilli Extracti Opli Wallinga (Breed Vorschr.).	Kreosoti q. s.
Walther tehe Pastillen	Man formt Pillen von 0,05 g.
Ep. Extract Opli 0,0	111
liniants tolutani 0,8	Rp. Cocaini hydrochiur. 1,0
5 plritus 2,0	Opli pulverati 4,9
Sacchari pulveruti 100,0	Mentholi 1,0
Muching. Tragmenth. Q. c.	Radic, Althoras 3,0
Man formt 100 Pastillen.	Mucilag, Gummi arab. q. a.
Pastilli Kermetia cum Oplo (Helv.).	Man formt Pillen von 0,03 g. Zahnpillen sind vor-
Tronchin-Pastillen, Pastilles de	sightig and in dight verschlossenen Glissen
Tronchin	animbewahren. Im Handverkauf giebt man ele
Rp. Stibil sulfurati rubol 4,0	go I bis 2 Sthek ab and warnt, sie au verschlucken.
Opli puts. 4,0	Zum Gebrauch wird eine Pille in den schmer- zenden, hohlen Zahn gedräckt.
Tragamathas puts. 10,9	returns' morach wirms Kranister
Frust. Anial puls. 50,0	Pitulas opiatas.
Ruces Liquiridae 40,0	Pilulae Opil. Pilulae anodynae
Tings, Halann. tolutan. (1:5) 50,0 Agune 70,0	Rp. Opli pulverati 0,75
Aquae 70,0 Bucchari pulv. 922,0.	Sweet Liquirities 2,75
Man formt Pastillen von 0,5 g. Jede enthält je	Radio, Liquiritiae q. a.
0,002 Opinm and Kermes.	Zu 50 Pillen mit je 0,015 Opium.
	Pilulas Opli (U-St.).
† Pastilli Opil.	Pilnia Saponia composita (Brit).
Trochisci Opii, Opium Pastilles.	L Pills of Optum (U-St.).
I.	Rp. Opil pulverati 6,5 g
Rp. Opti pulver. 1,0	Salonia Infratan olo a
Musaan Camo 99,0.	Aquae q. s.
Zu 100 Pastillen.	Man formt 100 Pillen.
31.	11. Compound Pill of Sonp (Brit).
Rp. Opli pulver. 1,6	Rp. Opil pulverati 10,0
Guarhard athil puly, 49,0	Saponie pulverati 30,0
Muchag Tragscanth, q. a.	Shood Glucost 10,0
Bu 100 Pastillen. Jede Pastille enthalt 0,01 g Opium.	forms man aur Masso. Guler 0,12-0,24.
Pliniae anodynae opiniae.	Pilulas Opli of Camphoras (Nat. form.).
Pilulae ad noctem. Schlafpitlen.	Pilits of Optum and Camphot.
En. Extracti Opil	Rp. Opli pairerail 6,5
Radio Liquirition 42 0,5	Camplistrae 15,0;
Mording Gummi arab. q. s.	Man formt L a. 100 Pillen.
Zu 10 Pillen. Abends 1 Stück.	

Pilylas Opli at Plumbi Nat form.).	Stecharum anodynum.
Pills of Opium and Lead.	Rp. Opli pulverati 0,2
Bp. Opli pulverati 6,5	Baccharl albi pul+, 10,0.
Planti acette 4,5.	Sirupus autorethieus Bouchanday. Rp. Extracti Opli 0.15
	Extracti Belladoen. 0,15
Pilala Plumbi cum opia (lizit),	Simpl Capillor, Veneria 100,n.
Pill of Lead with Gprom.	Theeloffelwelse, Bel Reighusten.
Ep. Plumbi scetlei paiv. 6,0 Opii pulverati 1,0	Sirupus cum extracto Opli debillor.
-Sirupi Glucosi 0,7	Strop Discode (Gall). Stropd'oplum faible.
ferrut man mer Musse liebe 0,12-0,24.	Bp. 1. Extracti Opti 0,5
Pilotas opinto-camphoraine Tular	2. Aquae destillatae 4,5
Rp. Opil pulverati 2,5	5. Strupt Sauchari 995,0
Campborns 1,0	1 in 9 Macn, selt 3 minchen.
Sapoula medicati 5,9.	Sirupus Opil adcelustus.
Man formt 50 Fillen. 1-3 Stück (bei Krampf- busten etc.).	Sirupus Karabae, Sirup de Karabé (Gall), Ep. Sirupi Opii (Gall S. 522), 100,0 Theturas Special
Pfinlas appientes Clinici.	
Rp. Extracti Hyoseyami	Sparadrapum opiatum, Johannispfinster, Schmerzlindernden
Opli pulver. 44-0,75	Heftpfinster.
Radic, Edquieit. q. s.	Man bereitet on, wie Empl. Anglieum Erganzie.
Zu 50 Pillen, Abenda 1 Pille.	Bd. II, S. 111), setst ober dem letsten Ametrich
Potio antispasmodica opiata (Form, Parisiens.).	eine Linung von 3,0 Extract Opilla q. s. Wanner au.
Ep. Stropt optical 20,0	10 cm Pflaster = 0,01 Oplamextrakt,
Strapt Bacelort 15,0 Aquae Aurantii flor, 20,0	Epiritus anodynus opiatus.
Aquas destillatas 145,0	Rp Extract Opti 2,0
Astheris 1,0,	Extracti Belladonn, 1,0 Acidi sectici 1,0
Potion calmante (Gall.).	Spiritus dilicti 5.0
Julep discodé.	Mixtur. oleoso-balana. 100,0.
Rp. Gusumi arabid pulv. 10,0	Zum Einreiben.
Strup. Discodif (GatL) 30,0	Steatinum opiatum.
Aquae Aurantii flor. 10,0	Bp. 1. Sebt oville 20,0
Aquae destillatno 100,0.	2. Old Bichal 5,0 6. Styracla liquid. 5,0
Pulveren untidiarrisolei Davent.	4 Eletol 5,9
Ep. Opti 0,03	5. Balaami peruvian, 2,0
Atuminia 0,4.	6. Emplastr Lithurgyri 15,0
Dank tal des, V. Taglich 2-8 Pulver,	7. Extracti Opii 1,0
Pulsares antidiarrhoid Encum-Hansen,	Man schmilat 1-6, Mast absetzen, achmilzt mit é and mischt 7, mit wenig verd. Weingelat una
Rp. Opti 0,25 Abminia 0,5	Glycerin augeriation, daranter
Altroinis 0,5 Pulveris aromatici 1,0	Suppositoria Opii a. opiata.
Cort, Cascarillae 5,0.	Opium-Stublyapfehen
Divide in part V 1/4-1 sthudlich i Pulver.	t.
Pulveres concitantes FORMEY.	Rp. Opti pulverati 1,5
Rp. Opil puly, 0,025	Tragacanthae palv. 20,0
Ammio, carbon, pyro-olegal 0,25	Aquao destiflat. 8,0 Giyeerini q a
Elseosacchar, Valerianae 0.5.	Man formt I. a. 10 Efelchen
Dont tak dos X. 5-tetfindlich 1 Pulver, (Bel	
Hautlelden,)	Bys. Extracti Opli 0,5
* Pulvis Cretae aromaticus cum Opio (Brit.).	Aquise destillatas 0,5
Aromatic Powder of Chaik with Opium,	Geintinne glycerinatus 20,0,
Rp. Pulveria Cretas aromat, 17,8	Man formt L a. 10 Zöpfehen.
Opli pairerad 1,6.	† Inbulettae Opti.
† Palsis Opli compositus (Brit.).	I. Norb Salkmann. Bp. Opii sobtile pulv. 80,0
Campound Powder of Opinus.	Sacchari Lactie puly, 400,0
Rp. Opli pulversti 30.0	Amyli Tritlei pulv. 20,0
Piperis night 60,0	Talci puly, 90 c
Rhisom, Zingiberis 100,0	Man formt durch Druck 1000 Tabletien mit je 0,04
Fractos Carvl 190,0	Oplum,
Tragacanthas 10,0.	Rp. Opti pulv. 0,2
Gabe 0,19-0,0.	Caeno puly. 2.0
Pulvis Opil tannatus Wunnanticu.	Sacchari albi pulv. 3.5
Rp. Opti polyerati 0,025	Gummi arabici palv. 1,0
Acidi tannici 0,05 Saccioni Lautia 0,5.	Man formt durch Prock to Tabletten
Dentur tal don X.	Oplum,

Ohia	III.
† Tabulattas Opli friabliss.")	III. INGSENTIOFF.
Opium-Verreibungstabletten.	Rp. Tinci. Cantorel canad. 6,0
	Tinck Opli simpl. 5,0
Rp. Opti pulverati 3,0	Tinet, Strychol sem. 0,0
Specher, Lactis puly, 5,0	Tingt, Valerian, acth. 5,0
Alcohol absoluti q. s.	Tinct. Rhel vines. 80,0
Man stellt I. a. 100 Tabletten mit je 0,08 Opins	Spiritus aetherei 5,0
her Ebenso 100 Tabulettae Dowerl	Spiritus Menth, pip. angl. 10,0.
frinblies (ru je 0,4) non Poly. Dowert 40.0	Lauladlich 15-10 Troplen.
	Meaningment are not realisation
Sarchar, Lactis 4,0 Spirit dilut q s.	IV. LORENE
	Rp. Tinct. Opli crocat. 7,5
† Therlaca.	Vint Ipecacuanhas 5,0
Electrarium Theriaca (Erglarb.) a theria-	Tinet. Valorian, auth. 15,0
tales opiatum. Electuarium arematicum	Olei Menthus pip, gtta XXX.
com Opin, Theriak, Mithridat Electu-	11 Durannias
aire thériacal (Gall.), Thériaqua.	V. PELLORAM.
Erginsh.	Rp. Tinct Opli crocat. 3,0
Rp Opil subtile polyerati 1,0	Tipes Valerius, 13,0
Vint Xerensia 6,0	Activeria 15,0.
Badic, Augeliese subt puir. 5,0	on the section of the state of
Radie, Serpentariae 4.0	VI. Petersburger od. Bussisuhe.
Radic Valerianse . 2,0	Rp. Olel Menth. plp. 1,0
Cort. Cinnamum. Cass , 2,0	Tines. Opti cros. 10,0
Bulbi Scillan , 2,0	Vini Ipecac. 30,0
Rhisom. Zedosrine , 2,9	Tinet, Valerian meth. 60,0.
Fruez. Cardamonii 1,0	VII RRIM.
Myrrhae , 1,0	
Ferri sulfurial pulv. 1,0	Rp. Tinct Opil crocat. 10,0
Mellis depurati 72,0.	Tinct aroundle. 90,0.
Man mischt und erwärmt dann im Wasserbade.	VIII. SQUIRE.
Enthalt I Proc. Ophum.	
Gallies	a Squinn's Diarrhoen Mixture.
grebt nine Vorschrift, die nicht weniger als 57 sum	Gabe 10-15 Tropfeit.
Theil vollig vernitete Bestandtheile enthalt. Da	LX. STROGONOFF.
viels derselben in den Apotheben anderer Länder	
nicht voreithig gehalten werden, ist hier ron	ptp. Thor. Valerian acth. Spiritus actherei & 10,0
siner Wiedergabe der Formel Abstand genommen	
worden. Der Theriak der Gall, entlight etwa	Tinct. Arnicae Thest Strychal sem. A5 5,0
1,25 Proc. Oplum. — Ein Gegenstand des Hand-	Tinct. Opti simpl. 7,5
verkauts, wird der Therlak zur Bereitung von	The state of the s
Magenschuapsen, auch wohl von Magenpflustern	
fenutzi, hauptsächlich jedoch von Thierbesitzern.	"justified lich 15-30 Tropfen in Spanischom Wein.
als Mittel eur Befürderung der Nachgeburt bel	X. THIELMANN.
Hausthieren angewendet; und zwar giebt man	Rp. Olei Monthas pip 6,0
Pferden und Küben ja 30-45 g, Schafen und	Tinet I personants. 5,0
Ziegen 19-15 g, Schweinen 10-19 g auf einuml	Tipel Opil crocat. 2,5
mit Warmbier	Tinck Valerian asth. 10,0,
Ex tempore aus 1 Th. Opium und 80 Th. Electu-	Alaber I mission out at
arium aromaticum su bemiten.	XI WONDERLICH
f Tiprtura antichalerica,	Rp. Tinct, Opli simpl. 5,0
Choleratropiea	Vini Ipecacuanh, 15,0
I. Ergänsle i Hamb. Vorschr.	Tinct. Valorian, acth. 80,0
Rp. Tinetur, Opti almpt. 10,0	Olei Menthas piperit 0,5.
Theeter Cascarill, 8,0	
Tinctur Retanhiae 20,0	Tinctura edentalgica Jovanowers
Thering aromatic, 30,0	Ep. Acidi tannici 1,0
Tingiur, Valerian, mether, 50,0	Tluck Opli simpl. 2,0
Olel Monthus piperit. 8,0	Tinct. Spilanthia oterac. 20,0.
Nach 8 Tagen au filtriren	
	† Tinctura Opli acetesa.
II HAUGE	Ep. Opli subt. pulv. 10,0
Up. Thetur. Opli simpl	Aceti Vini (6 Proc.)
Thetur, aromatic.	Spirius (67 proc.) 55 50,0. Dorch mehritatico Macoration bereitet man 100,0
Tipet Valories anth 10 100	Dorch mehrtagige Macoration barries man 1905

1) Tabulettae friabiles s. triturandae, Verreibungs-Tabletten, sind eine neue Form gepresster Tabletten. Sie werden auf einer besonderen Massehine durch Eindrücken der Masse in gelochte Platen hergestellt und eignen sich wegen ihrer Kleinheit besonders für Taschenapotheken. Für stark wirkende Mittel dürfte die Dosirung kaum genau genug ausfallen.

B3 10,0

1,0,

Bandh d. pharm. Praxis. II.

Tinct. Valerian, acth.

Olal Menthas piperit

Spiritus (87 proc.) 52 50.0.

Durch mehrificipo Maceration bereitet man 190,0

Tinkiur, Gabe und Aufbewahrung wie bei

† Tinctura Opil ammonists.

I. Ammoniated Tinesure of Opium (Brit.) Rp. 3. Olel Anial 6,25 ccm

2. Acidi benzotci 20,6 g 3, Thictures Opil (Brit.) 150,0 ccm 4. Liq. Ammon. caust. (10 proc.) 200,0 ccm

5. Epiritus (00 vol.-proc.)

Man Max 2 and 2 in 600 ccm von b, fogs 8 und 4 hinzu, filtrirt und bringt mit q a von 5 auf 1000 com Gesammtflüssigkeit. Gabe 2-3,5 ccm.

> Il Laudanom Wanvau. Rp. Tinct. Opit crocat. 6.0 Tinct. Opli benaute. 74,0

Liq. Ammon. caust. 24,0. Man mischt, litast absensen und filtrirt.

(†) Tinctura Opli benzolea (Germ. Heir.). Tinetara Opil camphorata (U-St.). Tine-tura Camphorae composita (Brit.) Tinetura extracti Opii camphorata (Gall.). Tinct Camphorae com Opio. Elixir paregoricum. - Henzodsaurebaltige Opium tinktur. Schmerzstillendes Elizir. -Elizir parégorique. Teinture d'opium camphres. - Camphorated Tincture of Oplam Compound Tincture of Camphor. Paregoric Ellzir. (Dr. Schulz's, Dr. Schmidt's Krampftropfen. Krampftropfen mit

Kampher.) Hp. Germanica Helvetica Olel Anisi. 5,0 6,0 Acidi bennoted 20,0 8,0 Camphorne 10,0 5,0 Öpli pulv. 5,0 5.0 Spiritus diluti 960,0 980,0

Durch Maceration su bereiten. Aufbewahrung: Votalchtig (Germ.). Gabe 30-40-50 Tropten mehrmals tiglich (bei Hysterie, Luftschrenkatarrh, Krampfhusten). Höchetgabe 10 g, auf den Tag 40 g (Helv.). Enthalt etwa 0,05 Proc. Morphiu

Britannien.

Ep. Tinciurae Opli (Brit.) 60.9 ccm Acidi benzalek 6,6 0 Camphoran 0,4 g Olul Anioi 8,1 ccm Spiritus (60 Vol. proc.) q a ad 1000 ccm,

Marphingehatt win bei der vorigen.

United States.

12p. Opil palver. 4,0 6 Acidi benzolei 6,0 m Camphorae 4,0 .. Olei Anisi 4,0 ccm Glycerial 60,0 ccm Spiritus diluti (41 proc.) q. s. ad 1000 ccm.

Man macerist 8 Tage mit 960 ccm Weingeist, filtriet und sammelt durch Nachwaschen des Filters 1000 ccm Tinktur.

Gallies. Rp. Extracal Opli Acidi beccoici 4,5 Olei Anlat 4.3 Camphorao 8,0 Spiritus (80 proc.) 975,0. Enthält etwa 0,1 Proc. Morphin.

* Tinciara Opil dendorati (U-St.). Tincture of decoderized Oplam, Rp. 1. Oplf pulverati 100 g 2, Calcii phosphorici praecip. 50 g

200 ccm B. Autheria 4. Spiritus (21 proc.) 200 com 5. Aquae

1) Vergl. Bd. I, S. 925 die Fusspote.

Man reibt 1 und 2 mit 400 mm Wanter von 90 °C. an, maceriri 12 Stunden, bringt auf ein Fliter oder in einen Perkolator und erschöpft mittels Wasser.") Den Auszug dampit man im Wasserbaile auf 100 ccm ein, lämt erkalten und schüt-telt wiederholt mit 3. Sobald die ütberlache Löntog sich völlig abgeschieden hat, trenpt man sie van der wässerigen, erhitzt diese, bis der Aethorgeruch verschwunden ist, vermischt gle mit 500 ccm Wasser, filtrirt, annumelt durch Nachwaschen des Filters mit Wasser 800 ccm und bringt durch Mischen mit 4 auf 1600 cens Gesammtfilhnigkeit. 100 ccm der Tinktur sollen bel der Prüfung 1,3-1,5 g Morphin ergeben

Es ist von anderer Seite vorgeschlagen worden, die "Deedarlrung" des Opiums durch Maceriren mit gerachimem Gasolin (spec. Gew. 6,870) au bewicken. 100 g Oplum erfordern 400 com Gasolin, dann noch 200 ccm zum Nachwaschen.

+ Tinctura Opli Nespolitana Clinici. Rp. Opli pulverati

2,5 Croci conclui 5.0 Vini Hispaniel 100,0, Durch Maceration bereitet man 100,0 Tinktur.

Tinctura Opli ophthalmica Clinici. Rp. Opli pulverati 30,0

Vini Hispaulei 100,0. Durch Digestion on bereiten.

> † Tiactura Opli vinces. Vinum Opil Hurs. Rp. Opil palversil Spizitus fi,D

Vini Hispaniel 90,0. Durch Maceration bereitet man 100,0 Tinktur vota-Gehalt der Tinck Opli gimpt.

† Tiuctura pectoralis (Nat. form.). Guttas pectorales. Pectoral Tinctura (BATEMAN's) Pectural Drops.

Rp. Tinctume Opti (U-St.) 42 ccm Tinct Catechn comp. (U-St.) 50 * Spiritus Camphorne (U-SL) 40. Olek Anlai Caramel, 18 Spiritus diluti (41 proc.) q. a. ad 1000

Ungusutum abortleum Dennerug.

Rp. Opli pairemii 5,0 Extracti Belladonn, 21.5 Ungmonti Hydrargyr, clner, 10,0. lief Flogerenszündung stündlich emparaiben.

Unguantum untlegatospanticum Walmusnung. lip. Opil puri

Extracti Belladoun. Unquent, Hydrarg, ciner. Zum Einreiben (bei Blasenkrampf).

L'aguestam antineuralgicum Merre au

(Bull. de Thérap.) Opil palverati 2,0 Extract. Belladonn. 12,0 Vaselini. 19,0 Olel Thymi Q. 11,

a enal tilglich 5 - 10 Minuten lang einreiben und damit sofort aufzuhören, falls das Gesicht bleich wird (!).

Unguentum opiato-mercoriale littan. Rp. Opil pulverati ILO.

Aquae dest. Spiritus All gitts, V. Unguent Hydrary, ciner. 2,0.

Hel Brucheinklemmungen etc.

65 1,5 Tinct Valerian, acth. Ungnentum optatom (Erghush.). 200,0 Aquae communis Auf einmai elusugiessen. Bei Kolle und Harn-Oplumasiba. Rp. Extractl Opil verhalteng der Pferde. Die Wirkung wird dereit Aquae destillat 1,0 Eloreiben der Flanken mit Terpentinöl wesentman Est and mischt mit Beh unterstütst. Unquenti cerel 18,6. Zur Abgabe frisch zu bereiten. Ein Zusatz von Potos antidiarrholeus. Durchfalltrank für Kälber und Parkel. wonly Olympia erhöht die Haltbarkelt. Rp. Tinct Opli simpl. 3.0- 3,0 Breninge calmant oplace (Gall). Sol. Natr. blouch cone 20,0-20,0. 30.0 20-80-40 Troplen in Pfelforminathea Bp. Tinct. Opli crocat. Astheris (p. spec. 0,755) Pulris notidiarrholeus. 1000,0 THE. Pulver gegen Durchfall, Yet. Essentia antispasmodica squorum. I. Für Pterde. 5,0 up. Opli pulver. Kollkessent Calcil curbon, pulver Ep. Tlactur, Opli Fruct. Juniperi . Tinetar, Arnicae Herb. Absinibli 5,0 Tipeter, Alofa Rhipom. Calami Tinctur, Asse foetidae 10,0. Rhizom, Tormentil, palv. 51 250,0. Mit 'i,) Wasser gemischt auf einmal einzuglessen 2-5 Essioffel aufs Futter. Bei Kolik der Pferde.) H. Für Binder. 10.0 Injectio uterina-Rp. Opli puls. 500,6 lip Dececti Semin Lini Fol. Menth. pip. palv. Decocti Cors. Quercos (c. 25,0) 500,0 Ba 25,0. Placent Link Morgens und aberels die Halfte mit 1, 1 Wasser Tincturae Opil 55 5,0. Tinctur, Amileae III. Far Kalber. Zo 2 Einspritzungen. Bei Scheidenkaturch der itp Cort Quereus palv. Natril blearbon. 25,0 Magnesti carbonic pulv. 5.0 Tel. Bixtura autlepasmodica equorum, LO Kolikessens für Plerde. Rhizom, Rhel puly. Tinct. Opli simpl. 4,0, I. Nach F. HARVEY. 1 - 1 smindlich % Essitifel in warmem Pfatter Ep. Tinctur. Acousti 83.0 Tlectur. Opli mingthee. Spirit Aether nitroil 28,0. Palvis antispasmodiens. Wet. in ", | Wasser auf clamal; nothigentally rach Kollkpolver for Pferda. i Stande to wiederholen. Ep. Camphorne puly. sa 2,0 Opli pulv. 7,5 Fruct. Carvi pulv. 5,0 fln. Tinet. Opli simpl. Radic Serpentar, pulv. 15,0. Tinet. Birychni sem. Auf elumal zu geben.

Albert's Remedy, ein amerikanisches Gichtmittel, ist im wesentlichen Opium-tinktur mit kleinen Mengen Colchieum und 9,8 Proc. Jodkalium. (Aufrecht.) Alterative Extract oder Golden Medical Discovery von Dr. Piesce. Ein Ge-

misch von Honig und verdünntem Weingeist mit 0,5 Proc. Giftlattichextrakt und 1 Proc.

Opiumtinktur.

Anodyne balm, Barn's. 10 Opiumtinktur, je 5 Seifen- und Rosmarinspiritus,

30 Seifenspiritus.

Tinct Arnione

Brust- und Hustenpastillen von Spitzlay enthalten Anis, Opium, Lakriz, Gummi

Carminative Elixir, Dalby's. Eine Mischung aus 20 Tinct, Opii, 10 Tinct, Asae foetidae, 30 Tinct. Castorei canad., 10 Ol. Menth. pip., 5 Ol. Carvi, 100 Spiritus, 150 Sirup. simplex und 5 Magnesia usta, in Flaschen zu 30 g. Choleramittel, Dwionr's. Spirit camphor., Tinct. Opii, Tinct. Rhei comp. aa. Cordial, Godfler's, besteht aus Tinct. kalina, Ol. Sassafras, Spir. Melissae und Tinct. Opii grosst.

Tinet. Opii crocat.

Dover's Pulver mit Kampher: 2 Camphor., I Rad. Ipecacuanhae, I Opium, 8 Tartarus depuratus.

Epitepsiepillen von Hern enthalten Opium, Höllenstein, Lakriz und Enzianextrakt. Gleht- und Rheumatismustropfen von C. Annor besteben sus Kampher- und Sahminkgeist, Cajeput-, Thymian- und Pfefferminzel und wenig Opiumtinktur.

Rocus, besteht aus Olivenol, Nelken- und Kummelol und Opiumtinktur (Hacen). Indische Cigaretten bestehen aus Papier, das mit einer Tinktur aus Cannabis Indies,

Opium und Lobelia getrankt ist. Injektion gegen Genorrhoe von Verraus ist eine 0,02 proc. Bleizuckerlösung mit

Opiumtinktur und Gummischleim. Kinderpillen, Königseer, sind 0,15 schwere Pillen mit je 0,05 Opium. Vor ihrem Gebrauch kann nicht dringend genug gewarnt werden.

34*

Krampflinktur, homöopathische, von Gotrschlich, für alle möglichen Krankheiten der Hausthiere, enthält 5,0 Opiumtinktur und 25,0 vord. Weingeist. Krampftropfen, Königseer, bestehen aus 1,0 Tinet. Opii, 1,0 Tinet. Valerian., 2,0 Tinet. Castorsi, 4,0 Spirit. Aetheris nitrosi, 12,0 Spirit. aethersus.

Kräuterbitter, von Gorrsonlich, enthält etwa 0,8 Proc. Opium.

Lungenschwindsucht wird naturgemas gebeilt. Heidelberg W. 25 (gegen Einsendung von 6 M.). I) Ol. animale foetid. 60,0 zum Einreiben. 2) Ol. Amygdalar. 22,5, Tinct. Opii 3,75, Succ. Citri 9,5, Sirup Papaveris 22,5, theoloffelweise.

Nepente aus England: 1,0 Morph. bydrochlor., 2,0 Acid. citricum, 32,0 Aqua,

48,0 Vin. Xerense. Gabe 10-30 Tropfen.

Neuraline, ein amerikanisches Nerronmittel, besteht aus 10,0 Tinct. Aconiu, 3,0 Tinct. Opii, 5,0 Chloroform, 5,0 Spir. Menth. pip. (Hagen).
Opium metallicum Rademacheri ist Zinkacetat.
Pastilles Bonnet, Paris, sind Pastillen aus arabischem Gummi, Süssholz und Opium-

extrakt mit jo 0,006 von letzterem.

M. Spender in Hausen (Württemberg) giebt in brieflicher Behandlung der Wassersucht Tropfen und Pulver ab; erstere sind eine Mischung aus Terpentind und Aetherweingeist, letztere Doven'sche Pulver.

Syaputa, eine amerikanische Specialität, soll gereinigtes Opium sein (Hann & Holfrat). Wissmann'sche Tropfen, Tinctura anticardialgica, bestehen aus 22,5 Spir. acthereus, 12 Tropfen Ol. Foeniculi, 8 Tropfen Ol. Menth. pip., 4,0 Tinct. Opii.

Opopanax.")

Man versteht unter diesem Namen Gummiharze aus zwei ganz verschiedenen Familien:

1) von Umbelliferen: Als Stammpflanzen werden angegeben Opopanax Chironium Kch. (Gall.). (Umbelliferne - Aploidene - Peucedanene - Ferulinae). heimisch im westlichen Mittelmeergebiete und O. persicum Boiss. am Elbrus. Beide Pfianzen sollen nicht den Geruch der Droge besitzen. Neuerdings wurde als Stammpfianze genaunt Diplotaenia cachrydifolia Boiss., in Persien, den beiden genannten Arten nahe verwandt. Diese Droge ist jetzt fast ganz aus dem Handel verschwunden.

Bestandtheile. Ferulasaureester des Oporesinotannols 51,30 Proc. in Aether löslich, freies Oporesinotannol C, His Og (OH), 1,9 Proc., in Asther unlöslich, Gummi 33,8 Proc., Atherisches Oel 8,3 Proc., dasselbe enthält Opanal Cooling freie Ferniashure C, H100, 0,216 Proc., Vanillin 0,00272 Proc., Fenchtigkeit 7 Proc., Bitterstoff.

Es bildet eine schmierige, etwas nach Levisticum und Galbanum riechende Masse oder braungelbe Stilcke, die stark bitter und balsamisch schmecken.

2) von Burseraceen. Als Stammpffanze wird genannt Commiphora Kataf

(Forsk.) Engl., (Burseraceae), in Arabien.

Das Gummiharz wird durch Einschnitte gewonnen, es bildet die jetzt im Handel befindliche Droge. Es bildet braungelbe Stücke, die mit helleren Körnern durchsetzt sind und die auf Papier reichlich Fettflecke, herrührend von atherischem Oel, hinterlassen. Geroch charakteristisch angenehm, Geschmack scharf brennend, etwas kratzend und bitterlich.

Bestandthelle nach Baun (1895). Harz 19 Proc., Etherisches Oel 6,5 Proc., Gummi, Pflanzenreste etc. 70 Proc., Wasser 4,5 Proc.

Das Harz besteht aus a-Panax-Resen CasHasO4. \$-Panax-Resen CasHasO4. Pana-Rezinotannol CalHagOs. Ausserdem enthält die Droge einen Bitteratoff.

Das atherische Oel ist grangelb, von angenehmem Geruch. Spec. Gew .: 0,87 bis 0,905. Es dreht im 100 mm-Rohr -10 bis -12° C. Es siedet zwischen 200 und 300° C. Der Träger des Gernches befindet sich in den niedrig-siedenden Antheilen.

^{&#}x27;) Nicht Opoponax. Der Name setzt sich zusammen aus ones, der Geruch, und warat, Heilmittel für alle Krankheiten (Panacea).

Orellana 533

Saurezahl der Droge nach K. Dierranch 10,46-30,92. Esterzahl 81,94 bis 125,01. Verseifungszahl 96,20-152,82.

Man verwendet das Atherische Oel in der Parfilmene.

Orellana.

Orellana. Orleana. Orlean. Anatta. Anotto. Arnotta. Ruku. Rocon. Uruku ist ein in den Epidermiszellen der Samen der Bixa Orellana L. (Bixaceae) cot-haltener Farbstoff. Die Pflanze ist heimisch im tropischen Amerika, durch die Kultur weit verbreitet.

Der Same ist 4 mm lang, kreiselförmig, an der Rapbeseite tief eingekerbt. Er lässt am spitzen Ende den Funiculas und einen kleinen Arillus erkennen. Die Samenschale umschliest ein anschnliches, stärkeführendes Endosperm und einen grossen Embryo mit 2 blattartigen Keimblättern. Der Farbstoff ist in der dünnwandigen Epidermis enthalten. Man gewinnt ihn, indem man entweder die Samen mit Wasser zerreibt, oder die Samen zerkleinert und dann mit Wasser behandelt. Den aus dem Wasser abgesetzten Farbstoff bringt man in Form weicher, in Bananenblätter eingehüllter Ballen, oder in dünnen, trocknen, dunkelrothen Kuchen oder in trocknen Rollen aus Südamerika, sowie aus Vorderindien und Ceylon in den Handel.

Oriean ist von rother Farbe, salzig-bitterem und herbem Geschmack, geruchlos oder schwach aromatisch riechend. Wasser löst wenig; in Alkohol, Aether, Alkalien und vielen Oelen ist er bis auf einen geringen Rückstand löslich. Schwefelslure färbt zuerst dunkelblau, dann geht die Farbe in Grünlich und Violett über. Unter dem Mikroskop erkeunt man die rundlichen, mit dem Farbstoff erfüllten Epidermiszellen, ferner unter der Epidermis belegene Paliesaden, beide aus der Samenschale der Pflanze stammend. Ferner finden sich Steinzellen und Bastfasern fremden Ursprungs, sowie lebende Exemplare eines Fadenwarmes Palodera.

Bestandtheile. Der rothe Farbstoff ist das Bixin C₂₂H₂₄O₅, das in mikroskopinchen, dunkelrothen, metallglänzenden Blättehen erhalten wird, die bei 175—176° C. schmelzen, in Wasser unlöslich, in kochendem Weingeist und Chloroform löslich sind. Ausserdem enthält die Droge einen gelben Farbstoff: Ore Ilin, der aber nach anderer Angabe nichts anderes als mit Harz verunreinigtes Bixin sein soll.

Gute Sorten goben nicht mehr als 12 Proc. Asche.

Verunreinigungen. Man verfälscht mit Krappmehl, Bolus u. s. w. Weiche Sorten sollen mit Urin feucht gehalten werden, man erkennt diesen Zusatz am Auftreten weiselicher Effioreseenzen und am Geruch. Selbstverständlich ist eine solche Sorte vom Gebrauch auszuschliessen.

Aufbewahrung. Die leicht schimmelnde, am Sounenlicht ausbleichende Masse wird in Porcellaukruken an einem kühlen, doch trocknen Orte aufbewahrt. Die Drogisten führen ein feines Pulver, welches haltbarer und ausgiebiger ist; da sein Fürbungsvermögen sich in Zahlen ausdrücken lässt, so giebt man ihm vielfach den Vorzug; man bewahrt es in geiben Hafengläsern auf.

Anwendung. Orlean wird ausschliesslich seines Farbstoffs wegen zum Gelbfilden von Oelen, von Butter und Käse gebraucht. Will man hierbei das lästige Darchseillen oder Filtriren vermeiden, so bedient man sich des Extraktes. Im Handel findet sich ein weingeistiges (Orellin) und ein ätherisches (Bixin); das letztere eignet sich wegen seiner Fettlöslichkeit besonders zum Färben von Oelen.

Extractam Orellanae. Orleana depurata. Orleanextrakt. Gereinigter Orlean. Gepulversen Orlean zieht man zuerst mit 90 proc., dann mit 60 proc. Weingeist aus; die filuirten Auszüge werden zur Trockne eingedampft.

Liquor tinctorius ad butyrum.	П. (Висин.)
Batterfarba Ep. Extracti Orellanae aetherei 2.5 Olel Ofivarum 87,5. II. Ep. Orellanae optime pulv. 19,0 Olel Ofivarum 190,0. Man erwärmt 2 Stunden im Wasserlade, läset	Rp Orellatase 100,0 Kulli carbonici 50,0 Aquan 1000,0. Man erbitri, likat absetuss, filtrirt und lest Acidi borici 10,0.
einige Tage absetzen und filtriri. Man fällt die Farbe in trockene, traune Gfäser und bewahrt im Kühlen auf. Es werden einige Tropten davon dem Rahm angesetzt.	Rafil carbonici da 100,0 Bhisom, Curcumas plv. 50,0 Spiritus
Liquor Uncturies ad butyrum concentratus (Discreteces). Rp. Extract Orellas, actb. Extract Curcumae spir. 35 10,0	Nach mehrtagigen Digurien wird filtrirt.
Olef Olivarum 100,0. Man löst uniter Erwärmen, Hast abseinen und filteirt 2 Tropfes auf 1 kg frische Butter.	Rp. Orelianae optim. 100,0 Aquine 1000.0 Natrii caustici 25,0.
Espelarbe. Anotto. Anotto. Anato.	Man orbitzt i Stunde im Wasserbode, Einst ab- seizen und filtrict.
No. Ortimore description	₹,
Rp Orleanae depurat 200,0 Kall caustlei friel 15,0 Buracis 20,0 Aquan 1000,0 Tinel Currenses 200,0	Rp Extract Orelianae 50,0 Rhizem, Caremmae piv. 50,0 Ligai Campechian. 15,0 Olel Olivarum 1000,0.

Annatoine von de Condova in New-York enthält 4,5 Proc. Orleanfarhstoff, 82,6 Proc.

Stärke, etwa 5 Proc. Natriumkarbonat und Wasser.

Butyroflavin, Carottine und audere Butterfarben des Handels sind gewöhnlich Lösungen des Orleanfarbstoffes in Oel. Als Butterfarbe aus Paris ist eine Mischung eines solchen Oeles mit 40 Proc. Chromgelb (I) im Handel vorgekommen.

Orantia, sine Butterfarbe, ist cine wasserige, urinartig riechende, alkalische

Bereitung wie bei IV.

Orleanlösung.

Man digeriet and filtrica.

Orexinum hydrochloricum.

l. † Orexinum hydrochloricum. Cedrarinum hydrochloricum. Salzsaures Orexin. Phenyldihydrochloazolinchlorhydrat. $C_{14}II_{12}N_0$. HCl + $2\,H_2O$. Mol. Gew. = 280,5.

Der Name ist aus δραξίς — Esslust gebildet. Zur Darstellung lässt man anf eine Lösung von Formanilid in Benzol metallisches Natrium einwirken und erhilt Natriumformanilid-Durch Einwirkung von e-Nitrobenzylchlorid auf dieses entsteht e-Nitrobenzylformanilid-Wird dieses mit Zinn und Salzsäure reducirt, so entsteht intermediär e-Amidobenzylformanilid, welches unter Abspaltung von Wasser in Phenyldihydrochinazolin übergeht D. R.-P. 51712.

Elgenschaften. Unter "Orexin" schlechthin ist das salzsaure Phenyldihydrochinazolin C14Hc1N2. HCl + 2H2O za verstehen. Dasselbe bildet farbiose Krystallnadela. welche bei 80° C. schmelzen. Bei längerem Stehen im Exsicuator gehen CH, sie in das bei 221° C. schmelzende wasserfreie Salz liber. Diese Abgabe N - C.H. von Krystallwasser erfolgt schon beim Liegen des Salzes an der Luft; in CH dieser Weise zum Theil verwitterte Praparate sehmelzen beträchtlich höher als bei 80° C. Die Krystalle reizen die Schleimbäute heftig, verursachen Phenyldiby druauf die Zunge gebracht, einen bitteren Geschmack und hinterlassen das Gechinasolin. fühl des Brennens. Die wasserhaltige Verbindung löst sich in 13-15 Th. Wasser, auch in Alkohol, während sie in Aether fast unlöslich ist. Die wässerige Lösung reagirt sauer.

Erhitzt man ein Gemisch von Orexin mit Zinkstanb kurze Zeit über freier Flamme, so tritt ein starker, carbylaminartiger Geruch (= Isonitril) auf. Behandelt man hierauf

das Gemisch mit stark verdünnter Salzsäure, so nimmt das Filtrat auf Zusatz von Chlorkalklösung eine blane Fürbung au. — Diese Reaktion beruht darauf, dass beim Erhitzen des Orexins mit Zinkstaub Benzonitril und Anilia entstehen.

Prüfung. In der 5 proc. wässerigen Lösung erzeugt Quecksilberehlorid einen weissen, Kaliumdichromat einen gelben, beim Stehen an der Luft sieh nicht verändernden Niedersching. Kaliumpermanganat wird sehen in der Kälte entfärbt, Bromlösung wird unter Bildung eines gelblichen, amerphen Niederschluges entfärbt.

Auf Platinblech erhitzt, verbrenne die Verbindung, ohne einen wägbaren Rückstand

to binterlasson.

Aufbewahrung. Vorsichtig.

Anwendung. Das Orexin regt die Magenverdauung an und wurde daher als Stomachieum empfohlen. Seine Wirkung dürfte etwa als die kombinirte eines Bittermittels und eines scharfen Gewürzes, z. B. Pfeffer, zu denken sein. Man giebt es zu 0,25 bis 0,50 g bis zu 1 g pro die in Oblatenpalvern oder in Pillen. Kontraindieirt ist es bei Magengeschwür.

II. † Orexinum basicum. Basisches Orexin. Mit diesem Namen bezeichnot Province neuerdings die freie Orexinbase C₁₄H₁₈N₃. Dieselbe wirkt ebenso appetiterregend wie das salzsaure Salz, doch vormsacht sie nicht das unangenehme Brennen gegenüber den Schleimhäuten. Als Oblatenpulver in mittleren Tagesgaben von 0,3 g. Kontraindicht

bei Nierenentzandung.

III. † Grexinum tannicum. Gerbsaures Orexin. Ein geiblichweisses, geruchloses und fast geschmachloses Pulver (der Geschmach erinnert an den gestosseuer Kreide),
in Wasser unlöslich, leicht löslich in verdünaten Säuren, namentlich Salzsäure (Magensaft).
Mit Eisen oder Eisenpräparaten in Berührung schwärzt es sich und nimmt tintenartigen
Geschmach an.

Man giebt namentlich Kludern von 3-12 Jahren einheitlich dreimal täglich je 0,5 des Organitannats in Wasser oder mit etwas Zucker zusammen, auch in Chokoladen-

platzchen zu je 0,25 g.

Organotherapeutica.

Organotherapeutica. Opotherapeutica. Gewebssaftmittel. Organothera-

pentische Mittel.

Allgemeines. Die Organotherapie geht von dem Gedanken aus, dass in drüsigen Organen ausser den nach aussen abgeführten bekannten, specifischen Sekreten auch noch andere Sekrete (seg. innere Sekrete) gebildet werden, welche von den Drüsen aus direkt in die Bintbahn oder den Säftestrom übergehen und für die Erhaltung des normalen Stoffwechsels merlässlich sind. Es scheint, dass diese Annahme für die eigentlichen drüsigen Organe im aligemeinen zutrifft, insofern als diese Organe augenscheinlich Fermente oder Abnliche, schon in kleinen Mengen wirksame Substanzen produciren, welche für den Stoffwechsel von Bedeutung sind. Oh das gleiche für die in der Organotherapie ebenfalls verwandeten nicht driisigen Organe, z. B. Gehire, Knochenmark u. s. w. gleichfalls satzifft, erscheint mindestens fraglich. Zur Zeit bernht dieses Heilverfahren von wenigen Ausnahmen abgeschen auf rein empirischer Grundlage. Ist jemand z. B. an einer Gebirnkrankbeit erkrankt, so nimmt man an, dass die innere Sekretion des Gebirns nicht ordentlich funktionire, infolgedessen würden von dem Gehirn die für den Stoffwechsel erforderlichen innerlichen Sekrete nicht oder nicht in hinreichen em Maasse producirt und in die Blutbahn oder in den Säftestrom geleitet, und man sucht diesem hypothetischen Mangel durch Darreichung von Gehirnsubstanz abzuhelfen.

Durstellung. Feste Normen für die Darstellung dieser Praparate haben eich nicht herausgebildet. Die einzelnen Fabriken arbeiten nach besonderen, in den

Einzelheiten meist nicht bekannten Verfahren. Daher sind die einzelnen Präparate unter sich nicht gleichwerthig, vielmehr beziehen sich die angeblich beobachteten Heilerfolge stets par auf diejenige Marke, welche bei den betr. Versuchen benutzt worden ist.

Ursprünglich wurden die in Frage kommenden Organe nach gehöriger Reinigung serkleinert und mit Glycerin bei 38° C. extrahirt. Die durch Chamberland-Filter filtrirten Glycerinauszüge wurden unmittelbar vor dem Gebrauche mit sterilisirtem Wasser vermischt und dann subkutan applicirt. Diese Art der Anwendung ist ziemlich verlassen. Später versuchte man die frischen Organtheile selbst im zerkleinerten Zustande einzugeben, wobel sich indessen gleichfalls Schwierigkeiten ergaben. Man stellte dann die betreffenden Organtheile im getrockneten und gepulverten Zustande dar, bereitete endlich nach den verschiedensten Methoden Auszüge und Extrakte und ähnliche Präparationen.

Hoden. Testis. Testiculus. Testikel. Die münnlichen Geschlechtsdrüsen, welche das Sporma abscheiden. Meist von jungen Stieren entnommen.

Hoden-Extrakt von Enasse und Bourg in Paris, durch E. Mesex zu beziehen. Zwei verschiedene Prilparate, 1. Weisse Glasflaschen ohne Nummer, sin durch Filter-kerzen filtrirter Auszug aus Stierhoden. Ist abzugeben, wenn das Folgende nicht ausdrücklich verlangt wird. 2. In gelben Glasflaschen. Ein im Arsonval/schen Autoclaven unter Kohlensauredruck filtrirtes Extrakt.

BROWN-SEQUARDS Testikel-Flüssigkeit. Ist ein mit Glycerin bereiteter Auszug

der Testikelflüssigkeit des Stieres, s. Darstellung.

Didymin. Ein Extrakt aus Stierhoden. Didymin B. W. & Co.') eind die vom Fette befreiten, getrockneten und gepulverten Hoden junger Stiere. In Tabletten von denen jede je 0,3 g frischer Substanz entspricht.

Opoorchidin-Merck. Durch Kochsale so eingestelltes Praparat aus Stierhoden. dass 1 Th. desselben = 1 Th. frischer Substanz ist.

Testes siccati pulverati Mesck. Aus Stierhoden durch Entfettung und Trock-nung bereitet. 1 Th. = 6 Th. des frischen Organs.

Spermin-Präparate von Pokht. Sind salzaure Salze der angeblich im Sperma, bez. in den Hoden enthaltenen Base Spermin. C. H., N.

Spermin-Pozat 2 procentig. Die 2 procentige Losung des salzsauren Spermins, dient zu subkutanen Injektionen.

Essentia Spermini-Poens. Eine 4 procentige, alkoholische und aromatisirte Losung des Spermin-Chlornatrium-Doppelsalzes, zu innerlichem Gebrauche. Morgens 10-30 Tropfen in alkalischem Mineralwasser.

Testin und Testidin von Staosonan in Berlin. Aus frischen Stierhoden bereitet, und zwar Testin 0,2 g schwere Tabletten, Testidin ein braunes, sähes Extrakt darstellend. Testaden von Knoil & Co. in Ludwigshafen. Mit Milehrucker so eingestellter

Hodenstrakt, dass 1 g = 2,0 g frischem Hodeninhalt ist.

Orchidin. Aus Stierhoden bereitetes, flüssiges Extrakt. Soll alle Leukomaine, aber kein Eiweiss wie das Séquardin enthalten. Zur subkutanen Anwendung.

Séquardin. Liqueur orchitique. Liqueur réconstituante. Aus Stierhoden bereitetes, noch eiweisshaltiges Extrakt zur subkutanen Anwendung.

Vitalin. Ein organo-therspeutisches Praparat aus den Hoden der Bullen.

Die Testikelpraparate werden sammtlich innerlich und subkutan als Tonika bei Hysterie, Neurasthenie, Neuralgie und als Aphrodisiaca gegeben. Ueber den Erfolg sind die Meinungen getheilt.

Schilddrüse. Glandula thyreoïdea. Besieht aus zwei, dem Schildknorpel aufliegenden Seitentheilen und einem Mittelstück. Ueber die physiologische Aufgabe der Schilddrüse ist man sich noch nicht vollständig klar. Möglicherweise hat sie die Funktion, toxische Stoffe aus dem Blute aufzunehmen und unschädlich zu machen. Von Baumann ist in der Schilddrüse eine jodhaltige Verbindung, das Thyreojodin oder Jodothyrin sufgefunden worden. In der menschlichen Schilddrüse fund Baumann 0,33-0,9 mg Jod auf 1 g Trockensubstanz. Die frische Hammel-Schildrüse enthält nach Aufenzum 0,0047 Proc. Jod, auf Trockensubstanz umgerechnet = 0,0235 Proc. Jod. Die Zahl der Schilddrüsen-Präparate ist so gross, dass sie nicht einzeln aufgeführt werden können.

^{*)} B. W. & Co. = Borrough, Welcome & Co. H. R. & Co. = Hoffmann, La Roche & Co.

Thyreordea, die frische Schilddrüse. Die vom Fett und anhaftenden Hauttheilen sorgfältig befreite Schliddrüse von Schafen wurde fein geschabt auf Brot gestrichen und roh verzehrt. Die Patienten bekamen bald Widerwillen gegen den Genuss, die rohe Schilddrüse verdarb bald.

Glandulae Thyreoideae siccatae. Thyreoidinam siccatum. Die wie vorher gesäuberte Schilddrüse wird fein gehackt und im Vakuum bei etwa 40°C. getrocknet und

gepulvert. 1 Schilddrüse ergiebt etwa 0,6 g dieses Pulvers. Das Extrakt eus der Thyraden-Kroll. Extractum Thyrooldene Haar. Das Extrakt eus der Schilddrüse wird mit Milchrusker so eingestellt, dass 1 g = 0,7 mg Jod enthält. 1 g entspricht = 2 g frischer Drüse. Einzelgabe 0,15-0,3 g, Tagesgabe 1,0-1,5 g.

Aiodiu (von Hoffmann, Larocum & Co.). Ein nach unbekanntem Verfahren her-

Aloqiu (von Hovemann, haroche & Co.). Han hach unbekannum veriairen hergestelltes Präparat, und zwar ein geruch- und geschmackloses, graues Pulver, ausser Phosphor 0,4 Proc. Jod enthaltend. 1 g Aiodin = 10 g frischer Schilddrüse.

Thyreojodin. Jodothyrin. Thyretn. Unter diesen Bezeichnungen wird durch
die Farbenfabriken, vorm. Fairbas. Bayras & Co. in Elberfeld eine von Bayrann zuerst
erhaltene, nach den D. R.-P. 86072, 89695, 89696 und 89697 aus der Schilddrüse dargestellte jodhaltige Substanz in den Handel gebracht, welche den wirksamen Bestand-

theil dieser Drüse darstellen soll.

Das reine Thyreojodia soll ein chemisches Individuum sein und etwa 4,5 Proc. Jod. 0,45 Proc. Chlor, 1,4 Proc. Schwefel, 8,92 Proc. Stickstoff, 7,35 Proc. Wasserstoff, 55,89 Proc. Roblenstoff, in der Asche ca. 0,4 Proc. Eisen, aber keinen Phosphor enthalten. In den Handel gelangt unter obigem Namen nicht die reine Substanz, sondern eine Verreibung wit Milchaucker, welche so eingestellt ist, dass 1 g derselben = 0,0003 g Jod enthalt, also etwa I g frischer Schilddrüse entspricht.

Thyrecantitoxin-Fakskan. Stickstoffhaltige, jodfreie, krystallisirte Substanz, welche die Wirkung der Schilddrüse besitzen soll.

Thyreoprotein. Von Norkin-Kiew aus Schilddrüsen erhaltene Eiweisssuhstanz, welche auf Thiere giftig wirkt und bei diesen die Erscheinungen der Cachexis strumipriva

Thyreordinum siccum (Erganzh.). Thyreordin. Die entfettete und durch ein geeignetes Verfahren in dauernd haltbaren Zustand gebrachte, getrocknete Schilddrüse des Hammels. Ein bräunlich-graues, grobes Pulver, von sebwach animalischem, jedoch nicht unangenehm-fauligem Geruche und Geschmacke, welches an Wasser und Weingeist, sowie an Aether nur wenig lösliche Bestandiheile abgeben darf. — Trägt man 1 g Thyrcotdin in ein sehmelzendes Gemisch von 2 g Natriumnitrat und 1 g Natriumhydroxyd ein, unterhält ein sehmelzendes Gemisch von 2 g Natriumnitrat und 1 g Natriumhydroxyd ein, unterhält ein sehmelzen einigen Zeit im Schmelzen, löst dieselbe nach dem Erkalten in einigen eem Wasser von der dem Schmelzen ein einigen eem Wasser und sluert mit rauchender Salpetersaure au, so färbe eich die Flüssigkeit braunlich, and beim Ausschütteln derselben mit Chloroform werde letzteres violett gefarbt.

Elerstock. Ovariam. Die keimbereitenden weiblichen Geschlechtsdrüsen. In ihnen entstehen die sog. Graav'schen Follikel, durch deren Bersten die reifen Eier frei werden. Die Ovarien enthalten Jod. Nach Banzta enthalten die Ovarien des Schweines = 0,00065 Proc., diejenigen des Rindes = 0,00061 Proc. Jud. Den Ovarien kommt eine innere Sekretion zu, die für den Gesammtorganismus unentbehrlich ist. Wenn diese Sekretion miolgo künstlichen oder natürlichen Klimakteriums ruht, entstehen nervöse Beschwerden, die man durch Zuführung von Ovarium-Präparaten zu heilen sucht.

Ovarium siccum. Ovaria siccu. Ovariinum siccum. Die gereinigten und unter aseptischen Kautelen bei 40° C. getrockneten, hierauf gepulverten Eierstöcke von

Kühen. 1 Ovarium ergiebt = 1,5 g des Pulvers.

Ovadia H. R. & Co. Aus Schweine- oder Rinderovarien gewonnenes hellrosa gefarbies Pulver, welches 0,0013-0,005 Proc. Jod enthält. Die Ausbeute beträgt nur 3-5 Proc. der frischen Organtheile. Wird meist in Form von Tabletten angewendet.

Ovaraden (KNOLL & Co.). Aus Ovarien bereitetes Präparat. 1 Th. entspricht

2 Th. frischer Ovarien. Einzelgabe 2 g, Tagesgabe 6 g.
Oophorin (Friedd). Aus frischen Ovarien von Schweinen und Rindern bereitetes
Praparat, welches in Pastillen von 0,3 g Trockensubstanz in den Verkehr gebracht wird.
Ovarian Substance (B. W. & Co.). Ovarial-Praparat in Tabletten. 1 Tablette

entspricht = 0,8 g frischer Ovarialdriso.

Gehirn. Cerebrum. Man unterscheidet das "Grosshirn" und "Kleinbirn", sowie die Gehirnbasis. Die Gehirnmasse besteht aus der "grauen Substanz", in welcher die Nervenzellen und Nervenfasern sowie viele Blutgefasse liegen, ferner der "Weissen Substanz", die keine Nervenzellen enthält und arm ist an Blutgefüssen. Erstere beisst Gehirnrinde, letztere Marksubstanz. Die Fortsetzung nach dem Rückenmark heisst "Medulin oblongata".

Cerebrin. Aus der grauen Hirnsubstanz von Kälbern dargestelltes Extrakt. Cerebrum siccatum. Cerebralsubstanz. Cerebrinin. Die entfettete und getrocknete graue Hirnsubstanz von Kälbern. I Th. entspricht etws = 5 Th. des frischen Organs. Tagesgabe 2-4 g.

Opocerebrin (Menck). Aus grauer Hirnsubstanz bereiteles Praparat. Einzel-

gabe 0,2-0,4 g, Tagesgabe 0,4-0,8 g.

Die Gehirnpraparate werden namentlich gegen nervöse Leiden: Kopfschmerz, allgemeine Neurasthenie, Psychosen, Gehirnstörungen, Hysterie, Melancholie angewendet.

Gehirnanhang. Hypophysis cerebri. Glandula pitultaria. Der an der Basis des Gehirns liegende Theil desselben. Diesem Organ wird z. Z. die Aufgabe zugeschrieben, regulirend auf den Blutdruck und damit auf den Herztonns zu wirken. Zu diesem Zwecke soll es angeblich eine chemische Substanz produciren, welche die erstere Funktion erleichtert.

Hypophysin. Das Organextrakt aus Hypophysis. Die aktive Substanz soll eine phosphorhaltige Verbindung sein, für welche Cros die Namen Hypophysin oder Phos-

phorhypophysin vorschlägt.

Hypophysis cerebri sicc. Das getrocknete und gepuiverte Organ von Rindern. 1 Th. entspricht = 6,5 Th. friechem Gehirnanhang. Man gicht täglich mehrmals 0,1—0,3 g.
Opohypophysinum Merce. Praparat aus dem Hirnanhang von Rindern. Wird zu 0,05 g pro dosi mehrmals täglich gegeben.

Die Hypophysis-Praparate werden besonders gegen Akromegalie in den oben an-

gegebenen Doson angewendet,

Knochenmark. Medulla osslum. Das im Innern der Knochen befindliche Fettgewebe. Sell die Bildungsstelle rother Blutkörperchen sein und einen dem Spermin ähnlichen Stoff enthalten. Benutzt wird das rothe Knochenmark der Schafe, Kälber and Rinder.

Rothes Knochenmarkextrakt von Hall. Das rothe Knochenmark aus 12 Schafrippen wird mit 500,0 g Glycerin angerieben, 4 Tage lang im Eisschranke macerirt und filtrirt. Gabe: drei bis viermal täglich 1 Theeloffel voll in Fällen schwerer

Medulla ossium rubra sicca. (Medulla bone.). B. W. & Co. Das getrock-nete, rothe Mark der Rumpfknochen von Rindern. Wird zu 0,2 g mehrmals täglich und in Form von Tabletten gegeben.

My elsu von Dr. R. Schrizz in Herdecke; aus frischem weiseen und rothen Knochenmarke gewonnen, sirupdicke Flüssigkeit, bei Skrophulose, Rhachitis, Knochenfrass, perni-

cioser und sinfacher Anamie verwendet.

Ossasgen von Kront & Cie. Das fettsaure Kalksalz des rothen Knochenmarks. Gilt als normaler Bestandtheil des Markes, in dessen Fett es vertheilt ist. Weisses Pulver, bei Osteomalacie und Rhachitis angewendet. Für Kinder Einzelgabe 2-4,0 g. Tugesgahe 6,0 g in Mus oder Schleim.

Opoossiinum Merck. Aus gelbem Knocheamark; wird bei Rhachitis und Osteomalacie zu 0,2-1,0 g pro dosi und bis 6,0 g pro die angewendet.

Opomedullinum Merck. Aus rothem Knocheamark; gegen perniciose Anamie. Pseudoleukämie, Chlorose und Neurasthenie. 0,2-1,0 g pro dosi, bis 6,0 g pro die. Ossia. (Extractum ossium liquidum) Srnoschens. Enthalt nach Angaben des Fabrikanten 8,82 Proc. Wasser, 9,40 Proc. Salze, 0,06 Proc. Actheraxirakt, 12,1 Proc. Stickstoff, 61,25 Proc. in S0 proc. Alkohol löstiche Stoffe. Ein dunkelbraunes, bitter schmeckendes Eindartrakt zur Bekönnigen des Diebates. des Fluidextrakt zur Bekämpfung des Diabetes.

Man gieht die Knochenmark-Praparate Kindern und Erwachsenen bei einfacher und perniciöser Anhmie, Chlorose, Neurasthonie und Knochenerkrankungen (Ostoomalacie and Rhachitis),

Leber. Hepar. Die unter dem Zwerchfell zum grösseren Theile in der rechten Hälfte der Bauchhöhle gelegene Drüse, deren Sekret die Galle ist. Man giebt entweder per rectum 100-150 g zerriebene, 12 Stunden in warmem Wasser erweichte Schweinsleber oder per os 100 g geriebene Schweinsleber in warmer Bouillon.

Hepar sicoatum. Frische, entblutete Leber wird rasch, aber vorsichtig getrocknet und gepulvert. 5 Th. frische Leber geben 1 Th. des Pulvers. Innerlich 10-20 g täglich, gegen Diabetes und atrophische Lebereitrhose.

Heparaden Knott & Co. 1 Th. dieses Proparates entspricht == 2 Th. frischer

Opohepatordinum Masca. Wird bei Hamoptoe, Interus, Epistaxie und Lebercirrhose su 0,5 pro dosi zu 1,5-4,0 g pro die gegeben.

Lunge. Pulmo. Die in der Brasthöhle liegenden Athmungsorgane, in welche die Brouchien einmünden. Man benutzt Lungen von Kälbern und Schafen.

Lungeneaft nach Buuner. Das Lungengewebe wird mit sterilen Instrumenten fein zertbeilt. 20 g werden mit 60 g Glycerin 1/2 Stunde lang macerint, dann fügt man 120 g sterilisartes Wasser zu, macerint und filtrirt.

120 g sterilisirtes Wasser zu, macerut und altrit.
Pulmones siccati. Ein pulverförmiges Praparat, durch Trocknen und Pulvern
des Lungemparenchyms junger, kräftiger Schafe dargestellt.
Pulmonin (Saurea). Ein Extrakt aus frischen Kalbslungen. In den Handel gelangt.
Pulmonin (Saurea). Ein Extrakt aus frischen Kalbslungen. In den Handel gelangt.
en in Form von Tabletten zu 0,25 g, von denen täglich 5—10 Stück zu nehmen sind.

Glandulae bronchiales siccatae. Ein aus den Bronchialdrisen der Schafe und Bammel bereitetes Präparat. 1 Th. entspricht etwa 10 Th. des frischen Organes. Auch in Form von Tabletten im Handel, von denen jede 0,25 g frischer Substanz entspricht. Glandulen (Hormann Nachf. Meerane). Bronchialdrisen von Schafen werden mit Wasser oder Alkohol extrahirt. Aus dem Extrakt wird das Glandulen mit Säuren ausgefüllt, gewaschen und getrocknet. Das Produkt wird mit Milchzucker vermischt und zu Tabletten kannynimit su Tabletten komprimirt.

Lymphdrüsen. Zellenreiche Gebilde, welche zwischen den Lymphgefüssen eingeschaltet sind und als Bildungsstütten der weissen Blutkörperchen dienen.

Lymphdrinensaft ist als Mittel gegen Leukamie empfohlen worden.

Milchdrüsen. Mammae. Ueber günstige Erfolge bei der Behandlung von Uterusfibromen mit Milchdrüsen-Prüparaten berichtet Beza. Auch Menorrhagien und Matrorrhagien, die häufig mit Dyemenorrhoen einbergehen, werden günstig beeinflusst.

Mammas siccatae, aus den frischen Eutern von Kühen bereitet, werden in Tabletten angewender, von denen jede 1 g frischer Drüsensubstanz entspricht. 1 Th. des trockenen Praparates entspricht = 8,75 Th. frischer Drüse. Man giebt täglich 8-15 solcher Tabletten.

Mammary Glands. Tabletten von Bornoughs Welcome & Co. Jede Tablette

antspricht 0,3 g frischer Substanz.

Opoman minum-Marca. Wird zu 1,5 g pro dosi und 5-8 g pro die gegeben.

Milz. Lien. Ein in der linken Hälfte der Bauchhöhle liegendes Organ, dessen Funktionen noch nicht ganz klar erkannt sind. Man nimmt an, dass die Milz mit der Bildung der Blutkürperchen im Zusammenhange steht und zählt sie zu den sog. "Blutgefässdrissen". Die Rindermilk enthält nach Banken bei einem Gewichte von 1-1,5 kg = 0,00152-0,00208 Proc. Jod.

Eurythrol. Ein braunes, dem Fleischextrakt ähnliches Extrakt aus der Rindermulz, von Landsnor & Marka in Grünau dargestellt. Bei Bleichsucht und Blutarmuth fäglich 1—2 Theeloffel voll in Bouillon oder Suppe.

Lien siccat us. Spicen Substance. Frische Hammel- oder Schweinemilz wird Lien siccat us. Spicen Substance. Frische Hammel- oder Schweinemilz wird casch und versichtig getrocknet, dann gepulvert. 1 Th. des Pulvers entspricht = 5 Th. des frischen Organs. Zu 0,25-0,75 g dreimal täglich bei Anämie, Chlorose, Malaria, Myzödem, Syphilis und Rhachitis.

Lienaden von Krout. & Co. Ein trocknes Präparat; 1 Th. desselben entspricht

= 2 Th. des frischen Organs.
Linadin von Hoffmann La Roche & Co. Ein die wirksamen Bestandtheile der Mils enthaltendes Praparat, zu 10 Proc. aus der Mils gewonnen. Feines dunkles Pulver mit deutlichem Geschmack nach Leberthran. Enthalt 0,0152-0,0203 g Jod und wird bei Anamie, Bleichsucht, Skrophulose, Blutarmuth, Rhachitis, Milzschwellung und Leukamie angewendet.

Opolieninum Merce. Ein Praparat aus Milx, wie Linadin angewendet zu 2-6 g

pro desi und 4-10 g pro die. Splenin. Ein Milspräparat, über welches genauere Angaben fehlen.

Man nimmt an, dazs die Milz eine Steigerung des Hamoglobingchaltes des Blutes und damit eine Vermehrung der rothen Blutkörperchen bewirkt und gieht die Mitzpraparate bei verschiedenen Formen der Anämie, Chlorose und Leukämie.

Nasenschleimhaut. Die Auskleidung der Nasenhöhle und deren Nebenhöhlen.

Nasenachleimhautextrakt. Wird durch Maceration der Schleimhaut der unteren und mittleren Kasenmuschel des Hammels in 4 promilligem Resorcinwasser während 24 Stunden bei 85° C. (im Brutschrank), Filtration und nochmaliges Stehen während 24 Stunden im Brutschrank bei 65° C. dargestellt. — Wird in der Nasentherapie angewendet.

Nieren. Renes. In der Bauchhöhle Hegendo Organe, deren wesentliche Funktionen in der Ausscheidung des Harns bestehen.

Renes siccati pulverati. Werden aus frischen Schaf- und Schweinsnieren durch Trocknen und Pulvern bereitet. 1 Th. entspricht = 5 Th. frischer Niere. Bei Nephritis dreimal 0,5-1,0 g.

Renaden von Knort & Co. Ein aus des Nieren dargestelltes Praparat, ist mit Milchzucker so eingestellt, dass 1 Th. = 2 Th. des frischen Organs entspricht. Bei Urümie und Nephritis chronica zu 2 g pro dosi, bez. 6-8 g pro die.

Oporeniinum Merca. Gegen Uramie, chronische Nephritis, Eiweissausscheidung im Harn zu 0,5-0,8 g pro dosi bez. 1,5-3,0 g pro die.
Renes recentes. Schipenowitsch sowie Donovas verwenden frische Nieren des

Schafes und Schweines sowie deren Extrakt gegen Nephritis und Schrumpfnieren, Matner und Hosz ein Glycerinextrakt.

Nebenaleren. Suprarenes. Glandulae suprarenales. Von einer faserigen Membrau umhullte, in Mark- und Rindensubstanz differenzirie dreitheilige Organe im oberen Ende der Nieren, deren Funktion noch nicht mit Sicherheit bekannt ist.

Eine blutdrucksteigernde Verbindung ist von Güntman aus der Marksubstanz abgeschieden worden. Die Rindensubstanz ist wirkungslos. Daneben ist eine zweite Substanz vorhanden, der eine blutdruckherabsetzende Wirkung zukommt. Die Nebennieren enthalten etwa 0,0003048 Proc. Jod, ferner Neurin, Brenzkatechin und Sphygmogenin.

Glandulae suprarenules siccae. Die getrockneten entfetteten und gepulverten Nebennieren von Rindern und Schafen. 1 Th. entspricht etwa 5 Th. des Irischen Organs. Bei Morbus Addisonii, Diabetes insipidus und den auf Verlust des vasomotorischen Tonus

ber Alerbus Adminoini, Diabetes insipidus und den auf verlust des vasomotorischen Tonus berühenden Krankheiten. Menopause, Neurasthenie, ferner cyklischer Albuminurie und bei Herzkrankheiten. Dreimal täglich 0,2 g eine Stunde nach den Mahlzeiten. Extractum suprarenale haemostaticum. Ein wisseriges Extrakt der Nebennieren von Schafen und Kindern. Schollige, braune Partikel, in gleichen Theilen Wasseriasieh. Die Lösung 1 + 1 bewirkt auf Schleimhäute gebracht starke Kontraktionen der Blutgefänse. Anwendung allein oder mit Cocam kombinist zur Anüsthesie in der Augenbeit-

Brugeriasse. Anwendung altein oder mit Godam kombinist zur Anasthesie in der Augenbeitkunde, sowie als Hämoststieum bei kapillaren Hämosthagien.

Oposuprarennalinum Mercs. Wird bei Diabetes insipidus, Morbus Addisoni, Menopause und Neurasthenie zu 0,2—0,4 g pro dosi, bez. 0,4—0,8 g pro die gegeben.

Supradin von Hoffmann, La Roche & Co. Haltbares Danerpräparat aus den Nebennieren. Röthliches, geschmackloses und fast geruchloses Pulver, welches 0,01524 Proc.

Jod enthalt und in gleicher Weise verwendet wird wie Nebennieren.

Suprarenaden von Knoil & Co. Ist mit Milchaucker so eingestellt, dass 1 Th.

2 Th. des frischen Organs entspricht. Wirkt stark blutdrucksteigernd und wird hei Diabetes insipidus, Morbus Addisonii, Menopause, Neurasthenie etc. zu 0,5 g pro dosi 1,0-1,5 g pro die.

Sphygmogenia. Die Nebennieren werden mit Wasser oder Alkohol extrahirt, die Auszäge eingeengt und die unwirksamen Bestandtheile nach einander mit Wasser, Alkohol und Aceton gefüllt. Soll erheblich wirksamer sein als die Nebennieren selbst.

Ohrspeicheldrüse. Parotis. Eine vom Ohr aus nach vorn gelegene Drüse, welche Speichel secernirt, der durch den Ohrspeicheldrisengang in den Mund gelaugt. Soll Wirkung auf das Ovarialsystem ausüben. Ovarialerkrankungen wurden thatsächlich durch Verabreichung von Parotis geheilt.

Glandulae Parotis siccae. Getrocknete Ohrspeicheldrüsen von Hammeln und Schafen. I Th. entspricht = 10 Th. des frischen Organs. Dosis 0,3 g drei- bis viermai täglich. Tabletten von Bonsogens, Welcome & Co. 1 Stück entspricht = 0,25 g frischer Substanz.

Thymusdrilse. Eine Druse ohne sichtbaren Ausführungsgang; liegt beim Kinde im vorderen Mittelfell des Brustfelles, degenerirt allmühlich und ist beim Erwachsenen nur noch selten zu finden. Die physiologische Bedeutung ist unbekannt. Man nimmt an, dass diese Drüse für das Leben des Foctus von Wichtigkeit ist.

Glandula Thymi sieca Getrocknete Thymusdrüse von Kalbern und Schafen.

1 Th. entspricht = 6 Th. frischem Organ. Enthält Jod und wird zu 2,5-5,0 g pro die gegeben. Angewendet bei Atrophie der Kinder, bei Chlorose und an Stelle der Schilddrüsenpräparate bei Kropf, ferner bei Morbus Basedowii.

Tabletten von Borrough, Wrloome & Co. 1 Stück entspricht = 0,3 g frischer Substanz. Tabletten von Engelmand. 1 Stück entspricht = 0,5 g frischer Substanz. Opothymithum Merck. Wird bei ungenügender Entwickelung der Neugeborenen, Paralysis infantium, Morbus Basedowii, Chlorose und Anamie zu 0,2-0,5 g, pro dosi, bez. 0.3-0.6 g pro die gegeben.

0,3-0,6 g pro die gegeben.

541

Vorsteherdrüse, Prostata. Eine aus zwei, seltener aus drei Lappen bestehende Drüse, die den Anfangstheil der Harnröhre, von der sie durchbohrt wird, umfasst. Die physiologische Bedeutung des Prostata-Sekrets ist noch nicht ganz klar. Soll bei Prostata-Hypertrophic günstig wirken.

Glandula Prostatae sicos. Prostata siconta pulverata. Die getrocknete und gepulverte Vorsteherdrüse des jungen Stieres, Farren. 1 Th. entspricht = 6 Th. des frischen Organs. Bei Prostatahypertrophie zu 0,5 g pro die.

Prostata-Extrakt. (Retreat). Die Drüsen werden mit Wasser oder Glycerin extrahirt. Der in dem Auszuge durch Alkohol erzeugte Niederschlag wird getrocknet und gepulvert. Kommt für sich allein oder mit Salz gemischt in den Verkehr.

Opoprostatin Mesce. Gegen Prostatalypertrophic zu 0,2 g pro dosi, bez. 0,8 g

Prostaden Knoll & Co. Pulverförmiges Praparat aus der Prostatadrüse. 1 Tb. entspricht = 1 Th. des frischen Organs. Zu 0,5 g pro dosi bez. 2,0 g pro die gegen Prostatabypertrophie. Tabletten enthalten 0,25 g pro Stück.

Origanum.

Gattung der Lablatae - Stachyoldeae - Thyminae.

I. Origanum vulgare L. Heimisch von Eugland bis zum Himalaya. 30-50 cm hoch, mit aufrechtem Stengel und gestielten, länglich-eiförmigen Blättern. Achren kurz, länglich-cylindrisch mit elliptischen oder ovalen Hochblättern. Kelch fast gleichmässigfünfzühnig, zur Frochtzeit im Schlunde mit einem Haarkranz verschlossen. Liefert:

Herba Origani (Austr. Erganzb.). Herba s. Summitates Origani vulgaris. -Dost. Dostenkraut. Brauner Dosten. Wilder Majoran. Gemeiner Wohlgemuth. -

Sommité fleurie d'origan vulgaire (Gall.). - Common Marjoram.

Bestandtheile. Aus dem trocknen Kraut 0,15-0,4 Proc. Atherisches Oel.

Spec. Gew. 0,91. Dreht im 100 mm-Rohr - 34,48. Enthält vielleicht Carvacrol.

Einsammlung und Aufbewahrung. Man sammelt das Kraut zur Blüthezeit (Juni-August), befreit es von den dickeren Stengeln, trocknet im Schatten und bewehrt es in dichtgeschlossenen Blechgefüssen auf. 3 Th. frisches geben 1 Th. trocknes.

Anwendung. Zu Kräutermischungen, innerlich und äusserlich.

II. Origanum vulgare L. var.: creticum Brix. (syn.: O. creticum L.). Heimuch in Stideuropa, mit verlängerten, vierkantigen Blüthenständen. Liefert:

Herba Origani Cretici. Spicae Origani Cretici. - Spanischer Hopfen.

Kretischer Dost. Kandischer Mairan.

Aufbewahrung. In diehtschliessenden Blechbüchsen unzerkleinert.

St. Jacobsöl besteht nach Vomacka aus 100 Th. mit Chloroform und Terpentingeist (1:10) bereiteter Aconittinktur, 4 Th. Origanumol, je 2 Th. Lavendel- und

Oleum Origani cretici. Spanisch Hopfenöl. Kretisch Dostenöl. Es wird darch Destillation aus dem frischen oder trocknen Kraute mehrerer Origanum-Arten, besonders von Origanum hirtum Vog. gewonnen. Ausbeute aus trocknem Kraute 2-3 Proc. Goldgelbe bis braunschwarze, ölige Flüssigkeit, von scharfem, an Thymianol erinnerudem Geruch and brouncad beissendem Geschmack. Spec. Gewicht 0,940-0,980. Reines Oel ist in 3 Th Spiritus dilutus klar löslich, mit Terpentinöl verfälschtes jedoch nicht. Es soll nicht anter 60 Proc. Carvacrol, CueH14O, enthalten. Bestimmt wird dieses Phenol in der unter Olea aetheren: Phenolbestimmung, auf Seite 500 beschriebenen Wolse. Neben Carvacrol enthält das Spanisch Hopfenöl, das hauptsächlich in der Mikroskopie zum Aufhallen von Präparaten Verwendung findet, Cymol, C, H, neben geringen Mengen anderer Körper (Terpene?).

Achuliche Eigenschaften besitzt das von Origannun smyrnaeum L. destillirte Smyrnaer Origanum51, Spec Gewicht 0,915-0,945. Drehungswinkel im 100 mm-Rohr - -3bis -13°. Es ist ebenfalls löelich in 3 Th. Spiritus dilutus, enthült aber weniger Carvacrol als das vorige Oel (nämlich 25-60 Proc.), Cymol und beträchtliche Mengen Links-Linalool, $\rm C_{10}H_{10}O.$

III. Origanum birtum Vog., heimisch im Mittelmeergebiet.

Liefort Triestiner Origanumöl und zwar aus der trocknen Droge zu 2-3 Proc. Frisch ist es goldgelb, später dunkelbrann bis grauschwarz. Spec. Gew. 0,94-0,58. Es dreht links weniger wie 1°. Euthült 60-85 Proc. Carvacrol, ferner Cymol und wahrscheinlich Torpone.

IV. Origanum smyrnaeum L. Heimisch in Kleinasien. Liefert Smyrnaer Origanumöl. Spec. Gew. 0,915-0,945. Er dreht — 3° bis — 13°. Es enthält l.-Linalooi, Cymol und vielleicht olofinische Terpene.

Orthoformium.

Orthoform. p-Amido-m-oxybenzoësäuremethylester. C₀H₁(CO₁CH₂)(I)
 (NH₂)(3)(OH)(3). Mol. Gew. = 167.

Die Darstellung erfolgt, indem man die p-Nitro-m-oxybenzoësäure durch Zinn und Salzsäure zur p-Amido-m-oxybenzoësäure reducirt und aus dieser den Methyläther darstellt, indem man die Säure in Methylalkohol lüst und in die Mischung trocknes Salzsäuregas einleitet. Vergl. Aether coccinus Bd. I, S. 177.

Eigenschaften. Ein weisses, spec. leichtes Krystallpulver, geruchlos und geschmacklos, bez. nur schwach bitterlich schmeckend, neutral, in Wasser schwer löslich, leicht löslich

NH₀
CO₄CH₄
Ortholorm

in Alkohol und in Aether. Schmelzp. 118—120° C. Die wässerige Lösung wird durch Ferrichlorid vorübergehend blau-violett, dann tritt braunrothe Färbung auf. Chlorkalklösung bewirkt gelbrothe Färbung, in stärkerer Koncentration ebensolchen Niederschlag. Chromsäure erzeugt in der salzsauren Lösung einen dunklen Niederschlag. In konc. Schwefelsäure löst sich Orthoform ohne Färbung, auf Zusatz von 1 Tropfen Salpetersäure erfolgt Braunfürbung mit stürmischer Gasentwickelung. In 25procentiger Salpetersäure

löst sich Orthoform mit bläulicher Fürbung, die auf Zusatz von Wasser grünlich wird. Die salzsaure Lösung wird durch Zusatz von Natriumnitritlösung geib gefürbt; die nunmehr in Lösung befindliche Diazoverbindung giebt mit alkalischer Naphthollösung weinrothe Fürbung, aber keinen Niederschlag.

Chemisch charakterisirt sich das Orthoform — und dies ergiebt sich aus den vorstehenden Reaktionen ohne weiteres — dedurch, dass es erstens ein Derivat der Salicylsdure ist (Blaufarbung mit Ferrichlorid) und dass es ferner ein Derivat eines Amidophenols ist, daher die Empfindlichkeit gegen Oxydationsmittel. Es ist eine schwache Base und verbindet sich mit Säuren zu Salzen (s. w. unten).

Prüfung. 1) Orthoform gebe die im Vorstehenden angeführten Identifätsreaktionen. — 2) Es sei ein lockeres weisaes Pulver, welches, über Schwefelsäure getrocknet, bei 118—120° C. schmilzt. 3) Es löse sich in konc. Schwefelsäure ohne Färbung und verbrenne auf dem Platinbleche ohne Rückstaud.

Auf bewahrung. Ohne besondere Vorsichtsmassregeln. Anwendung. Orthoform wirkt schwach antiseptisch, ausserdem aber örtlich antisthesirend. Wegen seiner schwereren Löslichkeit tritt die Wirkung etwas langsam ein, sie hült aber auch 24—36 Stunden au. Indess wirkt es nicht durch die unverletzte Haut oder Schleimhaut hindurch, sondern seine Wirkung tritt nur ein, wenn es auf blossliegende Nervenendigungen gelangt. Daher ist es namentlich bei Substanzverlusten (also z. B. auf Schnittwunden, Verbrennungen) als lokales Anästheticum anzuwenden. Es macht Aetzungen schmerzlos, ebenso macht es die Injektionen von Quecksilberoxyd oder Quecksilbersalicylat unmittelbar vor der Anwendung zu 0,03—0,06 gengesetzt, schmerzlos. — Bei innerlicher Anwendung wird es zum grössten Theile un-

Oryza. 543

verändert durch den Harn ausgeschieden und kann nach Entfärbung desselben mittels Thierkohle durch die Chromsäure-Reaktion nachgewiesen werden. Orthoform kann als ein wenig giftiges Antisepticum angesehen werden.

Caustieum-Badal. Rp. Acidi arsenicosi, Orthoformii āā I,0 Alkohol absoluti, Aquae

šā 40,0. Zu schmerzlosen Actzungen bei Krebs.

Orthoformium hydrochloricum. Salzsaures Orthoform. C.H. (OH) NH. (CO,CH.). HCl. Mol. Gow. = 203,5. Wird durch Auflösen von Orthoform in Equivalenten Mengen Salzsäure erhalten. Ein gut krystallisirendes, sauer reagirendes Salz. Es eignet tich wegen dieser sauren Reaktion weder zum innerlichen Gebrauch, noch zu subkutanen injektionen.

II. Orthoform "Neu". m-Amide-p-exybenzoëskuremethylester. C₂H₃(CO₄CH₄) (I)(NH₂).(3).(OH)(4). Mol. Gew. = 167. Diese der vorigen isomere Verbindung ist wegen ihrer grösseren Billigkeit an die Stelle der ersteren gesetzt worden. Ist von den nämlichen Eigenschaften wie das gewöhnliche Orthoform, bildet farblose, bei 142° C. schmelzende Nadeln. In den Handel gelangt us als weisses, sehr feines Pulver, welches sich weniger zusammenballt als das vorige.

Oryza.

Gattung der Gramineae-Oryzeac.

Oryza sativa L. Heimisch in Indien und dem tropischen Australien, eine Varistät in Afrika. Durch die Kultur in alle wärmeren Gegenden der Erde verbreitet, in Brasilien verwildert. Verwendung findet die Frucht: Dieselbe wird aus den Produktionsländern (Indien) gewöhnlich in den Spelzen (Paddy), seltener ohne dieselben ausgeführt, dann von den Spelzen und durch geeignete Maschinen auch von dem unter den Spelzen befindlichen Häutehen (Frucht- und Samenschale und Theile der Aleuronschieht) befreit (polirt), wobei häufig auch der etwas hervorragende Embryo entfernt wird, sodass der zum Genuss gelangende Reis im weschtlichen nur aus dem Endosperm besteht.

Die "Spelzen" finden Verwendung als Packmaterial und wegen ihres reichen Gehaltes au Kieselslure auch als Putz- und Polirmittel. Sie sollen im zerkleinerten Zestande dem Reisfuttermehl zugesetzt werden und auch zur Verfälschung von Gewürzen dienen, wo sie an den charakteristischen Epidermiszellen mit geschlängelten Wänden und den einzelligen, dickwandigen Haaren leicht erkannt werden. Sie enthalten nach Könio 10,20 Proc. Wasser, 4,46 Proc. Stickstoffsuhstanz, 2,16 Proc. Fett, 35,29 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe, 34,95 Proc. Rohfaser, 12,94 Proc. Asche. In der Asche

89,71 Proc. Kieselshure.

Das beim "Poliren" des Reis gewonnene Häutehen (Frucht- und Samenschale etc.) liefert die "Reisfuttermehle oder Reiskleie" für das Vieh. Es enthält nach Kösin: 10,70—11,20 Proc. Wasser, 9,44—13,60 Proc. Stickstoffsubstanz, 7,86—14,70 Proc. Fatt, 44,00—54,10 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe, 8,00—10,00 Proc. Rohfaser, 7,90—9,00 Proc. Asohe.

Der "Kochreis" besteht, wie aus Vorstehendem hervorgeht, so gut wie ausschließlich aus dem Rodesperm des Samens. Die Körner sind 5-6 mm lang. 2,5-3,0 mm breit, länglich, an den Seiten zusammengedrückt, am oberen Ende abgerundet, am unteren Ende schief gestutzt und schief ausgeschnitten (infolge Fehlen des Embryo). Die Bauchseite ist der Länge nach von einem waissen Streifen oder einer flachen Furche durchzogen, ebenso die Seitenflächen. In den Furchen oft Reste der Haut (Silberhaut).

Die letztere besteht aus folgenden Schichten: 1) einer Epidermis aus flachen, quergelagerten Zellen, deren kürzere Wände buchtig sind, 2) einer Querzellenschicht aus kleineren, lückig miteinander verbundenen Zellen, 3) aus ganz locker gestellten Schlauch-

zeilen, die sich mit den beiden vorhergehenden krouzen.

544

Der Kern besteht zu äusserst uns einer einschichtigen Aleuronschieht, die nur selten verdoppelt erscheint, deren Zellen rundlich-polygonal sind, und dem Mehlen dosperm. Der Kochreis enthält nach Köszo: 12,55 Proc. Wasser, 7,88 Proc. Stickstoffsubstanz, 0,53 Proc. Fett, 77,79 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe, 0,47 Proc. Robfaser. 0,87 Proc. Asche.

Fructus Oryzae decorticatus. Fructus s. Semen Oryzae. Oryza excorticata. - Reis. - Semence de riz. Fruit décortiqué de riz (Gall.). - Rice.

Findet zuweilen Verwendung zu Abkochungen, schwach geröstet und geschrotet such als Kaffeesurrogat. Die bei der Herstellung, dem "Poliren" des Kochreis abfallenden Bruchkörner verarbeitet man auf Gries oder verwendet sie in der Bierfabrikation als Ersatz des Malz oder zur Fabrikation der Reisstärke.

Ueber die "Reisstarke" vergl. Band I, S. 293, 295,

Pilsana de Oryza. Tisane de riz (Gall.). Reisabkochung wird wie die Ptisana

de Hordeo (Bd. II, S. 19) bereitet.

Pulvis Oryzae. - Reismehl. - Poudre de riz (Gull.). Man wascht die Reiskörner mit kaltem Wasser, lässt sie durin 24 Stunden maceriren, bringt sie auf ein leinenes Tuch und erhält sie hier so lange feucht, bis sie durchscheinend und zerbrechlich werden. Alsdann lässt man sie trocken werden, zerstösst sie in einem Steinmörser, trocknet bei 40°C, und verwandelt sie nun erst in ein sehr faines Pulver. Das Reismehl des Handels ist fast stete Reisstarko.

Pondre de Riz (Pascukia). E. P. Amyli Oryza 750,0 Rhizem. Iridia pulv. 250,0 Olei Geranii rosel 2,0,	Patria conmeticus albus. Poudre de fèves. Itp Pulvaria Oryme 75,0 Sapodés ciencel albi 20,0 Boracia puty. Olei Aurantii flor. gris V
Rp. Amyll Oryzan 500,0 Tafel 800.0 Magnesii carbonic. 100,0 Rhizom. Iridia 50,0 Zinci oxydati 50,0 Olel Rosna gtis X. Ementine Iridia ad libit. puiv. auhtillasimus.	Pairis connecticus resaccus. Poudre cosmétique de Paris. Pp. Carmini Natrii carbonio. sieck 10,0 Liquor. Ammon. caust. spirit. 10,0 mischt man, trocknet und fügt kinzu Parinae Oryan 70,0 Edinom. Irinlis puiv. 20,0 Olei Rosse 2155. V

Badetabletten von Mack enthalten 27 Proc. Reisstärke und 73 Proc. Weinsaure und Natriumbikarbonat ää, daneben ein Parfüm.

Eukonia Rowland's von Aug. Orgs besteht im wesentlichen aus Reismehl mit 6 Proc. Wismutpracipitat.

Sarah Berahardi-Puder, La Diaphane hat zur Grundlage 50 Reismehl, 50 Talk, 25 Zinkweiss und kommt in verschieden gefärbten und parfümirten Sorten in den Handel. Soothing Powder von Steedmann ist Reismehl.

Ovum.

Gallus domesticus Temminck, das Haushuhn, ein Vogel aus der Ordnung der Gal-Heac oder Rasores und der Familie der Phasianidae.

Ovum. Ovum gallinaceum. El. Hühnerel. Ocuf (franz.). Egg (engl.). Es besteht aus einer feinporigen Kalkschale, welche an ihrer Innenfläche mit der Schalenhaut bedeckt ist. Es folgt das von der Eihaut bedeckte Eiweiss. Die Eiweisssubstanz, d. b. das gelöste Elweiss, ist in zartwandigen Zellen eingeschlossen. In der Mitte des Eiweisses und mit diesem durch zwei spiralig gedrebte Eiweissschnüre (Chalazae, Hagelschnure) verbunden liegt der Eldotter. Der Dotter ist von der Dotterhaut umgeben, unterhalb derseihen befindet sich die Keimscheibe, und in dem Centrum des Dotters liegt der sog. weisse Eidotter.

Das absolute Gewicht der Hühnereier beträgt 50 bis 70 g. Nimmt man das Durchschnittsgewicht zu 60 g an, so kommen davon auf die Schale etwa 6 g (= 10 Proc.), auf das Eiweiss 36 g (= 60 Proc.) und auf den Dotter 18 g (= 30 Proc.).

Ovum. 545

Vitellum Ovi. Vitellus ovi. Eigelb. Eldotter. Jaune d'oeuf. Yolk. Ist eine dichiussigo, undurchsichtige, blassgelbe bis orangefarbige Emulsion von mildem Geschmack und alkalischer Reaktion. Er enthält Eiweiss, eine als Vitellin bezeichnete Eiweisssuhstanz, Nuclein, Locithin, Cholesterin, Fett, Farbstoff (Luteyn), kleine Mengen Ghakose, Spuren von Neuridin, Mineralstoffa. Die Mineralstoffe bestehen aus Natron, Kall, Kalk, Magnesia, Eisenoxyd, (Phosphorsäure), Kieselsäure. — Bei 80° C. gerinnt der Eidotter; wegen seines Gehaltes an Fett ist er aber im geronnenen Zustande nicht so feat wie das geronnene Eiweiss. — Das Gewicht eines Eigelbes beträgt 16—18 g.

Das unveränderte Eigelb dient in der Pharmacie als Bindemittel für Oel-, Bulsam-Harz-, Kumpferemulsionen, als füssiges Nahrungsmittel bei vielen mit Sinken des Kräftezustandes einhergehenden Krankheiten, auch als Cholagogum bei torpiden Zuständen

der Leber.

Putamen ovi. Testa ovi. Elschale. Elerschale. Besteht aus 94-95 Proc. Calciumbarhouat, 3-4 Proc. organischer Substanz. Wird das Präparat im gebraunten oder gepulverten Zustande gefordert, so kann es durch Conchae praeparatao ersetzt werden.

Albumen ovi. Elweins. Weissel. Ist dickdüssig, schlüpfrig, farhlos
und geruchlos, von indem
Geschmack, schwach alkalisch und besteht aus 12
bis 14 Proc. Eiweiss und
38-86 Proc. Waseer. Das
Eiweiss ist im wesentlichen
als Natriumalbuminat vorhanden. Ueber die chemischen Eigenschaften s. Bd. I.
S. 197.

Durch heftiges Quirlen oder Schlagen wird das Eiweiss in einen dichten, atchenden Schaum (Schnee)

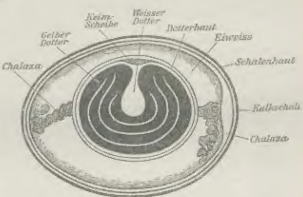


Fig. 60 Ein Höhnerel im Durchschnitt.

verwandelt. Vermischt man diesen mit Zuckerpulver bis zur breifürmigen Konsistenz, so kann man diesen Brei durch Backen in einem beissen Ofenrohr in ein lockeres Gebäck verwandeln. Dieses geschlagene Eiweiss benutzt man auch als Klärmittel-Man mischt diesen Schnee der zu klärenden Flüssigkeit zu und erhitzt diese auf etwa 50° C. Das Eiweiss coagulirt und umbüllt während des Coagulirens die trübenden Bestandtheile, Entfernt man während des Erhitzens die Eiweissgerinnsel mit einem Schaumlöffel, so wird die Flüssigkeit alar. — Ist die Klärung nicht vollständig, so lässt man erkalten (!), setzt der erkalteten Flüssigkeit von neuem Elweiss zu und wiederholt die Procedur. Alkalische Flüssigkeiten lassen sich auf diese Weise nicht klären. In der Praxis setzt man den zu klärenden Flüssigkeiten häufig noch etwas Säure (Essig) zu, um die Coagulation des Eiweisses vollständig zu gostalten.

Eiweiss wird vorzugsweise als Ernährungsmittel verwendet. In der Therapie dieut

bei der Fabrikation photographischer Papiera verbraucht.

Oleum ovorum. Oleum orl. Eleröl. Hulle d'oeuf (Gall.). Gelbeier werden im Wasserbade unter Umrühren solange erwärmt, bis sie die Konsistenz einer Salbe angenommen haben, und bis eine Probe, zwischen den Fingera gestrückt, fettes Oel hervortreten lässt. Die Masse wird alsdann in Leinwand geschlagen und zwischen erwärmten Pressplatten ausgepresst. Das so gewonnene Oel lässt man im geschlossenen Gefässe an einem warmen Orte absetzen und filtrirt es alsdann durch ein getrocknetes Filter im

546 Ovum.

Warmwassertrichter. Man füllt mit dem Oel kleine Flaschen völlig an, verschliesst sie mit guten Korken und bewahrt zie an einem kühlen Orto im Dunklen auf.

Ein gelbes oder röthlichgelbes, fettes Oel, welches bei mittlerer Temperatur dickdussig, bei 25° C, dunuflüssig und klar ist, bei 5-10° C, aber erstarrt und fest wird. Es neigt zum Ranzigwerden. Es besteht der Hauptsache nach aus Oelsaure-Glycerinestet, achen kleineren Mengen Palmitinsäure-Glycerinester und Stearinsäure-Glycerinester und enthillt ausserdem Farbstoff, Glycerinphosphorsaure, Lecithia und Cholesterin,

Eierel wird in der Volksheilkunde zum Bestreichen des Auges bei katarrhalischen

Entzündungen, ferner zum Bestreichen wunder Brustwarzen verwendet.

Oleum ovi artificials. Künstliches Eieröl. Eine filtrirte Mischung aus 88 Th. Olivenol, 10 Th. Cacaool und 2 Th. gelbem Wachs.

Konservirung der Eier. Um Eier zu konserviren, bedient man sich mehrerer Verfahren:

1) Man legt die Eier in Kalkwasser ein. Hierdurch wird allerdings die Faulniss verzögert, aber die Eier nehmen einen unaugenehmen Geschmack an. Nach Kunst rührt dies daber, dass die frische Eiweissifüssigkeit das spec. Gewicht 1,042, das Kalkwasser aber nur das spec, Gewicht 1,0029 hat. Infolgedessen findet zwischen beiden Flüssigkeiten Diffusion statt. Diese wird vermieden, wenn man das Kalkwasser durch Zusatz
von 6 Proc. Kochsulz auf das spec. Gewicht 1,043 bringt. Die Aufbewahrungsgefüsse sind
gut zu verschließen, damit Verdunstung vermieden wird. 2) Einlegen in Natronwasserglas. Und zwar verdünnt man I Vol. käufliches Wasserglas mit 10 Vol. Wasser Es dürsen nur ganz frische Eier eingelegt werden, welche zuvor in geschmolzenes Schweineschmalz getaucht wurden, diese sollen sich aber bis zu 1/2 Jahr gut halten. 3) Uoborziehen mit Wachs, Paraffin, Collodium, Gelatine, Wollfett.

Pritfung der Eier. Es ist natürlich schr wichtig festzustellen, ob Eier frisch sind oder nicht. Dazu kann man sich verschiedener Hilfsmittel bedienen:

1) Liegeo nur wenige Eier zur Beurtheilung vor, so schlägt man diese einfach auf. Der Eidotter muss als scharf abgegrenzte Masse in dem Eiweiss schwimmen. Der



Fig 61.

Dotter muss gelb bis orangegelb, das Eiweiss rein weiss bis gelblich weiss sein. Das aufgeschlagens Ei darf keinen unangenehmen Geruch verbreiten. — 2) Soll eine grössere Anzahl von Eiern benrtheilt werden, so bedient sich der Eierhandler eines Eierspiegels (Ovoskops). Der zuverlässigste Eierprüfer ist folgende Vorriohtung (Fig. 61): Man ninmt eine einfache Petroleumlampe (Küchenlampe) und läset sich vom Klempner einen oplindrischen Mantel aus Schwarzblech verfertigen, welcher um den Glascylinder auf die Lampe aufgesetzt werden kann. In der Hoho der Flamme fast man 1-4 ovale Ausschnitte in dem Mantel anbringen, welche durch Schieber verdeckt oder geöffnet werden können. Zum Gebrauche entzündet man die Lampe, setzt den Schwarzblechcylinder auf und halt in einem verdunkelten Raume ein Ei nach dem anderen vor die ovale Oeffnung. Frisch gelegte Eier sind bell durchscheinend und haben nur eine kleine Luftblase an der Spitze. Ganz un-durchsichtige Eier sind faul. Je trüber die Eier und je grösser die Luftblase ist, deste älter sind die Eier und deste grösser ist die Wahrscheinlichkeit, dass sie

Gewicht 1,0784—1,0942, im Mittel 1,087. Beim Lagern dunstet aus den Eiern etwas Wasser ab, da sich hierbei aber ihr Volumen nicht andert, so werden sie specifisch leichter-

Eier vom spec. Gewichte 1,06 sind stwa 8 Tage alt;

Eier unter dem spec. Gewichte 1,05 sind 2-3 Wochen alt;

Eier vom spec. Gewichte 1,015 stehen an der Grenze der Fäulniss.

Zur Bestimmung des spec. Gewichtes der Eier stellt man sich grössere Mengen zweier Kochsalzlösungen vom spec. Gewichte 1,05 (70 g NaCl in 1 Liter) bez. vom spec. Gewichte 1,02 (30 g Kochsalz in 1 Liter) dar. Alle Eier, welche in der Lösung von 1,05 spec. Gew. untersinken, sind als unverdorben, die auf der Lösung von 1,02 spec. Gew. schwimmenden dagegen als verdorben zu beurtheilen. Man thut gut, durch Außehlagen von Stiebproben

547 Ovum.

festzustellen, ob diese Art der Beurtheilung richtige Ergobusse liefert. Sind in einem grösseren Posten Eier mehrere Sorten vorhanden (man erkennt diese an der Grösse und Form), so sind die einzelnen Sorien erst auseinander zu sortiren, und dann ist jede einzelne Sorte zu prüfen. Man darf weder die spec, schweren Eier für gut, noch die *psc. leichten Eier für verdorben erklären, bevor man sich nicht durch Auf-Echlagen von Stichproben von der Richtigkeit dieser Beurtheilung überlaugt hat.

Aquelin. Bindemittel für Farben auf jeder Unterlage. Ist ein Gemisch

von flassigem Eiweiss mit Fetten und Seifen.

Aquella-Siccativ. Gemisch von wachsartigen Stoffen mit Kohlenwasserstoffen und

Liberischen Oclen.

Wein roth 150,0 g, Natriumbikarbonat 0,5 g, Natriumeblorid 0,2 g, Opiumtinktur, (einfache)

Tropfen, Pepton 60,0 g.—2) Gelbeier 2 Stück, Pepton trocken 10,0 g Rheinwein, (gute Sorte) 120,0 g, Bouillon 250,0 g.

Eier mit einem an Eisen und Phosphorsäure reichen Eigelb. Um diese zur Araftigung von Rekonvalescenten empfohlenen Eier zu gewinnen, muss man dem Trinkwasser, welches den Hülmern gereicht wird, Ferrosulfat, und dem Trockenfutter Calciumphosphat

Eldotter-Selfe, car Kopfwasche. Olei Cocors, Sebi bovini, Liquoris Natri caustici 15 Proc.) as 40,0, Vitellum ovorum sex, Olei Citri 5,0. Man bereite durch kalte Verwifung eine Seife.

Kognak und 1,0 g Vanilletinktur dazu.

Peptonisirie Eier-Klystlere nach Ewald. 4-6 Eier werden mit einer Mischung aus 1,2 g Salzslure (von 25 Proc. HCl) und 200 ccm Wasser, ferner 3-5 g Pepsin während 10 Stunden bei 40° C. im Bratschrank und dann noch weitere 6 Stunden an einem alche za warmen Orte gehalten.

Vitellin-Creme. Eigelb-Tollette-Creme BERNEGAU. Eigelb, praservirtes, nach BERNEGAU (durch S. Bunn Nachfolger in Dresden zu beziehen), Olivenel benzohnirt, Wollfett

Wasserfrei je 1 Th. Man bereite einen Crome.

Creeuor amygdalinus,

Orems aux amandes. Rp Vitellam overum quinque 20,0 Sectioni polyemiti Emulsionis seminis Amygdalarum 40,0. Man erhitme die Mischung im Wasserbade unter

Cremar overum.

Elorerême. Vitellum everum quinque BD,0-50,0 Succlused padr. Lactic vaccint 0.00

Umrühren, bis sie dick wird.

Man erhitze die Mischung im Wasserhade unter Umrühren, bie sie dick wird

han albumineuse (Gall.).

Aqua albuminosa. Elweinswarner, Ep. L. Albumen overum quattuer

3 Aquae destilistae 1000,0 g

A Aquae Aurantii florum 10,0. Man mischt i allmühlich mit 2, seibt die Mischung durch sin linarateb oder verzingtes Sich und fligt a binon. Als Gegenmitted bet Vergiftung durch Queckailberchlorid.

Gelatina aetheres.

Rp. Albumiuls ovi recentle 20,0 80,0. Actheria Durch heftiges Schüttein entsteht eine gelatinose Magne.

Glycoritum Vitelli (U-St.). Girconia. Rp. Vitelli ovi

Glycerial 55.0. Linimentum vitelilantum.

Ep. Olel Ollyne 20,0 Vitellura ovi unius fint Unimentum; tunnerlick but Verbrennungen and Hautkennkheiten.

Mixtura Stockmil Münch Ap.-V.

Rp. Spiritus a Vino 50,0 Vitelium ovi unius Birupt Saccharl 20.0 Aquae q. s. ad 150,0.

Hamb, V.

Rp. Vitella ovorum duorum Strupl Chanconomi 50.0 Spiritus e Vino 60.0 200,0. Aquan q. s. ad

Bestimmung des Eigelbs in Teigwaaren. Nach Juckerack. Dieselbe be-

ruht an' der Bestimmung der Lecithinphosphorsäure.

35,0 g der getrockneten und möglichet fein gepulverten Teigwaaren werden mit gowaschenem Quarzsande gemischt und in einem Extraktionsapparate 12-15 Stunden mit absolutem Alkohol (!) so extrahirt, dass die Temperatur in dem zu extrahirenden Gemisch 55-60° C. ist, was bei den üblieben Soxhlet'schen Extraktionssparaten erfahrungsgemäss der Fall ist. Den meb dem Abdestilliren des absoluten Alkohols hinterbleibenden Rückstand verseift man mit etwa 5 cem alkoholischer Kalihauge (1 Th. Kalihydrat in 9 Th. Alkohol). Die Seife wird in Wasser gelöst, in eine Platinschale gespült, zur Trockne gebracht und verseiht. und veruscht. Die Asche wird mit Salpetersaure aufgenommen, in dieser Lösung die Phosphorsaure nach der Molybdan-Methode gefällt und als Magnesiumpyrophosphat be-

85.

stimmt. — Nachdem die gefundenen Phosphorskuremengen auf Procente der Trockensubstanz der angewendeten Teigwaaren berechnet wurden, liest man mit Hilfe dieser Zahl den bei der Fabrikation zur Verwendung gelangten Zusatz von Eiern zu je 1 Pfund Mehl in den nachstehenden Tabellen ab, und zwar in der Weise, dass etwa sich ergebende wesentliche Bruchtheile von Eiern nach oben auf die nächst höhere halbe oder ganze

Zahl abgerundet werden.

Vervollständigt müssen diese Daten werden 1) durch die Bestimmung der Auche, 2) der Gesammt-Phosphorskure. Diese muss in der Weise ausgeführt werden, dass man das Untersuchungsobjekt mit einer gemügenden Menge Natriumkarbonatlösung eintrocknet, versicht und in der salpetersauren Lösung die Phosphorskure nach der Molyhdan-Methode abscheidet und als Magneslumpyrophosphat zur Wägung bringt. 3) Eestimmung der Stickstoffsubstanz.

Tabelle 4. Bei Verwendung des Gemmmt-Ei-Inhaltes			Tabelle B. Bei Varwendung von Eidotter						
Stock-Zahl Eler auf 1 Pfund Meki		Die Trockensubstanz der so dargestellten Teigwaaren enthält im Mittel			Elt	Die Trockensubstans der so dargestellten Teigenaren endalt im Michel			
	Asche	Genuamt- Phosphor- s2ure Proc.	Lecition- Phosphor- share Proc.	Stickstoff- undestant Proc.	Srbuk-Zabi dotter anf 1	Arche Proc.	Greenint- Phosphor- siture Proc.	Lecithin- Phosphor- thurn Proc	Suckatoli asbitato Proc.
1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11	0,565 0,664 0,758 0,848 0,933 1,013 1,090 1,163 1,234 1,300 1,864 1,426	0,2716 0,3110 0,3483 0,3634 0,4172 0,4490 0,4795 0,5086 0,5362 0,5626 0,5880 0,6123	0,0513 0,0786 0,1044 0,1289 0,1522 0,1744 0,1954 0,2155 0,2348 0,2531 0,2707 0,2875	12,99 13,92 14,81 15,64 18,44 17,20 17,93 18,62 19,28 19,91 20,50 21,09	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12	0,485 0,516 0,542 0,568 0,593 0,617 0,640 0,662 0,688 0,705 0,725 0,745	0,2720 0,3127 0,3520 0,3901 0,4268 0,4625 0,4968 0,5301 0,602 0,502 0,502 0,6939 0,6338	0,0518 0,0801 0,1075 0,1339 0,1594 0,1942 0,2081 0,2313 0,2537 0,2755 0,2765 0,3171	12,37 12,73 13,07 13,41 13,73 14,05 14,34 14,63 14,91 15,19 15,40 15,71

Oxygenium.

 Oxygenium. Gas Oxygenium. Oxygenium gasiforme. Sauerstoff. Oxygène (franz.). Oxygen (engl.). Atomzeichen O. Atomgew. = 16.

Darstellung. 1) Kleinere Mongen, wie sie zu Demonstrationsversuchen gebrancht werden, kann man gefahrlos darstellen, indem man auf Wasserstoffauperoxyd, welches mit verdünnter Schwefelsäure angesänert ist, Kalimpermanganat einwirken lässt, oder indem man auf einen Brei von Baryumsuperoxyd mit Wasser (welcher vorher einige

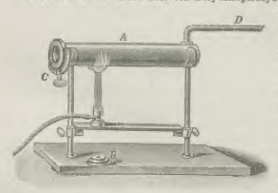


Fig. 62.

Stunden hindurch gestanden hat!) eine koncentrirte Lösung von Kaliumferricyanid einwirken lässt, -2) Grössere Mengen worden awockmassig durch Erhitzen einer Mischung von gleichen Theilen Kalinmehlorat und Mangansuperoxyd dargestellt, nachdem man sich überzeugt hat, dass das Mangausuperoxyd auch wirklich Mangansuperoxyd and night etwa Autimolitrisulfid ist oder mit diesem oder einem anderen Sulfid verunreinigt ist. Man benutzt am allerzweckmässigsten den Müncke'schen ApParat, der aus einem schmiedeeisernen Rohre leicht von jedem Schlosser hergestellt werden kapn: Man fulls das horizontale weitere Rohr mit der Mischung aus Kaliumchlorat und Mangansuperoxyd so an, dass es etwas bis über die Hidfte gefüllt ist, setzt die mit Asbest gedichtete Stirnplatte B ein, welche in der Figur auf dem Brette liegt, fixirt diese durch Heraufklappen und Verschrauben des Bügels C und erhitzt das Rohr mittels der Gasflamme. Der Sauerstoff entweicht durch das Rohr D und wird zunächst durch Kalilange, dann durch Wasser und, wenn er völlig trocken sein soll, durch konc. Schwefelsäure geleitet. Wenn die Entwickelung schwächer wird, schiebt man die Gasflamme etwas weiter nach rechts, um neue Particen des Gemisches zu erhitzen.

Sauerstoff, komprimirter. Gegenwartig wird komprimirter Sauerstoff in druck-sicheren Stahlflaschen zu verhältnissmässig billigem Preise in den Handel gebracht. Wo also der Bedarf nur einigermassen erheblich ist, wird man gut thun diesen comprimirten Sauerstoff zu beziehen. Vergl. Aquae minerales, Bd. I. S. 347.

Eigenschaften. Farbloses, geruchloses, selbst nicht brennbares, aber die Verbrennung and Athmung lebhaft unterhaltendes Gas. Spec. Gewicht = 1,10563 (Luft = 1). 1 Liter Saucrstoff wiegt bei 0° C. und 760 mm B. = 1,48028 g. Durch den Druck von 820 Atmosphären lässt er sich bei - 146° C. zu einer durchsichtigen helbblauen Flüssigkeit verdichten, Welche bei - 184° C. siedet. 1 Liter Wasser löst nuter gewähnlichem Drucke bei + 10° C. = 32 ccm oder 0,0457 g und bei + 20° C. = 28 ccm oder 0,0400 g Sauerstoff. Liter Weingeist löst bei 150 C. = 280 ccm Sauerstoff.

Sauerstoff unterhält die Verbrennung sehr energisch, ein nur glimmender Holzspahn brennt in dieser Gasart mit sehr gianzender intensiver Flamme. Bei Gegenwart einiger blicht oxydirbarer Stoffe (z. B. Phosphor), ferner durch die Einwirkung der elektrischen Entladung wird der Saverstoff in Ozon umgewandelt,

Aufbewahrung. Dus Sauerstolfgas kann für längere Zeit nur in druckfesten Stahlgellassen oder in Gasometere über Wasser aufbewahrt werden. Aus Gummisseken und Refraissien Stoffsäcken diffundirt es allmählich.

Antouding. Sauerstoffgas wird in allen den Fällen mit Vorthell eingesthmet, in denen dem Blate bei dem Einathmen von Luft nicht genügend Sauerstoff zugeführt wird, oder in denen für eine energische Oxydation im Blute gesorgt werden soll, z. B. bei Anthum, Dyspace, Chloroformvergiftung, Herskrankheiten, Chlorose, Leukämie, bei Vergiftung durch Leuchtgas oder Kohlenoxyd, zur Athmung der Luftschiffer in grossen Höhen.

Aqua oxygenata. Sauerstoffwasser. (Häufig auch mit Ozonwasser verwechselt).

Ist unter 3—4 Atmosphären mit Sauerstoff gesättigtes Wasser. Der innerliche Gabrauch dieses Wassers ist ohne Kutzen, nur der eingenthmete Sauerstoff ist auf die Athmung von gaustigem Hinfluss.

II. Ozonum. Ozon. Oxygenium ozonisatum. Aktiver Sauerstoff. O. Mol. Gew. = 48.

Darstellung. Wird dargestellt, indem man Saucretoff (oder Luft) in besonderen "Ozonapparaten" der Einwirkung der dunklen elektrischen Eatladung unterwirft. Mit den vollkommensten Apparaton kann man Gemische von Ozon mit Sauerstoff oder Luft mit einem Gehalte bis zu 8 Proc. Ozon erhalten. Werden solche Gemische von Ozon und Sauerstoff bei dem Siedepunkt der flüssigen Luft abgekühlt, so werden Ozon und Sauerstoff verdussigt. Beim Ansteigen der Temperatur entweicht vorzugsweise der Sauerstoff, withrend sine dunkelblage Flüssigkeit mit einem Gehalt bis zu 80 Proc. Ozon zurückbleibt (Ladenburg).

Eigenschaften. Das bisher erhaltene koncentrirteste Ozon enthielt ca. 86 Procent Ozon O, (Labensuno) und stellte eine dunkelblane Flümigkeit dar vom spec. Gew. 1,456. Sie siedere bei etwa - 120° C. und ging bei dieser Temperatur unter heftiger Explosion in gewöhnlichen gasförmigen Sauerstoff über. In der Regel versteht man unter Ozon nicht das finnige reine oder hechprocentige Ozon, sondern Gemische von Luft oder Sauerstoff und Ozon mit einem Ozon-Gehalt, der bis zu 8-9 Proc. Og steigen kunn.

Man erkennt das Ozon an seinem eigenthünlichen (Phosphor-) Geruche, ferner an folgenden Reaktionsn: I) Pilanzenfarben, wie Lackmus und Indige, werden gebleicht. — 2) Guajakhacztinktur wird geblüct. — 3) Kaliumjodidlesung wird in Kaliumhydroxyd und

freies Jod zerlegt. Lässt man daher Ozon auf rothes Lackmuspapier einwirken, welches mit Kaliumjodiditsung befeuchtet ist, so wird nicht blos Jod ausgeschieden, sondern der rothe Lackmusfarbstoff blau gefärbt (Wichtig!). — 4) Blankes Silberblech wird von feuchtete Ozon oder wässeriger Ozonlösung geschwärzt (I). - 5) Eine salzsaure Lösung von p-Phenylendiamin (WURSTER) oder m-Phenylendiamin (WETL) wird durch Ozon burgunderroth gefarbt,

während Wassersioffsuperoxyd und salpetrige Säure nicht in gleicher Weise wirken (!).

Bestimmung. Man leitet das Gasgemisch durch Kaliumjodidlösung, säuert alsdaan mit Salzaure an und bestimmt das ausgeschiedene Jod durch '/100-Natriumthiosulfat-lösung. 354 Th. Jod entsprechen = 48 Th. Ozon.

Wasser löst bei 15 °C. etwa '/2 Volumen Ozon auf. Die Lösung ist nur geringe Zeit baltbar, ihr Ozongehalt verringert sich bald und verschwindet nach 2—3 Wochen

Anwendung. Ozon übt schon bei gewöhnlicher Temperatur energisch oxydirende Wirkungen aus. Es tödtet Mikroorganismen, oxydirt deren (giftige) Stoffwechselprodukte und zerstört putride Substanzen. Man lässt daher ozonhaltige Luft einathmen gegen Tuberkulose, Ozonwasser gegen die verschiedensten Leiden trinken, ohne dass bisher greifbare Erfolge erzielt wären.

Antibaktericon von Guar & Co. in Berlin ist das von diesen dargestellte gesättigte Ozonwasser, welches alle Bakterien tödten soll und gegen alle Infektiouskrankheiten empfohlen wird.

Aqua ozonisata. Ozonwasser. Ein mit Ozon gesättigtes Wasser. In der Rogel enthält dieses Wasser kein Ozon, sondern Wasserstoffsuperoxyd oder salpetrige Säure. oder unterchlorige Säure. Grav & Co. geben au, dass sie ein wirkliches Ozonwasser darstellen. Bezüglich der Haltbarkeit würde auch für dieses das oben Gesagte gelten.

Aquezon, angeblich eine 2,5 procentige Osonlösung mit Zusatz von Hypophosphiten. Electron von Sprangen ist ein mit Ozon behandeltes Olivenol, nach Apprecar nur

ransiges Olivenol.

Glycozon. Mit Ozon gestittigtes Glycerin Gegen Magengeschwüre, Magenkatarria

Dyspepsie kaffeelöffelweise.

Manol (Succus Anisi ozonisatus) von Dr. med Rivor. Eine sirupose, dunkelbraune Flüssigkeit, aus kone. Rohrzuckerlösung, Karbolsäure, Anisol und Alkohol bestehend. Ozon fehlt. AUPRECHT.

Ozonometer. Sind mit Kaliumjodid-Stürkelösung getrünkte Filtrirpapiere, welche durch Einwirkung von Ozon mehr oder weniger röthlich oder bläulich gefürht werden. Eine beigegebene Farbskala soll einen Maassstah geben zur Schätzung des Ozongehaltes

Ozon-Leberthran von Spranges ist mit Ozon behandelter Leberthran.

Ozontinktur von Sprangen. Sind mit Ozon behandelte atherische Oele, z. B.

Pfefferminebl.

Ozonwaschpulver, desinfteirendes, von Apotheker R. Cunnam in Neu-Ulm bestellt aus 30 Proc. Wasser, 10 Proc. Oelsiterenatronseife, 50 Proc. wasserfreier Soda und 10 Proc. Thon.

Wandol. 1) Wasserige Losung, angeblieb ozonbaltiges Praparat, ist eine parfumierte Salzlosung. 2) Oelige Losung. Ist parfumirtes Mandeloi (R. Fischina).

WURSTER's Tetra-Papier. Ist mit Tetramethylparaphenylendiamin getränktes Filtrirpapier zum Nachweis von Ozon. Das Papier wird durch Einwirkung von Ozon roth gefürbt.

Pancreatinum.

Pankreatinum (U-St.). Pankréatine (Gall.). Panereatinum concentratum. Trypsin.

Darstellung. Die Bauchspeicheldrüse eines frisch geschlachteten Thieres (Rind oder Schwein) wird von fremden Gewebstheilen befreit, durch eine Pleischhackmaschine geschickt und mit 2 Th. Wasser angerieben, welches schwach mit Chloroform (um Fäulniss zu verhindere) gesättigt worden ist. Nach 12stundigem Steben kolirt man die Flüssigkeit und presst den Rückstand ab. Die Flüssigkeit wird filtrirt, das Filtrat wird bei einer 45° C. nicht überstelgenden Temperatur, am besten im Vacuum, zur Trockne gebracht.

Eigenschaften. Ein gelbliches, in Wasser vollständig lösliches Pulver. Es löst in neutraler oder alkalischer Flüssigkeit Eiweissstoffe, indem es sie in Poptone überführt, verzuckert Stärke und spaltet Fette in Glycerin und Fettsäuren. Es ist ein Gemenge von Trypsin and Diastase.

.

Prafung. 1) Peptonisirende Kraft. Man reibt 0,2 g Paukreatin und 10 g trockeues Fibrin mit 50 cem Wasser in der Kälte an. Diese Mischung halt man 6 Stunden bei 56° C. Die filtrirte Fillssigkeit muss die Biuret-Reaktion geben (s. Pepton) und darf Bach Zusatz von Salpetersäure beim Erhitzen nur sehr schwach getrübt werden (Eiweiss). - 2) Verzuckerungskraft. 100 g Stärkekleister (6,0 g Stärke entbaltend) werden mit 0,1 g Pankreatin angerieben. Die Mischung wird 6 Stunden lang bei 50° C. gehalten. Die Flüssigkeit muss leicht filtriren und ihr 4faches Volumen Fanguso'sche Lösung (10 ccm derselban == 0,05 g Glukose entsprechend) beim Aufkochen vollständig entfärben. Riermit wird verlangt, dass 1 Th. Pankreatin binnen 6 Stunden bei 50° C. = 50 Th. getrocknetes Fibria peptonisiren und 40 Th. Stärke in Zucker umwandeln sollen.

Anwendung. Pankreatin wird meist gebraucht um Milch zu peptonisiren (s. Lac 8. 254). Man crwarmt ein Gemenge von 0,3-0,5 Pankreatin, 100,0 Wasser, 1,5 Natriumbikarbonat und 400,0 Milch wahrend 1/2 Stunde bel 38º C., woranf alles oder doch fast alles Kasein in Pepton übergeführt sein soll. - Innerlich giebt man es zur Unterstützung der alkalischen Darmverdauung, am zweckmässigsten in Form keratinirter Pillen oder Keratin-Kapsela.

Pankreas praeparatum. Pankreas pulveratum (Engessen). Zur Darstellung Pankreas praeparatum. Pankreas pulveratum (Excessen). Zur Derstellung wird die Pankreasdrüse von häutigen Organiesten befreit, abgewaschen, zerkleinert, geworket. Hierauf wird die gröblich gepulverte, trockne Masse durch Extraktion mit Anher entfettet, nochmals getrocknet und in ein feines Pulver verwandelt. Excessez giebt dieses Pulver hei Darmkatarrhen, atonischen Zuständen des Darmes etc. mit guten Erfolge, möglicher Weise deshalb, weil alsdann der Magen wenig Salzsaure secernirt. Pankreatinum purum absolutum (U-St.). Das koncentrirte Ferment der Bauch-Peicheldrüse. Gelbes Pulver, theilweise belich in Wasser. Hat amylolytische, proteolytische und gemulgigende Ergenschaften a. ohen. Dogie 0.3—1.0 g. Zur Unterstützung der Darm-

und emulgirende Eigenschaften, s. oben. Dosis 0,3-1,0 g. Zur Unterstützung der Darm-

verdauung und bei Diabetee.

Pankreatinum purum activum. 3 Th. entsprechen = 1 Th. absolutem Pankreatin.

Gebrauch wie das vorige in dreifach stärkerer Gabe.

Pankreatinum purum in lamellis. Durchsichtigs, in Wasser völlig lösliche Lamellen. 6 Th. entsprechen = 1 Th. des absoluten Präparates.

Pankreatinum cum Amylo. Verreibung von Pankreatin mit Stärke. 5 Th. entsprechen = 1 Th. absolutem Pankreatinum.

Pankreatlanm cum Natrio bicarbonico. Gemenge von Pankreatia mit Natrium-

Pankreathrum cum Natrio Bicarbonico. Gemenge von Fankreathrum Natriumbicarbonat. 6 Th. entsprechen = 1 Th. absolutem Pankreatin.
Patvis pancreaticus compositus (Nat. form.). Compound pancreatic Powder.
Peptonizing Powder. Pincreatini concentrati 20,0, Natrii bicarbonici 80,0.
Liquor pancreaticus. 1) Brit. 250 g frische Pankreasdrise wird gereinigt, mit gewaschenom Sand oder Bimssteinpulver fein zerrieben und mit 1 Liter Weingeist von 20 Vol. Proc. eine Woche digerirt, dann filtrirt. 2) Nat. form. Pankratini concentrati 17,5 g, Natrii bicarbonici 50,0, Glycerini 250 ccm, Spiritus Cardamomi compositi 35 ccm, Spiritus (95 Proc.) 35 ccm, Taloi veneti depurati 15,0 g, Aquae q. s. ad 1000 ccm. Ist lan zu filtriren. Mar zu filtriren.

Pankreaden von Knort & Co. Ist ein mit Calciumkarbonat dargestelltes Pankreaspraparat. 1 Th. entspricht = 2 Th. der frischen Drüse. Bei Diabetes mellitus zu $1-4\,\mathrm{g}$ pro dosi und $10-15,0\,\mathrm{g}$ pro die.

Fettpeptonat nach Marpmann, Wird erhalten durch Digeriren von Olivenel mit frischer Pankreasdrüse. Ein mit Wasser sich leicht emutgirendes und daher leicht resorbir-

bares Ocl.

Massa ad clysma nutriens. LEURE. Circa 300,0 Rindfleisch und 100,0 Bauchspeicheldruse (vom Rinde oder Schwein) werden höchst fein zerhackt oder mittels Fleisch-lackemaschine bearbeitet. (Das Gemisch wird alsbald mit warmem Wasser zu einem Breie angerährt und mittelst einer Klystierspritze, welche mit besonderem weitem Endstück ver-

schen ist, in das Rectum injicirt.)

Vinum Panercatini. Pankreaswein. 100,0 frische Bauchspeicheldräse werden bochst fein zerschnitten mit 20,0 Glycerin, 100,0 Wasser und 350,0 weissem Wein, welcher vorber mit 5,0 gepulvertem Natriumbicarbonat geschüttelt, einige Stunden maeerirt und dann kolirt wurde, übergessen, wiederholt durchschüttelt, einen Tag maeerirt und nach dem Auspressen filtrirt. Behufs einer längeren Außewahrung versetzt man die filtrirta Phasigkeit mit 20,0 eines 45 proc. Weingelates.

Paeonia.

Gattung der Rauunenlaceae - Paconicae,

- I. Paconia officinalis L. Heimisch in Sudeuropa, vielfach als Garteupfianse kultivirt. Mit kmutigem Stengel, fiederig zusammengesetzten Blättern, aufrechten Früchten. - Verwendung finden:
- 1) Die Wurzeln, die zu länglichen, gegliedert astigen Knollen verdickt sind: Radix Paconine. - Păonienwurzel. - Racine de pivoine officinale (Gall.). Sie enthalten bis 25 Proc. Stärke, 5 Proc. Zucker, viol Gerbstoff. Das wässerige Destillat soll nach Blaushure riechen,

Früher als Epilepsiemittel verwerthet, auch neuerdings sollen mit dem Fluidextrakt Erfolge erzielt sein.

2) Die Blüthen: Flores Paconine. Flores Rosae benedictae. - Phonienblüthen. Pfingstrosenblüthen. Gichtrosenblüthen. - Fleur de pivolne officinale. Sie sind von süsslich-zusammenzichendem Geschmack, frisch von widerlichem Geruch.

Man verwendet sie als Bestandtheil von Räucherspecies.

 Die Samen. Sie sind erbsengross, oval, glänzendschwarz, geruchles, von öligem Geschmack. Sie sollen ein Alkaloid enthalten.

Sie finden Verweedung zu Halsbändern für zahnende Kinder.

Epilepsiemittel von Fronsphore. Ein Säckchen mit Bernsteingrus, Krebsaugen, Korallen und Paonienkernen, das auf der Herzgrube getragen werden soll.

Epilepsiemittel der Frau Grossberzogin von Mecklenburg-Schwerin; aus der Hofapotheke in Schwerin, sind Pulver aus 1 Th. kohlensaurem Kaik und 2 Th. Paonien-

- II. Paeonia Moutan Sims. Heimisch in China und Japan. "Phonzo Zoufon." Verwendung findet die Wursel (Botan-Wurzel) resp. deren Rinde gegen nervose Leiden. Die letztere besteht aus Röhren, sie ist 3 mm diek, dunkelgraubraun, ranzelig-Markstrahlen 1-2 reihig. Im Parenchym Oxalatdrosen and Stärke z. Th. in zusammengesetzten Körnern. Geruch und Geschmack an Sassafras erinnernd. Enthält zu 4 Proc. Paconol (p-Methoxy-o-Oxyacotophenon), das wirkungslos zu sein scheint,
- III. Paeonia albiflora Pall. in Sibiriou, Japan und dem Himalaya. Die Wurzel wird als Geintlee gegessen und bei Frauenkrankheiten verwendet.
- IV. P. obovata Maxim. In Yesso, "Horap and Orap." Die Wurzel wird innerlieh gegen Magenbeschwerden, Russerlieh auf Wunden, der Saft der gekauten Samen bei Augenentzundungen und die Samen mit Tabak geraucht gegen Obrenschmerzen

Panis.

Panis. Brot. Pain (franz.). Bread (engl.).

Das bekannte, aus verschiedenen Getreidelrüchten, vorzüglich aber aus Roggen oder Weizen bergestellte Gebäck.

Roggenbrot. Zur Herstellung wird Roggenmehl zu einem dünnen Brei angerührt und mit dem von einem früheren Gebäck herrührenden "Sanerteig" versetzt. Nach etwa 12 stündiger Einwirkung des letzteren ist ein Theil der Stärke in Zucker verwandelt und dieser z. Th. 2n Kohlenskure und Alkohol vergobren. Man bereitet nun durch Einkneten von weiteren Mengen Roggenmehls einen derben Telg, lässt diesen noch einige Zeit in der Wärme stehen. Infolgedessen wird der zähe Teig, weil sich die Kohlenafurebläschen in seinem Innern ausdehnen, lockerer, d. h. der Teig geht auf. - Bringt man diesen aufgegangenen Teig in eine Wärme von 160-300° C. (in den Backofen), so entweichen Wasser und Alkohol dampfförmig, die Kohlensäurebläschen im Teige dehnen sich aus und

553 Panis.

machen das Brot perës und locker. Durch die Gerinnung der Eiweissstoffe verliert der Teig seine schlaffe Beschaffenheit, die Stärkekörner bersten, werden verkleistert und vereinigen sieh innig mit dem Kleber. An den Ausseren Partien des Brotes entsteht durch die Einwirkung der Hitze eine braune Kroste, in der die Stürke zum grössten Theile in Dextrin verwandelt ist. Aus 100 Th. Mehl erhält man 120-130 Th. Brot.

Das aus feinem Roggenmehl erbackene Roggenbrot ist relativ hell und anthält waniger Kleienbestandtheile, wirkt also weniger mechanisch reizend auf den Darm. Dan am weniger feinem Roggenmehl erbackene Brot enthält mehr Kleienbestaudtheile, wirht daher ausriker mechanisch reizend auf den Darm, enthält aber wesentlich mehr Eiweissstoffe, die aus dem feineren Mehl zugleich mit der Kleie abgeschieden werden.

Roggenbrot besteht aus otwa 20 Proc. Rinde und 80 Proc. Krume. Es entbillt. famer etwa 20,0-42,0 Proc. Wasser and 70,0-58,0 Proc. Trockenrickstand. Beim Veraschen hinterlässt das luftfreckene Brot etwa 0,6-1,5 Proc. Mineralbestandtheile.

Weizenbrot (Semmel). Die Lockerung des zu Weizenbrot zu verarbeitenden Teiges aus Weizenmehl erfolgt in der Regel nicht durch Sauerteig, sondern durch Hele

Ausser der Hefe benutzt man als Auflockerungsmittel noch die gasförmige Kohlen-(Biorhefe oder Presshefe). Mura in Form der sog. Backpulver, ferner Alkohol im Form von Rum, Arac und Cognac,

Untersuchung des Brotes. 1) Featstellung des Verhältnisses von Rinde und Krume. Man stellt das Gewicht eines sektorformigen Ausschnittes aus dem Brote lest, trennt die Rinde mit einem scharfen Messer sorgfaltig von der Krume und wägt beide.

2) Wassergehalt. Man zerkleinert einen sektorformigen Ausschnitt aus dem Brote 21 Wassergehalt. Man serkinnert einen sektoriormigen Ausschnitt aus dem Brote durch Zerschneiden in kleine Würfel, mischt diese gut durch einander und bestimmt den Wassergehalt durch Austrocknen von 5 g der Durchschnittsprobe bei 100° C. his zum kon-Wassergehalt durch Austrocknen von 5 g der Durchschnittsprobe bei 100° C. his zum kon-Wassergehalt durch Austrocknen von 5 g der Durchschnittsprobe bei 100° C. his zum kon-Wassergehalt durch Erste Wägung nach 6 Stunden, weitere Wägungen in sweiständigen Zwischenfaumen. Im Sozihletschen Trockenschrauke ist die Trocknung nach 5—6 Stunden Zwischenfaumen. His Sozihletschen Trockenschrauke ist die Trocknung nach 5—6 Stunden Zwischenfaumen. His dem man den Wassergehalt von Rinde und Krume und eine Bestimmt und alsdann auf das Gesammtbrot umrechnet.

3) Mineralbestandtheile. 5 g einer Durchschnittsprobe des in kleins Würfel geschnittenen Brotes werden in einer Platinschafe bei nicht zu hoher Temperater (dunkle Rothgluth) verascht. Die ziemlich laugsam fortschreitende Veraschung wird befordert. Weten man die Platinschale (z. B. mit einer zweiten Platinschale oder einem Platindeckel oder anger Nickel Schale) befordert bedocht. oder einer Nickel-Schale) theilweise bedeckt. — Man kann zum Veraschen natürlich auch den Trockenrückstand von der Wasserbestimmung verwenden, dasgleichen die Rückstlinde. welche man erhalten hat, falls die Wasserbestimmung in Rinde und Krume gesondert aus-

Dio Asche wird, wenn erforderlich, zurückgestellt zur Prüfung auf Kupfer und Thonerde, bez. zur Bestimmung demelben. Man besichte aber, dass kleine Mengen beider
(desgl. von Nickel) auch in normalem Brote vorkommen können.

4) Säuregrad. Man übergiesst 100 g Brot mit 400 cem kochendem Wasser, lässt
eine Stunde stehen und titrirt eine abgemessene Menge der auf 400 cem gebrachten Flüssigkeit mit Normal-Natronlauge unter Zusatz von Phenolphthalein. I cem Normal-Natronlauge zeigt = 0,09 Milchehure an.

5) Nachweis von Alaun, Man lasse eine Schmitte Brot 6-7 Minuten in einer Campecheholz-Tinktur (bereitet durch Digeriren von 5 Th. Campecheholz mit 100 Th. Alkohol von 96 Proc.) liegen. Nach 2.—Sstündigem Liegen an der Laft alimmt das Brot

bei Gegenwart von Alaun violette Fürbung an.

6) Mikroskopische Untersuchung. Man kocht 5 g das Brutes mit 150 cem
Wasser und 5 cem Salzsäure, fügt einige Körnehen Kaliumoblorat hinzu, lässt absetzen und mikroskopirt den Bodensatz. Vergl. Bd. I, S. 299.

Mica panis albi, von den Aerzten mituater als Constituens von Pallenmassa vorgepulvert (Mics panis allri pulverata).

Carbo panis. Brotkelle. Echalten durch Trocknen, Brennen und Rösten von

Brot. War früher beliebter Zusatz von Zahapulvern. Aleuron. Aleuronat. Kleber, Klebermehl. Ein von Dr. Huspnauses in Hamm sus pflanzlichen Robstoffen (Nebenprodukte bei der Stärkefabrikation) hergestelltes pflanz-

liches Eiweiss. Em feines, leichtgelbliches Mehl mit etwa 82 Proc. Eiweiss. AVENTE'S Brot. Bezweckt das ganze Getreidekorn zur Broterzeugung heranzuziehen, Das Getreide wird gewaschen, in Wasser gequellt und nun durch Mahlen direkt in einen

554 Panis.

Teig verwandelt. Dieser enthalt alle Kohlebydrate, ferner alle Eiweissstoffe des Getreides, aber auch alle Kleie. Solches Brot ist wegen des Vorhanderseins der Kleie zum allgemeinen Gebrauche nicht zu empfehlen.

Brotöl. Patent-Brotöl. Ist entweder unvermischtes flüssiges Paraffin oder eine Mischung von diesem mit fetten Oelen. Es dient zum Ausreiben der Kuchenformen

Diabetikerbrot nach Esstein. A) Weizenbrot mit 27,5 Proc. Eiweiss. Weizen-Diabetikerbrot nach Eastern. A) Weizenbrot mit 27,5 Proc. Eiweiss. Weizenmehl 600,0, Aleuronat 156,0, Hefe 20,0, Milch 500,0, Kochsalz 5,5, Zucker 1,0. B) Weizenbrot mit 50 Proc. Eiweiss. Weizenmehl 250,0, Aleuronat 250,0, Milch 350,0, Hefe 40,0, Kochsalz 4,0, Hülnereiweiss No. 2, Zucker 1,0. C) Roggenbrot mit 27,5 Proc. Eiweiss-Ianes 1500,0, Kümmel 200,0, Aleuronat 300,0, Samerteig 30,0, Kochsalz 12,0, Wasser bereitet. Weizenmehl 200,0, Aleuronat 200,0, Butter beste 125,0, Kochsalz 4,0, Back-Ueber die Einzelheiten s. Pharm. Zig. 1893, 290.

Diabetikerbrot nach P. Williamson. 60 g gepulverte Cocosauss wird unter Zusatz von etwas Hefe mit Wasser angerührt und an einen warmen Ort gestellt, so dass die geringe, in der Cocosauss enthaltene Zuckermenge zerlegt wird. Aus dieser Paste bereitet

geringe, in der Cocosmuss enthaltene Zuckermenge zerlegt wird. Aus dieser Paste bereitet man mit gleichen Mengen Aleuronat und etwas Saccharin einen Teig, der zu Brot ver-

GELIAR'sches Kornbrot ist identisch mit Aveden's Brot (s. dieses).

Grahambrot. Ein aus Weizenschrot oder aus einer Mischung von Weizen- and Roggenschrot ohne Guhrung bereitetes Brot.

Holzstreumehl zum Brotbacken. Besteht aus feinem Sagemehl und dient zum Ausstreuen der Brotschüsseln an Stelle des bisher duzu benutzten geringwerthigen Mehles. Housvone-Lienic's Backpulver. Ist eine Mischung von primarem Calciamphosphat, Natriumbikarbonat und Kaliumeblorid.

Kleberbrot. Klebermehl wird unter Zusatz von Hefe oder Backpulver mit Wasser zu einem Teige angerührt, und dieser zu Brot verbucken. Das Brot halt sich mehrere Wochen frisch und feucht.

Kleienbrot oder Schwarzbrot mach Justus vos Lienio. 1700,0 grobes Roggen-mehl und 800,0 grobes Weizenmehl werden mit 25,0 gepulveriem Natriumbikarbonat und 50,0 Kochsalz durchmischt und 2050,0 dieses Gemisches mit 1700,0-1750,0 Wasser, welchem 100 ccm verdünnte Salzsaure (1,060 spec. Gew.) zugesetzt sind, zu einem gehörig gleich-formigen Teige geknetet. Hierauf wird der Best des Mehlgemisches (525,0) mit dem Teige vereinigt, der Teig in Brote geformt und dem Bäcker übergeben.

KNEIPP'sches Kraftbrot. Ist ein aus Weizen- und Roggenschrot, angeblich den

K serr schen Vorschriften entsprechend, verbackenes Brot in Stangen.

Luzin. Durch beginnende Fäulniss löslich gewordener, dann bei 25-30° C. getrockneter Kleber, in der Zeugdruckerei verwendet.

Magermilch-Brot. Ist ein gewöhnliches Brot, hei dessen Bereitung das Mehl mit Magermilch (anstatt mit Wasser) angerührt wird. Der Eiweissgehalt des Brotes wird erhold und die Magermilch verwerthet.

Mondamin ist = praparirtes Maismehl.

Panier-Mehl. Ist cine Art Zwieback, zu einem griesartigen Pulver serkleinert und

mit Orlean (oder einem abnlichen Farbstoffe) rötblichgelb gefärbt.

Panis giutinaceus, Kleberbrot, Brot für Dinbetiker. 1000 Th. frischer Kleber aus der Bereitung der Weizenstärke, 100 Th. Butter, 500 Th. trocknes gepulvertes Klebenbrot (Kommissbrot), 10 Th. gepulvertes Natriumbikarbonat, 15,0 Kochsalz und 150 Th. Ei (Eiweiss und Eigelb durch Quirlen vereinigt) werden durchmischt und mit der nöthigen Monge Wasser zum Teige gemacht und dieser mit einem Gemisch aus 5 Th. Schlämm-kreide, 11 Th. gepulverter Weinsäure und 10 Th. jenes gepulverten Kicienbrotes durchknetet. Aus der Masse werden Brote geformt und diese dem Bäcker übergeben.

Physiologisches Brot von Minor. Nach Hesser. 1000 Th. Brotmebl werden mit 40 Th. Hensel's physiologischem Backpulver vermischt und zu Brot verbacken.

SEIDL'sches Kleberbrot für Diabetiker und Fettleibige. Dem Mehl wird durch Auswaschen ein Theil der Stärke entzogen. Der auf diese Weise mit Eiweiss angereicherte Rackstand wird zur Broterzeugung verwendet. In abulicher Weise wird ein Kleberzwie-

STEINMETZ'sches Kraftbrot ist identisch mit AVEDTE's Brot (s. dieses).

Tartarette. Ein englisches Backpulver, zur Erzielung eines weissen, lockeren Gebäckez. Man erhitzt 1500 Th. krystall. Alaun, bis os nur noch 1000 Th. wiegt, pulvert und mischt 60 Th. Mehl dazu.

Tartarine. Ein englisches Backpulver, zur Erzielung eines weissen, lockeren Ge-

blackes, ist eine Mischung aus 14 Th. gebranntem Alaun mit 2 Th. Mehl.

Papaver.

Gattung der Papaveraceae - Papaveroldeae.

- I. Papaver somniferum L. Durch Kultur aus dem im Mittelmeergebiet heimischen Papaver setigerum D. C. entstanden. In zahlreichen Formen zur Opium- und Oelgewinnung sowie als Zierpflanze kultivirt. Einjährig, kahl, blaugrün bereift. Blätter ungleich eingeschnitten-gesägt, sitzend. Die oberen stengelumfassend. Blüthenstiele abstehend behaart. Blüthen weiss, violett oder roth, an der Basis dunkler, selten heller. Staubblätter zahlreich. Kapsel vergt. 2. Verwendung finden:
 - 1) Das aus der unreifen Kapsel gewonnene Opium (vergl. dort).

2) Die unreifen Kapsela selbst;

Fructus Papaveris (Austr.). Fructus Papaveris îmmaturi (Germ. Helv.). Papaveris Capsulae (Brit.). Capita Papaveris. Codia. — Mohnfrüchte. Unreife Mohnköpfe. Mohnkapseln. Mohnkolben. Mohnkannen (Schlafthee). — Capsule de pavot blane ou officinal (Gail.). Têtes de pavot. — Poppy Capsules. Poppy Hoads.

Beschreibung. Die kuglige oder ovale Kapsel setzt sich aus bis 15 Karpellen ausammen, deren zusammengewachsene Ränder mit den Placenten nach innen mehr oder weniger welt vorspringen; nach unten ist die Kapsel fast immer kurz gestielt, oben trägt sie die breite Narbenschelbe mit den Narbenstrahlen, deren Anzahl der der Karpelle entspricht. Ueber die Epidermis der Frucht vergl. Opium S. 514 Fig. 59. Im Gewebe ein Kranz von kräftigen Gefässbündeln, deren Zahl der der Placenten entspricht; ihnen vorgelagert in einem unregelmüssigen Halbkreis eine Gruppe von gegliederten Milchröhren, deren Inhalt das Opium ist. Ausserhalb dieses Kranzes noch zahlreiche kleinere, unregelmässig verlaufende Gefüssbündel. Bei der wilden Form (P. setigerum) und der mit violetten Blüthen und dunklen Samen öffnet sich die Kapsel mit einer der Anzahl der Karpelle autsprechenden Zahl kleiner Kiappen. Die Formen mit weissen Blüthen und weissen Samen springen nicht auf, doch finden sich auch Zwischenformen. Form und Grösse der Kapseln sind abhängig von der Form, von der sie gesammelt werden. Frisch riechen sie narkotisch und schmacken bitter, beim Trocknen verliert sich der Geruch völlig, und der Geschmack wird viel sehwächer.

Bestundtheile. Höchstens 0,12 Proc. Opiumalkaloide, davon 0,03 Proc. Morphin, 0,04 Proc. Narkotin. Asche 14,28 Proc. Der Alkaloidgehalt ist am höchsten unnittelbar nach dem Abfallen der Blumenblätter und nimmt beim Raifen ab, so dasa ganz reife Kapseln gar keine Alkaloide mehr enthalten sollen.

Einsammlung und Aufbewahrung. Man sammelt die Mohnfrüchte im Juli nach dem Abfallen der Blumenblätter, trocknet sie, nachdem man sie gespalten und die Jungen Samen entfernt hat, an einem luftigen, schattigen Orte, zuletzt bei gelinder Wärme, schneidet und bewahrt sie auf der Materialkammer auf. 100 Th. frische geben 14 Th. trockne.

Kauft man die Mohaköpfe vom Dregisten, so ist darauf zu achten, dass man auch wirklich solche erhält, die in unreifem Zustande gesammelt sind; als bestes Kennzeichen dafür gilt ein bräunlich glänzender Ueberzug auf der Schnittfläche der Kapsel und des Stieles, entstauden durch Eintrocknen des beim Schneiden ausgetretenen Saftes. Bei reifen Kapseln fehlt derselbe.

Unreife Mohnkopfe durfen im Geltungsbereiche der Austr, und Germ, im Handverkauf nicht abgegeben werden. Nach Gall, eind sie jährlich zu erneuern.

Anwendung. Aensserlich zu schmerzlindernden Umschlägen, hauptsächlich aber zur Bereitung des Mohnsirups. Die innerliche Anwendung der Ahkochung als Bernhigungsmittel für kleine Kinder ist ein ebenso verwerflicher wie gefährlicher Missbruuch, da er oft genug den Anlass zu einem frühzeitigen Tode gegeben hat. Das Verbot der Abgabe ohne ärztliche Verordnung ist deshalb vollkommen berechtigt, dagegen dürfte die Abgabe reifer Kapseln keinem Bedenken unterliegen (vergl. Bestandtheile).

In Doutschland dem freien Verkehr entzogen.

† Extractum Papaveris fructus. Extractum capitum Papaveris. Extrait de (capsule de) pavet blanc (Gall.). Aus geschuittenen Mohnköpfen wie Extr. Colocynthidis

Gall. (Bd. L. S. 934).

Sirupus Papaveris. Sirupus Capitum Papaveris. Sirupus Diacedion (falseblich: Diacedii). Mohnsirup. Beruhigungssaft. Sirup de pavet blane. Sirop diacede. Syrap of Poppy. Germ.: 10 Th. mittelfein zerschnittene Mohnkopfe durchfeuchtet man mit 7 Th. Weingeist, lasst mit 70 Th. Wasser 24 Stunden atchen, dampft die zum Sieden erhitzte Pressflüssigkeit auf 35 Th. ein, filtrirt und bereitet mit 65 Th. Zucker 100 Th. Sirup. — Austr. lässt 10 Th. Mohnkopfe mit 5 Th. verdünntem Weingeist und 50 Th. Wasser eine Stunde im Wasserbade digeriren, sonst ebenso. — Dier. empfiehlt, 10 Th. gepulverte Mohnkopfe mit 10 Th. Weingeist und 40 Th. Wasser 4 Stunden bei 35° C, auszusiehen und die Pressflüssigkeit mit filtrirpapierabfall aufzukochen, wodurch die Wassermeoge vermindert und das Eindampfen vermieden wird. — Gall. (Sirupus oum extracto Papaveris albi): 1 Th. Extract. Papaveris albi löst man unter Erwärmen in 3 Th. Weingeist (60proc.), fügt 34 Th. Wasser binzu und bringt mit 63 Th. Zucker zum Sirup. — Nat form. 1. 875 cem Tinet. Papaveris (Nat. form.) dampft man bei gelinder Wärme auf 450 cem ein, löst 775 g Zucker und bringt nach dem Erkalten mit q. s. Wasser auf 1000 cem. 2. 125 cem Tinet. Papaveris mischt man mit 875 eem Sirup. Sacchari. — Man wendet den Sirup thee- bis essickelweise gegen Katarrh an. Dio Abgube im Handverkauf vermeidet man aus den oben angestihrten Gründen am besten ganz und verabfolgt als Beruhigungsmittel eine Mischung aus Fenchel- und Sässholzsivup.

3) Die Samon:

Semen Papaverls (Germ. Helv.). Sem. Papaverls album. — Mohnsamen. Magsamen. — Semence ou graine de pavot. — Poppy-seeds.

Beschreibung. Die Samen des Schlafmebns sind schwarz, grau resp. graublan, braun oder weiss mit mannigfachen Uebergüngen. Sie messen 0,88-1,41 mm in der I linge.

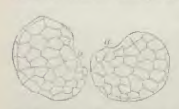


Fig. 65. Sames von Papayer acmulferum, schwach vergrüssert.

und zwar sind die schwarzen die kleinsten, die weissen die grössten. Nur diese werden pharmaceutisch vorwendet. Sie sind nierenförmig, an der eingebogenen Stelle (Fig. 63a) liegt das Hilum, die kurze Raphe und die Chalaza. Unter der Lupa erscheint der Some mit sechseckigen Maschen bedeckt, die durch eine Emporstülpung der Epidermiszellen zu Stande kommen. Dieselben euthalten reichlich feinkörniges Kalkoxalat. Aus dem übrigen Gewebe der Samenschale ist nach eine Schicht gekrümmter Zellen mit getüpfelten Wänden zu erwähnen. — Die Samenschale muschliesst

zin reichliches Endosperm und den gekrümmten Embryo. Beide enthalten in ihren dünnwandigen Zellen neben Plasms fettes Oel und Aleuronkörner, die bis 7 μ gross werden. Sie enthalten zuhlreiche kleine Globoide und Krystalloide.

Bestandthelle nach Kormu. 7,46 Proc. Wasser, 19,36 Proc. Stickstoffsubstanz, 38,44 Proc. Fett, 12,78 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe, 17,69 Proc. Holzfaser, 4,27 Proc. Aache, In der Trockensubstanz: 20,92 Proc. Stickstoffsubstanz, 41,54 Proc. Fett, 3,39 Proc. Stickstoff. — Die Samenschale enthält 8,7 Proc. Kalkoralat. Nach anderen Angaben beträgt der Fettgehalt bis 60 Proc. — Die Mohnsamen unthalten keine giftigen Alkaleide.

Aufbewahrung. Am besten nicht über ein Jahr, da sie leicht ranzig schmecken.

Anwendung. Nur noch selten zu Emnlsionen. In mauchen Gegenden streut man die Samen aufs Brot und verwendet sie auch sonst zur Speise.

4) Das fette Oel der Samen:

Oleum Papaveris (Germ.). — Mohnöl. — Hulle de pavot. Hulle d'oeilletts. Hulle blanche. — Poppy-oll. Poppy-seed-oll.

Beschreibung. Ein blassgelbes, dünnflüssiges, schwach riechendes, augenehm schmeckendes, trockneudes Ool. Es erstarrt bei — 18° C., löst sich in gleichen Theiles Acther, 8 Th. heissem, 30 Th. kaitem Alkohol. Bei der Elaïdinprobe bleibt es flüssig-Spec. Gew. 0,92—0,937. Verseifungszahl 192—195. Jodzahl 134—136. Mischt man 10 g Mohnill mit 5 g Salpetersäure und 5 g Schwefelskure, so färbt es sich ziegelreth.

Bestandtheile. Glycerinester der Linolsdure, Ucladure, Palmitin- und Stearinsdure und kleine Mengen Linolen- und Isolinolensäure.

Prüfung. Auf eine Glasplatte in dünner Schleht aufgestrichen und an einem warmen Orte getrocknet, muss es einen klaren, harten, nicht schmierigen Rückstand hinterwarmen. — Von Wichtigkeit ist die Bestlmung des spec. Gewichtes und der Jodzahl, die beide sehr hoch sind und Verfalschungen z. B. mit Sesamöl erkennen lassen.

Oleum Papaveris album, Um Mohn3) zu bieichen, verführt man genau so wie bei Darstellung des Oleum Lini album (S. 297).

Als trocknendes Oel ist Mohnöl in dichtverschlossenen, möglichst gefüllten Gefässon im Kühlen aufzubewahren.

Verwendung. Zur Bereitung von Emulsionen und Linimenten, frisch als Speisobl-Ausserdem verwendet man es in der Ochmalerei und zur Seifenfabrikation.

Die Rückstände von der Gelfabrikation finden als Kraftfutter für Vich Vorwendung: sie enthalten 31,50-36,80 Proc. Rohprotein, 5,70-13,72 Proc. Rohfatt, 8,0-25,80 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe. Ist den Samen das Fett durch Pressung untzogen, so kann der Fettgehalt bis 30 Proc. steigen.

Emissio communia sen Papaveria (F. rosg. Berol, et Colon). Mohnezaulsion, Mohneamenimiteh. Rp. Emoissonia Sem. Papaveria 20,0:155,6 Simpl simplicia 15,0.

Emulaio del Papareria.

Emulaio dicona (Alic Voricht).

Bp. Olel Papareria. 10,0
Gammi arabici. 10,0
Aquae destill. 15,0
Aquae destill. 135,0
Sirupi simplicia. 20,0.

Strupus Discodion compositus.

Konchhustenssit.

Rp. Sirupi Papaveris 40,0
Sirupi Zingiberis 40,0
Theoloffeiweles.

Species ad chyana anodynum Voolka.

Rp. Florum Verbasel
Captem Papaveris 45 25,0.

Zu einem Klystler.

Tincture Papaveris (Sat form).

Tincture of Poppy

Bp 1. Pruct Papaveris gr. pulv. 500 g

1. Glycerial 125 ccm

g. Spiritus (Stproc.) q. s 4 Aques q. s Man diperirt 1 mit 5000 com siedendem Waasur 2 Stunden Ings. presst aus, dampft auf 500 com ein, setzt 250 com von 2 blows, librirt auch dem Erkalten, fügt 2 biens und wäscht den Filterinhalt mit q s. einer Mischung aus 2 Ruumb. Wasser und 1 Raumth. Weingeist, so dass man 1000 com GonammtBhesigheit erkalt.

Tinctura Paparecia composita.

Ep 1. Fruct. Papaveris gr. m. pulv. 750,0 9. Aquae ferrishe 5. Saccharl pulver. 100,0 4. Estract. Liquirit. radic 100,0 5. Spiritus (87proc.) 100,0

Man erbitet 1 und 2 zwei Stunden im Wasserhade, presst son, dateipft mit 500,0 ein, 18st 3 und 4, fügt 5 hinzu und filtrirt nach mehrtägigen Abgeneralisasen.

Vel. Elixir calmant de Lebas (Gall.). Rp. 1. Extract, Papaverio fruct. 50,0 80,0 I Electuar. Therines. 6.0 a Cruck 90.0 4 Alogs 20,0 5. Madicle Gentieuse 20,0 4. Ithizam. Rhel 7. Cork Auranth Iraca. 20,0 S. Aetheria (p. sp. 0,735) 50,0 640,0. 9. Spiritua (Suproc.)

1—7 mit 9 mehrere Tage magertran, auspressen, filtriren, dann 6 hinzufügen.

Essenzöl von E. und J. Backu gegen Gicht, ist ein Gemisch aus Mohnol und Zwiebelsuft.

Pomade Mandarin besteht aus Mohnöl, Paraffin, Gipsmehl und Parfam.

II. Papaver Rhoeas L. Wohl im Mittelmeergebiet heimisch, als Ackerunkraut weit verbreitet. Einjährig, von abstehenden Haaren rank, mit tief fiederspaltigen Blüttern und grossen, scharlachrothen, am Grande der Blumenblätter schwarzsteckigen Blüttes. Kapsel kahl, verkehrt-cilörmig. — Verwendung finden die Blumenblätter:

Flores Papaveris Rhocados (Ergänzb.). Flores Rhocados (Anstr. Helv.). Rhocados Petala (Brit.). Flores Papaveris erratici. — Klatschrosenblumen. Kiapprosen. Feld-Petala (Brit.). Flores Papaveris erratici. — Klatschrosenblumen. Flores erratici. — Klatschrosenblumen. — Red-Poppy Petala. Flores erratici. — Klatschrosenblumen. — Red-Poppy Petala (Brit.). Flores erratici. — Klatschrosenblumen. — Red-Poppy Petala (Brit.). — Red-Poppy Flores erratici. — Klatschrosenblumen. — Red-Poppy Petala (Brit.). — Red-Poppy Flores erratici. — R

Sie sind queroval, gegen 5 cm gross, zart. Die rothe Farbe wird beim Trocknen schmutzig violett, der schwache Geruch geht verloren. Geschmack schleimig-bitterlich.

Sie enthalten kein Morphin oder andere giftige Optumalkaloide, dagegen ein Alkaloid: Rhocadin. Aus dem Farbstoff hat man als Zersetzungsprodukte zwei Shuren isolirt.

Einsammlung und Aufbewahrung. Man sammelt sie im Jani und Juli, streut sie recht loeker zum Trocknen aus, da sie andernfalls leicht zu schmierig-weichen Kinmpen zusammenbacken, trocknet bei gelinder Wärme oder über Actzkall nach und bewahrt sie in dichtverschlossenen Blechgefüssen an einem trockenen Orto auf. Bei sorgloser Aufbewahrung ziehen sie aus der Luft Feuchtigkeit an. 100 Th. frische Blumenblätter geben 10-11 Th. trockne.

Anwendung. Ihres Schleimgehaltes wegen dienen sie als Bestandtheil von Theemischungen; in frischem Zustande zur Bereitung des Sirupus Rhocados (Ergünzb.), welcher wegen seiner schön rothen Farbe, die durch Säuren nicht verändert wird, als Zusatz zu sauren Mixturen beliebt ist.

Ptisana de follis Papaveris Rhoeados (Gall.). Tisane de coquelicot. Aus

5.0 Klatschrosen und 1000,0 riedendem Wasser durch 'ständiges Ausziehen.

Sirupus Rhoeados (Ergänzb. Brit.). Syrupus de Papavere rhoeade. Klatschrosensirup. Klatschrosensaft. Sirop de coquelicot (Gall.). Syrup of Red-Poppy. Erganzb.: 20 Th. frische Klatschrosen übergiesst man mit 35 Th. siedendem Wasser, seiht nach 12 Stunden ohne Pressung durch, und macht aus 35 Th. Fiftera mit 65 Th. Zachen 100 Th. Sirup. Reit. 260 g gehangle als Klatschrosen gehangle aus 35 Th. Fiftera mit 65 Th. Zachen 100 Th. Sirup. seiht nach 12 Stunden ohne Pressung durch, und macht aus 35 Th. Filtrat mit 65 Th. Zucker 100 Th. Sirap. — Brit.: 260 g getrocknete Klatschrosen setzt man nach und nach zu 400 ccm beissem Wasser, erbitzt im Wasserbade, stellt dann 12 Stunden bei Seise und presst aus; daan lost man 720 g Zucker und fügt nach dem Erkalten 50 ccm Weingeist (90proc.) und so viel destillitete Wasser hinzu, dass man 1160 g Sirup erbält. (In den heissen Ländern darf die Weingeistmenge bis auf das Doppelte erhöht, der Wasserzusatz dementsprechend vermindert werden.) — Gall.: 100,0 getrocknete Klatschrosen lässt man, mit 1500,0 siedendem Wasser übergossen, 6 Stunden stehen, presst aus, lässt absetzen und bringt 100 Th. Seihfütsigkeit mit 180 Th. Zucker durch einmaliges Aufkochen zum Sirup. — Durrenten: 50,0 getrocknete Klatschrosenblätter digerirt man 4 Stunden bei höchstens 35° C. mit 1,0 Citronensaure und 400,0 Wasser, presst aus, kocht in einem blanken Kupferkessel auf, filtrirt und bringt 350,0 Filtrat mit 650,0 Zucker zum Sirup. — Zinnerne und eiserne Geräthe sind bei Bereitung dieses Sirups zu vermeiden. — Dunkelrother Sirup, im Handyerkauf ein beliebtes Hustenmittel für Kinder. im Handyerkauf ein beliebtes Hustenmittel für Kinder.

Papaverinum.

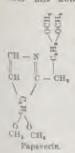
 † Papaverinum, Papaverin. Oplum-Papaverin. C₂₀H₂₁NO₄. Mol. Gew. = 339. Eine zu 0,5-1,0 Proc. im Opinm enthaltene Base.

Darstellung. Fabrikmässig gewinnt man das Papaverin als Nebenprodukt bei der Abscheidung des Morphins nach verschiedenen Verfahren. Im pharmaceutischen Laboratorium kann man zu Uebungszwecken wie folgt verfahren:

Der wässerige Opiumauszug wird mit Astanatronlauge versetzt, der dadurch bewirkte Niederschlag (welcher gleichzeitig viel Morphin anthalt), mit Weingeist digerirt, der weingeistige Auszug eingetrocknet, der Rückstand mit verdünnter Salzsaure aufgenommen, diese gestige Auszag eingebrocknet, der Kückstand mit verdünnter Salzsäure aufgenommen, diese Lösung filtrirt und mit Atamoniakfässigkeit versetzt. Der harzähnliche Niederschlag wird gesammelt, getrocknet, mit gleichviel Weingeist zu einer sirupdicken Masse angerieben und mehrere Tage an einen keum lauwarmen Ort gestellt. Die dann krystallinische Masse wird ausgepresst, durch Lösen in Weingeist, Bebandlung mit therischer Kehle und Umkrystallisiren gereinigt. Beim ferneren Umkrystallisiren in der salzsauren Lösung findet sich in der Mutterlauge der Rest Narkotin, welcher dem Papaverin etwa noch anhing (Marck). Oder mas krystallisirt das unreine Papaverin aus der oxalsauren Lösung um.

Eigenschaften. Ans Alkohol krystallisirt, farblose neutrale, geschmackiese, zarte Prismen, welche bei 147° C. schmelzen. Sie sind in kaltem Wasser fast unlöslich, schwerlöslich in kaltem Alkohol, desgl. in Aether und in Benzol, leichter löslich in beissem Alkohol, leicht löslich in Chloroform und in Aceton. Tertiäre Base; die Salze des Papaverina gind in Wasser meist schwer löslich, leichter löslich in Alkohol. Gegen Rengentien verhalt sich das Papaverin wie folgt:

1) Kone. Schwefelsaure soll das Papaverin ohne Färbung auflösen; beim Erwärmen



der inchlosen Lösung tritt dankelvielette Parbung ein. Die Praparate des Handels geben aber mit konc. Schwefelsaure schon in der Kälte blauviolette bis violette Lösungen.

2) Fröhde's Reagens löst in der Kälte mit grüner Färbung; diese geht beim Erwärmen nacheinander in Blau, Violett und Kirschroth über. 3) Manparin's Reagens (vanadinhaltige Schwefelsäure) fürbt blaugrün und grün. 4) Konc. Salpetersaure lost mit dunkelrother Farbe. 5) Enganns's Rengens löst mit dunkelrother Farbe. 8) Chlorwasser löst mit grünlicher Färbung. Auf Zusatz von Ammoniak tritt rothbraune, nach längerer Zeit schwerzbraune Fürbung ein. 7) Kaliumferricyanid scheidet das Papa-verin aus seinen möglichst wenig freie Säure enthaltenden Lösungen als unlosliches Ferricyanid aus; die Fällung ist nach es. 24 Stunden quantitativ.

Aufbewahrung. In der Reihe der starkwirkenden Arzneimittel Anwendung. Papaverin wirkt beruhigend und soll in Gaben von 0.1-0.35 g auch schlaferregend wirken, was indessen von anderer Seite in Frage gestellt wird. Höchstgaben pro don 0,1 g, pro die 0,4 g.

II. + Papaverinum hydrochloricum. Salzsaures Papaverin. C20H21NO4. HCL. Kol. Gew. = 375,5. Wird durch Auflösen von reinem Papaverin in verdfinnter Salzsäure and Eindunsten der Lösung über Schweielsture dargestellt. - Parblose, rhombische Nadeln, leicht löslich in heissem Wasser, weniger leicht löslich in kaltem Wasser. Wirkt bernhigend auf die Darmbowegungen und wird deshalb bei Diarrhöen, besonders der Kinder, gegeben. Dosis: drei- bis viermal täglich 0,005-0,05 g. Kindern von 2 Jahren *. B. 0.025 m.

Paraffinum.

In der Gross-Technik versteht man unter "Paraffin" aus Kohlenwasserstoffen bestchende Substanzen, welche aus Rohprodukten durch Destillation (1) gewonnen werden und entweder amorph oder von grossblätteriger Struktur und mehr oder weniger durchscheinend sind. Im Handel wirft man unter der Bezeichnung Paraffin mehrere Substanzen durcheinunder.

l. Paraffinum liquidum (Germ. Brit.), Petrolatum liquidum (U-St.), Flüssiges Paraffin. Paraffin-Oel. Hulle de paraffine. Blancolin. Eine aus Petroleum durch fraktionirte Destillation und Reinigung der betreffenden Fraktionen erhaltene ölartige Flussigkeit. Das aus Braunkohlentheer gewonnene flüssige Paraffin ist hänfig schwefelhaltig.

Elgenschaften. Farblose, klare, nicht fluoreseitende, ölartige Flüssigkeit ohne Geruch und Geschmack, vom spec. Gew. mindestens 0,880 (Germ.), nach Brit. 0,885-0,890, unch U-St. etwa 0,875-0,945, bei 360° C. noch nicht zum Sieden gelangend (Germ. und Brit.). Sehr schwer löslich in absolutem oder in 90 proc. Alkohol, klur mischbar mit Aether, Amylalkohol, Chloroform, Henzol, Petroleumbenzin, Schwefelkohlenstoff. Setzt bei 0º bis - 2° C. noch keine Krystalle ab. Besteht aus Kohlenwasserstoffen, die je nach dem becutzten Ausgangsmaterial verschieden konstituirt sind.

Prafung. 1) Man achte darauf, dass das flüssige Paraffin klar, blank und farbles ist: diese Prüfung nimmt man in grösseren Cylindern aus Krystallglas vor und zwar im Vergieich mit Standard-Mustern. 2) Werden 3 eem flüssiges Paraffin in einem zuvor mit warmer Schwefelsäure ausgespülten Glase mit 3 ccm Schwefelsäure unter öfterem Durchschütteln 10 Minuten auf dem Wasserhade erhitzt, so dart das Paraffin nicht verändert and die Saure nur leicht gebruut werden. (Fremde Bestandtheils, die nicht parim affinis sind.) 3) Kocht man 10 cem flüssiges Paraffin mit 10 cem Weingelst, so darf die weingeietige Schicht blanes Lackmuspapier nicht rothen. (Schwefelsdure, organische Saure). Tritt eine deutliche Röthung ein, so bestimmt man die Saurezahl nach S. 506.

Anwendung. Zur Bereitung der Paraffinsalbe, zu subkutanen Injektionen, als Schmiermaterial für Nähmaschinen, Uhren, Pahrräder u. dgl., als Brotal und Kaffeeglasur.

II. Paraffinum molle (Brit.). Petrolatum molle, Welch-Paraffin. Soft Paraffin. Aus Petroleum oder Braunkohlentheer durch Destillation und Abkühlung des Destillates erhaltene, aus einem Gemisch verschiedener Kohlenwasserstoffe bestehende Masso.

Farblose oder hellgelbliche, halbfeste, durchscheinende amorphe oder grossblatterigkrystallinische, geruch- und geschmacklose Masse, zwischen den Fingern erweichend und leicht knetbar. Die Löslichkeitsverhältnisse sind die gleichen wie bei dem füssigen Paraffin. Spec. Gew. = 0.840-0.870, Schmelzpunkt 35,5-39°C. (Nach U-St. spec. Gew. bei 60°C. = 0.820-0.840.)

Wird zur Herstellung der Paraffükerzen, des Paraffinjapieres verwendet. Die weniger reinen Sorten dieuen in der Streichholzfabrikation zum Paraffiniren der Hölzer.

- III. Paraffinum durum (Brit.). Petrolaium spissum (U-St.). Rart-Paraffin. Hard-Paraffin. Aus den höheren Fraktionen bei der Destillation des Petroleums durch Abkühlung abgeschiedenes Gemisch von Kohlenwasserstoffen. Farblose, halbdurchsichtige, krystallinische Massen vom spec. Gew. 0,820—0,940, bei 54,4—57,2° C. schmelzbar. Nach U-St. Schmelzp. 45—51° C., spec. Gew. bei 60° C. = 0,920—0,850. Die Löslichkeitsvorhältnisse wie bei den vorigen. Nicht identisch mit dem Paraffinum solidum der Germ., da es durch Destillation gewonnen wird.
- IV. Paraffinum solidum (Germ.). Festes Paraffin. Ceresin. Gereinigtes Erd-wachs. Aus dem natürlich vorkommenden Erdwachs (Ceresin) durch einen Beinigungsprocess (Behandeln mit konc. Schwefelsäure, Filtriren über Thierkohle) erhalten.

Undurchsichtige weisse, mikrokrystallinische Masse ohne Geruch und Geschmack, vom spec. Gew. 0,920-0,940, bei 74-80° C. schmelzend. Unlöslich in Wasser, löslich in etwa 35 Th. absolutem Alkohol.

V. Ceresinum naturale. Natürliches Ceresin. Ceresinum flavum. Ozokerit. Erdwachs. Nefte-Gil. Naft-Gil. Das natürliche Ceresin wird geschmolzen, filtrirt und wenn nöthig vorher kürzere Zeit mit Thierkohle behandelt. Man erhält alslann eine dem gelben Wachs ühnliche Masse, die im spec. Gew. und Schmelzpunkt sich dem gereinigten Ceresin (Paraffinum solidum) nähert. Sie wird in den Gewerben, namentlich zum Verfülschen und als Ersatz des gelben Wachses verwendet.

Cornentum Paraffiel,

L Paraffinsalbs (Germ.).

Rp. Paraffini solidi (Gerssini) 1,0
Paraffini liquidi 4,0.

II. Paraffin Olotment (Brit). Rp. Paraffini duri (Brit). 9,0 Paraffini mobile (Brit). 31,0.

Stilus Parafful ungoens.

Paraffun-Salbenstift (E. Instruuch).

Rp. Parafful solidi (Ceresini)

Parafful liquidi an.

Blumen-Konservirung. Dieselbe erfolgt durch Eintauchen der Blumen in geschmolzenes Paraffin.

Bobner-Wachs. 2 Th. gelbes Ceresin, 0,5 Th. Schuppenparaffin werden gusammengeschmolzen. Man rührt zunächst 1,5 Th. französisches Terpentinol und zuletzt mit Vorsicht 2,0 Th. Benzin darunter. Brillant-Paraffin. Ist ein durch Zusammenschmelzen von 75 Th. Paraffin und

Brillant-Paraffin, Ist ein durch Zusammenschmelzen von 75 Th. Paraffin und 25 Th. Carnaubawachs erhaltenes Gemisch. Als Bohnerwachs und zum Plätten im Gebrauch. Brotöl. Brodöl. Patent-Brodöl. Zum Bestreichen der Kuchenhleche ist füssiges Paraffin.

Desinfektin. Aus den Destillations-Rückständen der Roh-Naphtha hergestellt.

Braungelbe Flüssigkeit, in allen Verhältnissen mit Wasser mischbar.

Emulsin, Französische Specialität. Angeblieh ein unter hohem Drucke oxydirtes Paraffin, zur Herstellung haltbarer, neutraler Emulsionen.

English Wash-Paraffin. Ist Weichparaffin und soll das Waschen der Wäsche be-

fordern. Man nimmt auf 10 Liter Wasser = 125 g Seife und 4 g Paraffin.

Lederschmiere, flüssige. Oleum coriarium. Dickes Mineraldi, robes Rübbl je 2000 Th., Fischthran 500 Th., Fichtenbarz 250 Th.

Lederschulere, dicke. Ledersalbe. Unguentum corlarium. Dickes Mineraldi und rohes Rübol je 1000 Th., Weich-Paraffin, Rindertalg und Kolophonium je 500 Th.

Maschinendi. 1) Für Nühmaschinen: Ein Gemenge von gleichen Theilen flüssigem Paraffin und Olivend. 2) Für Fahrräder: Flüssiges Paraffin. 3) Für gröbere Maschinen: Konsistentes Minerald mit oder ohne Zusatz von thierischem oder pflanz-

Masut. Die Rückstände der Destillation von kaukasischem Petroleum, dienen zum Helzen der Kessel in Schiffen und Lokomotiven. Man spritzt das Masut in die Feue-

rungen ein.

Mineralialg. Ein aus Ceresin und Paraffinol bereitetes Gemisch von der Konsistenz

des Rindertalges. Schmiermittel für Dampfeylinder.

Mollisin. Durch Zusammenschmelzen von 4 Th. flüssigem Paraffin mit 1 Th. gelbom

Wachs zu erhalten. Salbengrundlage.

Pannus paraffloatus. Linteum paraffloatum. Paraffluirtes Verbandzeng. Shirting wird in der Wärme getrocknet und in einer lauwarmen Lösung von 10.0 Th. Geresin, 100 Th. Bienenwachs und 25 Th. Lärchenterpentin in 5000 Th. Benzin eine Stande maceriri und dann ausgepresst. Dieses Verbandzeug wird häufig bei Frakturen augewendet. Hier Paraffin in Stelle des Ceresins zu setzen ist nicht zu empfehlen.

Paraffinkrätze ist eine beim Verarbeiten von unreinem Paraffin auftretende Haut-

krankheit.

Phonixol. Vulkanol. Belmontinol. Lubricating-Oll hier Namen für mehr

oder weniger konsistente Mineralöle, welche als Schmiermittel verwendet werden.

Wagenfett. 1 Th. schweres Parafinol und I Th. schweres Harzol werden gemischt. Dann seizt man 5-8 Proc. Kalkstaub zu und arbeitet das Gemenge bei 20-25° C. durchcipander.

Paraldehydum.

l. † Paraldehydum (Brit. Germ. U-St.). Paraldehyde (Gall.). Paraldehyd. Elaldehyde, C. H. 1902. Mol. Gew. = 132.

Darstellung. Wird aus dem gewöhnlichen Acetaldehyd durch Polymerisation

dargestellt.

Man destillirt unter guter Kühlung ein Gemisch von 4 Th. Weingeist (von 80 Vol .-Proo.), 6 Th. Braunstein, 6 Th. konc. Schwefelsäure und 4 Th. Wasser. Das Destillat wird unter Zusatz von geschmelzenem Calciumchlerid nochmals rektificirt. Man leitet die Dämpfe über Calciumchlorid, welches auf 22-25° C. erwärmt ist, und kondensirt sie alsdann in einer stark gekühlten Vorlage. — Aus dem so erhaltenen Acetaldehyd entsteht der Paraldehyd, wenn man ersteren bei gewähnlicher Temperatur mit gasfürmiger Salzsäure sättigt. Man mischt mit kleinen Mengen Wasser, destilliet ab, und kühlt die über 100° C. übergehenden Anthoile stark ab. Der Paraldehyd krystallisirt alsdann und kann durch nochmalige Rektifikation mit darauf folgendem Abkühlen rein erhalten werden.

Eligenschaften. Der reine Paraldehyd ist eine klare, farblese, eigenthümlich würzig und zugleich erstickend riechende Flüssigkeit von brennend kühlendem Geschmack. Das spec. Gow. ist bei 15° C. = 0,998, der Siedepunkt liegt bei 124° C., also fiber 100° höher als der des gewöhnlichen Aldehydes. Bei einer Temperatur von 0 °C, erstarrt er zu siner farblosen Krystallmasse, welche bei + 10,5° C. wieder schmilzt. Mit Alkehol und Aether ist er in jedem Verhältniss mischbar. - 100 Th. Wasser von 15 C. vermögen fast 12 Th. Paraldehyd aufzulösen, ohne dass sich später ölige Tropfen abscheiden; dabei ist beachtenswerth, dass die Löslichkeit des Prüparates in warmem Wasser geringer ist als in kaltem. Die kaltgeelittigte, klare Lösung von Paraldehyd in Wasser trübt sich daher beim Erwärmen; bei 100° C. scheidet sich etwa die Hälfte des gelösten Paraldehydes ab.

Im übrigen zeigt der Paraldehyd alle Eigenschaften eines echten Alduhydes; er ist ein Reduktionsmittel, giebt z. B. beim schwachen Erwärmen mit ammoniakhultiger Silbernitratläsung einen Aldehyd- (Silber-) Spiegel, geht durch Oxydation in Essignaure fiber (schon durch den Luftsauerstoff), beim Erwarmen mit Kalihydrat liefert er unter Gelbfärbung würzig riechendes Aldehydharz. Bei der Destillation für sich geht er theilweise in gewöhnlichen 86

Randh d. pharm Peach. II.

Aldehyd über; beim Destilliren mit ein wenig Schwefelsaure ist diese Umwandlung eine totale.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht geschützt, in nicht zu grossen Flaschen (z. B. von 200 com Fassungsraum).

Prafung. 1) Er siede in seiner ganzen Menge bei 123-125° C. und erstarre unter 0° C. zu Krystalien, welche bei 10° C. schmelzen. (Gewöhulicher Aldehyd siedet bei 21° C. und würde das Erstarren verbindern bez. den Schmelzpunkt hernbärücken.) — 2) Werden 5 cem auf dem Wasserbade verdunstet, so darf kein übelrischender Rückstand hinterbleiben (Amylaldehyd, Valeraldehyd). — 3) I Th. mass sich in 10 Th. Wasser bei 15° C. lösen (Amylalkehol, Valeraldehyd sind sehwer löslich), beim Erwärmen muss sich diese Lösung trüben (gewöhulicher Aldehyd, Alkehol). — 4) Die kaltgesättigte wässerige Lösung darf nach dem Ansänern mit Salpetersäure weder durch Sübernützat- noch durch Baryunnitzatlösung getrübt werden. (Salzsäure bez. Schwefelsäure.) — 5) Eine Mischung von 1 ccm Paraldehyd und 1 com neutralem Weingeist darf nach Zusatz eines Tropfens Normal-Kalilauge saure Reaktion nicht zeigen. Man stellt dies antweder mittels Lackmuspapier oder durch Zugabe von 1—2 Trupfen Lackmustinktur fest.

Anwendung. Man giebt dan Paraldehyd als beruhigendes Mittel (Sedativum) in Mengen von 1—2 g. als Schlafmittel zu 3,0—6,0—10,0 g (im letzteren Falle auf mehrere Einzeldesen verthellt), in Mixturen, auch mit Gummiechleim kombinirt, seltener in Suppositorien. Als Geschmackscorrigens ist Rum oder Citronenessenz empfohlen. Auch wird er als Antidot des Strychnins angewendet. Der Athem riccht nach dem Einzehmen von Paraldehyd intensiv nach Aldehyd. Höchstgaban: pro dosi 5,0 g. pro die 10,0 g (Germ.).

	Elizir Paraldehydi (Nat. for	m.)
Ep.	Paraldehydl	250,0	erre.
	Glycerial	125,0	4
	Spiritus (95 Proc.)	815,0	-
	Tipetaras Cardamomi	17,5	14
	Olel Aurantil		
	Olel Cinnamomi	65 2,0	-
	Tineturas Perstonia	15,0	-
	Elivir artematica a way	A Loon o	

	Empleto Paraldehydi Runung.
Etge	Gumust arablet
	Paraldehydi az 15,0
	Aquae q. s. ad emulaionis 150,0
	Fuupi Amygdalarum 20,0
	Ciysma Paraldehydt Lrymxan.
Rn.	Paralslehvill 6.6

Aquee q. a. ad

Mucliaginia Gummi amblet 100,0

II. Aldehydum. Aethylaldehyd. Gewöhnlicher Aidehyd. C. H.O. Mol. Gew. = 44. Entstaht, wie oben augegeben, derch Oxydation des Aethylalkehols. Farblose, leicht bewegliche Flussigkeit von erstickendem Geruche. Siedepunkt 21° C., spec. Gew. bei 16° = 0,7876. Mit Wasser und Alkehol in jedem Verhältniss und unter Wärmeentwicklung mischbar, mit Aether mischbar ohne Wärmeentwicklung. Nimmt aus der Luft leicht Sanerstoff auf und oxydirt sich zu Eesigsäure. — Der absolut reine Aldehyd ist sehr theuer und darf nur auf ausdrückliche Bestellung dispensirt werden. Ein technischer Aldehyd von geringerer Reinheit wird aus den Vorläufen der Spiritusrektifikation gewonnen.

Liebesbarometer, Füllungsfüssigkeit. Ist mit Fuchsin rothgefärbter, technischer Aldebyd.

Iii. † Paraformaldehyd. Paraform. Triformol. Trioxymethylen. (Cli, 0),... Mol. Gew. = 80.

Hinterbleibt beim Eindampfen oder Abdestilliren einer koncentrirten wässerigen Formaldehydbisung als weisse, percellanartige Masse.

Weisse, undeutlich krystallinische Masse, bei gewöhnlicher Temperatur fast geruchles, in der Wärme stechend riechend, unlöslich in Wasser, bei 152° C. schmelzend, aber schon unter 100° C. schmiltend. Das sublimirte Triexymethylen schmilt bei 171 bis 172° C. Beim Erhitzen für sich oder mit Wasser geht es wieder in gewöhnlichen Formaldehyd über.

Es wird zur Zeit besonders zur Desinfektion angewendet und zu diesem Zweck durch starkes Pressen in die Form von Pastillon in den Handel gebracht.

Parietaria.

Gattung der Urticaceae - Parietarieae.

Parietaria officinalis L. Heimisch im südlichen und mittleren Europa. "Glasbrant, Tag and Nacht, Robbuhnkraut, Wendkraut," Mehrjahrig. Stengel aufrecht und einfach, oder ausgebreitet und listig. Blätter randlich bis elliptisch, ganzmadig, dreinervig.

Lieferte früher Horba Parietariae, jetzt noch in der teall, als Pariétaira.

Gilt als harntreibend, wurde Russerlich auch als Wundmittel verwendet.

Pelletierinum.

Die Granatwurzelrinde enthält, wie Bd. I, S. 1248 angegeben ist, vier als Polletierin, Methylpelletierin, Pseudopelletierin und Isopelletierin bezeichnete Alkaleide, von denen das Peiletierin als der Hauptträger der wermtreibenden Wirkung angesehre wird

† Pelletierinum. Puntein, C.H., NO. Mol. Gew. = 141.

Durstellung. Die gepulverte Gramtwurzelrinde wird mit Kalkmilch versetzt und in otnem Perkolator mit Wasser ausgezogen. Den erhaltenen Auszug schlittelt man mit Chloroforn, aus und entzieht diesem die Basen durch Schütteln mit stark verdfinnter Shwefelshure. Diese Lösung, welche sämmtliche Alkaloide onthält, wird mit liberwhitesigem Natriumbikarbonat versetzt, wodurch Pseudopelletierin und Methylpelletierin Ausge chieden werden, die man durch Ausschütteln mit Chloroform entfurnt. Aus der dekatändigen natriumbikarbonathultigen Flüssigkeit scheidet man Pellotieria und Iso-Pelletierin mit Kalilauge ab und schüttelt mit Chloroform aus. Dieser Lösung entzieht man die beiden Alkaloide mit verduunter Schwefelsaure. Man dampft die Snifatiosung zur Crockno und setzt den Salzrückstand auf Filtrirpapier der Luft aus. Isspelletierinsulfat serflicest an der Luft und zieht in das Filtrirpapier ein, während Pelletierinsulfat in Erystellen anrückbleibt. - Man zerlegt das Sulfat mit Kalihydrat, schüttelt die Base mit Thleroform oder Aether aus, destillirt das Lösungsmittel ab, trocknet die Base mit Aetztali und destillirt sie im Wasserstoffstrome.

Eigenschaften. Eine slige, farblose, an der Luft sich braunende Flüssigkeit von comatischem, an Wein erinneradem Geruch. Spoc. Gew. bei 0° C. = 0,999, bei 21° C. = 0,985. Siedepunkt = 195 °C. Die freie Base ist rechtsdrehend; die Salze dagegen sind linksdrehend. Durch Erbitzen auf 100° C. wird das Pelletierin optisch inaktiv. Es löst sea in 20 Th. Wasser, in jedem Verhiltnisse in Alkohol, Acther and Chloroform, giebt alle Reaktionen der Alkaloide, ist eine starke, alkalisch reagirende Base, giebt z. B. mit substancedampfen Nebel und bildet gut krystallisirende Salze. Platinchlorid erzengt in der wasserigen Pelletieriniösung keinen Niederschlag. In den Lösungen der Blei-, Zink-, Quecksiber- and Silbersalze erzougt Polletierin weisse, mit Cobaltnitrat und Kupfersulfat blaue Niederschläge. Der durch Gerbsäure bewirkte Niederschlag ist im Deberschusse des Fällungsmittels löslich.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor licht und Säuredämpfen geschützt.

Anwendung. Die freie Base wird nur selten in Gaben von 0,1-0,5 g in Pulvern and Piller als Bandwarmmittel verwendet. Hänfiger giebt man die folgenden Salze.

† Pelletierinum sulfuricum (C_xH₁₅NO)_x. H₂SO₄. Mol. Gew. = 380. Punicium sulfuricum. Pelletierinusulfat. Puniciusulfat. Wird durch genano Neutralisation von 16 Th. freier Pelletierinusse mit cs. 20 Th. vardünnter Schwefelsäure (von 16 Proc.) und Eintrocknen der Salziesung über Calciumchlorid dargestellt.

Weisse, krystallinische, nicht hygroskopische Misse, leicht in Wasser losich. Beim Stehen an der Laft, ebenso beim Verdampfen der wässerigen Lösung nimmt es leicht

saure Reaktion und gelbbraune Farbe an, Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, vorsichtig. Anwendung wie das folgeude.

† Pelletierinum tannicum (Ergänzb.). Punicinum tannicum. Gerbsaures

Pelletierin. Gerbsaures Punicin.

Zur Darstellung fallt man eine wässerige Lösung von 1 Th. Pelletierinsulfat mit einer wasserigen Lösung von 3,3 Th. Gerbsaure, die vorher mit Ammoniakilūssigkeit genau neutralisirt worden ist. Der Niederschlag wird mit Wasser gewaschen, bei gelinder Warme repetrocknet und zerrieben. — Das Pelletierintannat des Handels besteht gewöhnlich aus den Tannaten sämmtlicher in der Granatwurzelrinde enthaltenen Basen. Man erhält dieses Präparat, indem man 1 Th. des bei der Darstellung des Pelletierins erhaltenen Basengemisches (s. oben), ohne die einzelnen Glieder zu trennen, in Alkohol löst, eine alkoholische Lösung von 3 Th. Gerbahure zugiebt und das Ganze bei gelinder Wärme eintrocknet.

Ein gelblich-weisses, geruchlesses, amorphes, meist aus einem Gemische der Tannate des in der Granatiende suchstanzen Alkalende besteht des En gelbtich weisses, geruchlesses, amorphes, meist aus einem Gemische der Tannate

der in der Granstrinde enthaltenen Alkalotde bestehendes Pulver von zusammenziehendem Geschmacke und schwach saurer Reaktion. Es löst sich etwa in 700 Th. Wasser oder in etwa 80 Th. Weingeist. In verdünnten Säuren ist es beim Erwarmen leicht löslich.

Die wasserige Lösung wird durch Eisenchloridlösung blauschwarz gefürbt. Wird die salzsaure Lösung des Pelletierintannats mit überschüssiger Natronlange versetzt und dann mit Aether ausgeschüttelt, so verbleiben nach dem freiwilligen Verdunsten des Aethers schwach gelbliche, ölige, eigenthümlich riechende, stark alkalisch reagtrende Tropfen, welche bei Annäherung von Salzsäure Nebel bilden. — Bei Luftzutritt erhitzt, verbrenne 0,1 g ohne einen wägbaren Rückstand zu hinterlassen.

Aufbewahrung. Vorsichtig. Anwendung. Als Bandwarmmittel in Gaben von 0,5—1,5 g nach 24stündigem Fasten, am besten in einem Senns-Aufguss.

Pensinum.

Pepslnum (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). Pepslne (Gall.). Pepsin. Pepslnyle. Chymosine. Gasterase. Ein von den Labdrüsen des Magens secernirtes und im sauren Magensafte enthaltenes Ferment (Enzym), welches die Eigenschaft hat, in saurer Flüssigkeit Eiweiss zu verdauen.

Darstellung. Diese erfolgt aus dem Magen des Schweines und dem Labmagen des Schafes und Kalbes fabrikmässig nach nicht nüher bekannt gegebenen Verfahren. Man unterscheidet im Handel koncentrirtes Pepsin und verdünntes Pepsin und zwar versteht man auter letzterem Verreibungen des koncentrirten Pepsins mit indifferenten Verdünnungsmitteln. Das absolut reine Pepsin ist noch nicht bekannt,

A) Des koncentrirtes Pepsins. 1) Die Magenschleimhaut des Schweines wird von der Muskelschicht abpräparirt und mit salzsäurehaltigem Wasser ausgezogen. Aus der Wisser Misserigen Lösung scheidet man das Pepsin durch Fällung mit Kochsalz ab. Der Niederschlag wird hierauf in Wasser gelöst, die filtrirte Lösung zur Entfernung des Kochsalzes dialysist und der im Dialysator verbleibende Rückstand durch Aufstruichen auf Glasplatten bei 40° C. zur Trockne gebracht. — 2) Man kratzt die gereinigte Schleimhautschicht ab, extrahirt sie mit 5procentigem Alkohol und bringt den filtrirten Auszug im Vacuum oder bei nicht über 40° C. zur Trockne. — 3) Man zieht die Magenschleimhaut mit phosphorsäurehaltigem Wasser aus und versetzt das klare Filtrat mit Kalkwasser. Der entstehende Niederschlag von Tricalciumphosphat reisst das Pepein mechanisch nieder. Man löst den Niederschlag in Salzsaure auf und erzeugt nun in der Flüssigkeit einen neuen Niederschlag durch Eintröpfeln einer Lösung von Cholesterin in Aetheralkohol. Der aus Cholesterin + Pepsin bestehende Niederschlag wird dann mit Aether extrahirt, wodurch das Cholesterin in Lösung geht, während das Pepsin ungelöst zurückbleibt.

B) Die verdaanten Pepsine stellt man dar durch Verreibung der koncentrirten Pepsine mit indifferenten Verdannungsmitteln. Als solche werden benutzt: Milchzucker

wasserfreies Natriumsulfat, Stärke, Mannit,

Eigenschaften. Die koncentrirten Pepsine in ihrer reinsten Form stellen hellgelbliche bis bräunliche, mehr oder weniger hygroskopische, amorphe Massen dar. Die guten Sorten riechen schwach, der Geruch wird als "brotartig" beschrieben, geringere Sorten haben thierischen, leimartigen Geroch. Unter keinen Umständen darf der Geroch fanlig sein. - Von salzsäurehaltigem Wasser wird Pepsin zu einer etwas trüben Flüssigkeit golöst; aus dieser wird es durch genügende Mengen von Kochsalz oder Alkohol ausgefällt.

565 Pepsinum.

Glycerin hat ebenfalls die Eigenschaft, das Pepsin aufzulösen; auch aus dieser Lösung wird lutzteres durch Alkohol wieder gefällt. - Ronktionen und Formel lassen sich für das Pepsin nicht angeben, weil man das reine Pepsin, falls eine solche Substanz überhaupt existire, nuch night kennt.

Die wichtigste und charakteristische Eigenschaft des Pepsins ist die, dass es unter bestimmten Verhältnissen Eiweiss verdaut, d. h. Pepsin löst Fibrin und gekochtes Eiweiss, indem es diese in Albumosen und Pepton umwandelt. Diese Wirkung findet indess nur statt bei gleichzeitiger Gegenwart von Säure, am besten Salzsäure, und sie ist am intensivaten bei einer Temperatur von 35-40° C. In neutraler oder alkalischer Flüssigkeit wirkt das Pepsin auf Eiweiss nicht ein. - Wird eine Pepsinlösung über 40° C. hinaus erhitzt, so nimmt das Verdauungsvermögen allmählich ab, über 60° C. hinaus ist es vollständig vernichtet. Ebenso wird in stark alkoholischer Flüssigkeit das Verdaunngsvermögen zerstört.

Man hat dieses Verdauungsvermögen des Pepsins als Maassstab für seine Wertbestimmung augenommen. Indessen ist dabei folgendes zu beachten: Die Menge Eiweise, welche von Popsin gelöst wird, ist unter sonst gleichen Verhältnissen um so grösser, je grösser der vorhandene Ueberschuss an Eiweiss ist, weil alsdann das Eiweiss dem Pepsin mehr Angriffspunkte hietet. Bei der Werthbestimmung des Pepsins muss man daher die vorgeschriebenen Verhältnisse streng einhalten und kann nur solche Ergebnisse mit einander vergleichen, welche genau nach der gleichen Untersuchungs-Methode erhalten worden sind, d. h. man darf nicht das eine Mal wenig Pepsin auf viel Eiweise und das andere Mal viel Pepsin auf wenig Eiweiss einwirken lassen und dann etwa die Mengen Eiweiss berechneu wollen, die durch die Pepsine gelöst worden sind. Man würde hierbei zu völlig falschen Ergebnissen kommen.

Koncentrirtes Pepsin. Pepsinum (Brit. U-St.). Pepsine extractive (Gall.). Das Pepsin der Brit, wird als 2500 fach, das der U-St, als 3000 faches bezeichnet, d. h. das der Brit, sell unter den vorgeschriebenen Bedingungen die 2500 fache, das der U-St, die 3000 fache Menge seines Gewichtes au gekochtem Hühnereiweiss verdauen.

Brit. Uebergiesst man 12,5 gekochtes und fein zerkleinertes Eiweiss mit einer Lösung von 0,005 g Pepsin in 125 eem Wasser und 1 g Salzsäure (von 25 Proc.) und hält diese Mischung unter häufigem Umschütteln 6 Stunden bei 40,5° C., so soll das Eiweiss auf geringe Reste von Häutchen aufgelöst werden. Es wird also die Auflösung der 2500fachen Menge Eiweiss verlangt.

U-St. Uebergiesst man 10 g gekochtes und fein zerkleinertes Eiweiss mit einer Lösung von 0,00335 g Pepsin in 100 cem Wasser und 0,8 cem Salzsäure (von 25 Proc.) und hält diese Mischung unter häufigem Umschätteln 6 Stunden bei 38—40 C., so soll das Eiweiss bis auf geringe Flöckehen und Häutchen gelöst werden. Es wird also die Auflörung der 5000fachen Menge Eiweiss verlangt.

Gall. Uebergiesst man 10 g trockenes Schweinaßbrin mit einer Auflösung von 0,3 g Pepsin in 60 g Wasser und 0,8 g Salzsäure (von 25 Proc.) und hält diese Mischung unter häufigem Umschütteln 6 Stunden lang bei 50° C., so soll das Fibrin gelöst werden.

Verdünntes Pepsin. Pepsinum (Austr. Germ. Helv.). Die drei genaunten Pharmakopon haben als "Pepsin" Mischungen des Pepsins mit indifferenten Verdfinnungsmitteln aufgenommen, und zwar soll 1 Th. Pepsin unter den angegebenen Bedingungen (!) 100 Th. gekochtes Eiweiss in Lösung überführen. Ein solches Pepsin pflegt man als 100 procentiges zu bezeichnen. Als indifferentes Verdünnungsmittel ist von den genannten drei Pharmakopben Milchzucker zwar nicht nesdrücklich vorgeschrieben, aber, wie aus dem Zusammenhange bervorgeht, gemeint. Weisses bis gelbliches Palver von schwach brotartigem Geschmacke, zuweilen hintennach bitterlich schmeckend. Es reagire schwach saner, niemals alkalisch. Ein verdinutes Pepsin ist von der Gall, als Pepsine medicinale aufgenommen worden.

Austr. 0,1 g Pepsin, in 150 com Wasser und 1,25 g Salzsaure (25 Proc.) gelöst, muss 10 g fein zerriebenes, gekochtes Hühnereiweiss innerhalb 4-6 Stunden, bei einer Tem-

peratur von 40° C. ofter geschüttelt, in eine wenig opalisirende Flüssigkeit verwandeln.

Germ. Von einem Ei, welches 10 Minuten in kochendem Wasser gelegen hat, wird
das erkaltete Eiweiss durch ein grobes Pulver-Sieh gerieben. 10 g dieses zertheilten Eiweisses werden mit 100 com warmem Wasser von 50° C, und 10 Tropfen Salzsüure (von

25 Proc.) gemischt und dann 0,1 g Pepsin hinzugefügt. Wird dann das Gemisch unter wiederholtem Durchschütteln eine Stunde hei 45° C. stehen gelassen, so muss das Eiweise

bis auf wenige weissgelbliche Häntchen gelöst sein.

Helv. Das Eiweiss eines Eies, welches 5 Minuten in Wasser gekocht worden ist, wird nach dem Erialten durch ein grobes Palver-Sieb gerieben. 10 g dieses Eiweisses werden mit 100 g Wasser von 50° C. und 0,8 g Selzsture (von 25 Proc.) gemischt; dann giebt man eine Anreibung von 0,1 g Pepsin in wenig Wasser zu und digerirt unter öfterem Schutzeln bei 40° C. Nach 1—2 Standen soll das Eiweiss bis auf wenige Fleckehen gelöst sein. Nach 6stündiger Einwirkung sollen einige com der Lösung durch 20-30 Tropfen

Salpetersdurc höckstens schwach getrübt werden.

Gall. Die Prafung des Pepsine medicinale erfolgt in der nämlichen Weise wie diejenige des Pepsine extractive, nur sind (an Stelle von 0,2 g) 0,5 g des zu prüfenden Pepsins anzuwenden. Als indifferentes Verdünnungsmittel ist von der Gall. Weizenstärke

vargeschrieben.

Die technische Ausführung der physiologischen Prüfung des Pepsins erfolgt in der Weise, dass man das Pepsin mit dem salzskurchaltigen Wasser aureibt, die Lösung in einen Kolben von ca. 250 ccm Fassungsraum überführt und nun das zerkleinerte Eiweiss angieht. Man schlittelt um und hängt das Köllechen mittels einer Klammer in ein grosseres (I) Wasserbad von ca. 10 Liter Inhalt ein, weiches auf ca. 2-30 C. hüher temperirt ist, als es die Verschrift angiebt. Man kontrollirt die Temperatur, indem man ein Thermometer in das Wasserbad und ein zweites in einen der Beobachtungskolben einhlingt. Die Temperatur des Wasserbades wird auf der gewänschten Höhe durch Zugiessen von wärmerem oder von kälterem Wasser geregelt. Man kann unter das Wasserbad auch ein kleines Flämmshen stellen, hat aber sisdann die Temperatur sehr sorgfältig zu beobachten. - Man seizt steis mehrere Versuche an und zieht das Durchschnittnergebniss aus denjerigen, welche am günstigsten verlaufen sind. - Das kongulirte Eiweiss wird durch das Pepsin gelöst und zunächst in Hemialbumoss verwandelt, welche durch Salpetersäure noch gefällt wird. Nach längerer (mehrstündiger) Einwirkung tritt die Umwandlung in Pepton ein, welches durch Salpetersäure nicht mehr gefällt wird.

Aufbewahrung. Man bewahre das in trockenem Zustande in die trockenen Gefasse eingefüllte Pepsin an einem kühlen, trockenen Orte auf. Lichtschutz ist für grös an-Vorrathe za empfehlen.

Bei mangelhafter Aufbewahrung verringert nich die verdauende Kraft des Pepsins. Praparate, welche faulig oder sonst unangenehm (modrig) riechen, müssen verworfen werden.

Anwendung. Pepsin wird als ein die Verdauung beförderndes Mittel bei solchen Krankbeiten angewendet, bei deuen man auf mangelhufte Pepsinabsonderung der Magenschleimhaut schliesst, und man verordnet es in der Regel direkt mit Salzsäure kombinist und zwar gelöst in Wasser oder Wein, oder auch in der Form der sog. Pepsin-Salzsäure-Dragées.

Glycerlaum Pepsini (Brit.). Man reibt 80 g Pepsin (Brit.) mit einer Mischung von 525 cem Glyceria und 15,0 g Salzsäure (von 25 Proc.) an und giebt soviel destillirtes Wasser hinzu, dass das Gesammtvolumen 875 cem beträgt. Nach Stägigem Stehen wird filtrirt. Das Glycerin hat die Eigenschaft, das Verdauungsenzym des Pepsins in Lösung überzuführen und zu konserviren.

Pepsinum saccharatum (U-St.). Saccharated Pepsin. 1 Th. Pepsin (U-St.) wird mit 9 Th. getrocknetem Milchzucker innig verrieben. Bin sogenanntes 300faches Pepsin. Die Prüfung erfolgt in der bei dem koncentrirten Pepsin der U-St. angegebenen Weise nur nimmt man (an Stelle von 0,00335 g) 0,0335 g des verdünnten Pepsins.

Klixir Clachonae, Forri et Pepsini (Nat. form.). Bp. Pepsini (U-St.) 17,5 g Actift hydrochloriei (25 Proc.) 6,0 g Aquan Elixir Clochonae et Ferri q a ad 1000,0 ccm.	Aquae 125,0 octs Tinctions Persionis 15,0 \times Talei Veneti 15,0 \times Elixir aromatici (U-St.) \oplus a. ad 1,0 \otimes
Elixir digestives compositum (Nat. form.). Rp. Pepulai concentrati (U-St.) 10,0 Pancesottai 1,0 Diamase 1,0 Acid bestel 2,0	Elixir Popaini, L Gail Itp Pepaini medicinalis (Gail) aogu Agnae destillatae aono

Spiritus (von 86 Vol. Proc.) 150,0

Olei Menthan piperine

8,0

550,0 ccm

Acidi bydrochloriel (25 Proc.)

Giveneint.

II. Nat form		Papalana arquistleum (Nat	. form.).	
Ep. Pepsini (U-St) 17,	b g	Rp Pepalat mechaniti (U-St.) Extractl acoustic fluid:	E G	
A ddl hydrochtarici (25 Peoc. i 6,	0	Acidi tartarici	ra pa	
Greetini 125,	O LEEPING		1,5	
Elizar Taragnet compositi Oh,	q .	present to the control of the contro		
Spiritus (93 Proc.) 175,	0 - 10	Pul-is Pepalul compositus (Nat. form.)		
Talci Veneti 15,		Pulyts digestlyu		
Sacribari 200		Ry Pepaini sarchurati (U-54)	15,0 g	
	0 L	4	1,0	
Nach mehriligieren Stehen en filtriren		Dissiane	1,0 ccm	
		Acidi lackel	2,5 -	
Plizir Pepalul at Blamothi (Nat	AN E	Acidi hydrochiorici	06,0 g.	
	17,5 g	Sacchari Lucila		
	115 ₁ 0 ₄	Ances Limenis cum l'epsino	(Nat form.).	
the standard and a	25,0 mms	itp Pepelal concentrate (U-St.) 45,0 g	
	75,0 -	Agnas		
the property of the same of th	60,0		175,0 ccm	
the management of the same of	#5,0 ₄	Spiritus (06 Vol. Proc.)	90,0	
at the same of the	15,0 g	Talci Veiseti	15,0 ()	
al training a second	6 O L	Recel Citri q a ad	1.0 L	
S Aques 4 and		Tincture Pepalal (Form. Herol.,	Minch, Ap-V.)	
Man löst i in 200 ocus Wesser, ferner warmers Wasser unter Zogabe ein	es n. s. von	Rp. Acidi hydrochiorial (25 Pro	10.}	
3, so days Auftering erfolgt. Hier	out sind the	Pengin	20 200	
Shripen Bestandilicite susufficen;	die fortige	Tincturae Chinae composit	tne 90,0.	
There are better the and the same of the s	and and	Strupus Popsiul (Mittalia		
Mischang lat ou filtrions.		Papainait	angle i a	
Elixir Popalni at Ferri (Sat.	forma.)		1,5	
Hp. Tinchuras Ferri Chro-Chloridi 1	5.D ecm	Rp. Pepulul	0,5	
Eltair Populat (Nat. Incat.) 39	5,0	Agran		
and the same of th		Addi hydrachlarici (25)	80,0	
Olyceritum Pepalul Nat fo	iren. Ja	Simpl Seechari Simpl Amountil cortlets		
1st identisch mit Glyceriaum Pep	aint Bris			
		Vinom Pepsini.		
Liquer Pepsini Nat. form		Pensinwein		
Up Populat saccharnal (U-Sa)	40,0 g	f. Germ.	an h	
Acidi bydrochlariei (25 Proc.)	525,0 ccm	Ep. L Pepatal	34,0	
Giyoorkal	-50,0 .	n. Glyserini	90,0	
Aquae	amenda &	a Aquine		
Liquor Pepalal aromaticas (Na	L form.).	 Acidi hydmeklerici (85 Singil Bacchari 	terminals.	
		B, Simple Sections	2,0	
safe. a characteristic contraction of the contracti	17,5 g	6. Tinesumo Aurentili	829,0	
Oles Chanamom)	L IV	7 Vin) Xerensia		
	AUI	Man reibt 1 mlt 2 und 3 an, gi Stunden steben, fügt 5-7 zu,	Sant-absetson und	
and the same of th	13,0		Marie and a contract of	
Talel Vometi Spiritum (98 Vol. Proc.)	85,0 cem	filtrick		
Acidi by buchlarici (25 Proc.)	19,5	II Helt		
Girental	250,0 .	Rp. Peparat (Helv.)	II The a	
Appear q. s. ad	1,0 L	Amuna	0.5 50,0	
Nach mehringigem Absetzen ad fills	Iren.	Acidi hydrochiorici (20	Efroc.) 5 _D D	
		Vint Marealcula	900,0	
filtura Pepsini Form B		III. Vin de Pepala	a (Gmil.).	
Rp Pepsial	6,0	ttp. Pepstol mediciralis (Gall.		
Acidl hydrochlurici (35 Proc.)	1,0	Vini muscatemais (Vin La	(lenn) 1000,0	
Tinctures Aurantil	5,9			
Bleupl Sarcharl	90,0	IV. Nat for	Se 1 17.5 0	
Aquae q x ad	300,0	Hp. Pepalni onnomitati (U-	50,0 ccm	
		Glycorial		
Birtura acida cam Pepalas (Ma	nch apv.h	Acidl hydrochlerici (851	BDD =	
Ep Aridi hydrochlarici ditusi (12,	i Prop. I	Aquae	16,0	
	1, 2,0.	Taid Veneu	100,0	
Pepaini				
	130,0	Spiritus Vini allet q. 1 all	1,01.	

dea 584 F Kalbes oder Schafes. 1 Th. koagulirt 300 000 Th. Milch. Voi

Ingluvin. Angeblich Hühnerkropf-Pepsin. Nach Gawalswski: Wasser S.5, Natrium-Ingluvin. Angeblich Hühnerkropf-Pepsin. Nach Gawalswski: Wasser S.5, Natrium-Chilorid S.0, Pepsin 27.0, Stürkemehl, Fleischfasern und Extraktivstoffe zusammen 60. Nach Chilorid S.0, Pepsin 27.0, Stürkemehl, Fleischfasern und Extraktivstoffe zusammen 60. Nach Jul. Mühnermagen?) 86.5. Jul. Mühnermagen?

Luctated Pensine von Parke Davis & Co. in Detroit. Pepsin 500,0, Pankreatin 50,0,

Maltose 25,0, Milcheäure 50,0, Diastase 7,0, Salzsäure (25 Proc.) 10,0.

Mannitpepsin. Ist Pepsin mit Mannit verrieben. Zum Gebrauche für Diabetiker. Nutrol von Klaws & Co. in Dreeden. Eine hellgelbe, sähe, sirupüse Flüssigkeit von säuerlich süssem Geschmacke. Soll aus künstlich verdauten Kohlehydraten, also Dextrin, Dextrose und Maliose bestehen, ferner Mineralstoffe, freie Salzsfüre und zwei Fermente, nämlich Pepsin und Bromelin (aus Ananas) enthalten. Wird als ein die Verdauung beforderndes Mittel empfohlen. Die Hamburger Behörden warnen davor!

Pepsin, aseptisches. Aus Amerika stammende koncentrirte Pepsine, deren Unter-

suchung ergab, dass sie nicht steril sind.

Pepsin "Dike". Ein englisches Pepsin in Lamellenform (mit Arabischem Gummi

bereitet?), welches ein sogenanntes 3000faches sein soll.

Pepsin, flüssiges von Brg. Eine mit Salzsaure versetzte Auflösung von Pepsin. Es ist sehr fraglich, ob das Pepsin in dieser Form längere Zeit seine aktiven Eigen-

Pepsinsaft nach Dallmann. Ein Sirup, welcher 6mal so viel Pepsin wie der Pepsinwein enthält. Man bildet ihn nach Vuletus wie folgt nach: Pepsin-Wirra (3000fach) 1,5, Wasser 6,5, Zuckersirup 80,0, Pomeranzenschalensirup 10,0, Salzsäure (25 Proc.) 2,0.

Peptonum.

Peptonum. Pepton. Peptone (engl. und franz.). Mit diesem Namen werden Umwaudlungspredukte des Eiweisses bezeichnet, welche in Wasser löslich sind und durch Erhitzen nicht mehr koagulirt werden; sie kommen im musiörmigen und im trockenen Zustande in den Handel.

Peptonum siccum (Erganzb.). Peptone médicinale (Gall.). Trockenes Pepton. Darstellung. 1000 g von Knochen, Sehnen und Fett befreites Rindfleisch werden mit der Fleischhackmaschine zerkleinert und mit 4000 Th. destillirtem Wasser gemischt. Man giebt alsdann hinzu eine Auflösung von 5 g Pepsin (100 procentig) in 1000 Th. Wasser. säuert diese Lösung mit 50 g Salzsäure (von 25 Proc.) an und giebt sie sogleich zu dem Fleischbrei. Die so hergestellte Mischung hillt man solange bei 50° C. (nicht darüber binaus!), bis 10 ccm des Filtrates durch 30 Tropfen Salpetersäure in der Kälte nicht mehr getrübt worden. Man filtrirt alsdann, neutralisirt das Filtrat genau mit Natriumbikarbenat and bringt es im Vakuum entweder zur Muskonsistenz oder zur Trockne.

Wenn es erforderlich ist, kann man diesem Pepton das beigemengte Kochsalz durch Dialyse entzichen. Man bringt alsdann nach beendeter Dialyse die koncentrirte Lösung im Vakuum wieder zur Trockne oder man füllt aus ihr das Pepton durch Alkohol, wäscht den Niederschlag mit Aether aus und trocknet ihn.

Eigenschaften. Hellgelbe, leichte, schaumige, leicht zerreibliche Stücke oder ein weissliches, bez. geiblichweisses Pulver von bitterem, aber nicht widerlich thierlschem Geschmacke. Pepton ist beinahe geruchlos, in Wasser in jedem Verhältnisse löslich zu einer neutralen, odor sehr schwach sauren Flüssigkeit. Die wässerige Lösung (I = 20) ist hellgelb und klar oder sie wird klar durch Zufügung von wenig Salzsäure. Zur Zufügung des doppelten Volumeas Weingeist wird aus ihr das Pepton in Flocken gefällt. - Durch Salpetersäure in der Kälte, ferner durch Erhitzen der wässerigen Lösung an sieb wird ein Niederschlag nicht bervorgerufen. Das was man im Handel zur Zeit "Pepton" nennt, ist sicher kein einheitliches Produkt, sondern ein Gemisch mehrerer Umwandlungsprodukte des Eiweiss, aber es muss folgende wesentliche Eigenschaften besitzen: Löslich in Wasser und in verdünntem Weingeist, nicht löslich in starkem Alkohol und in Aether. Die wässerigen Lösungen lenken den polarisirten Lichtstrahl nach links ab. Die wässerigen Lösungen werden durch Kochen nicht kongulirt. Ammoniumsulfat und die Neutralsalze der Alkalien fällen das Pepton nicht aus seinen Lösungen. Ebenso bewirken Salpeterslüre, Essigsäure, Salzsäure, Schweseisäure keine Fällung und zwar ebensowenig in der Kälte wie beim Erhitzen; auch Ferrocyankalium und Essigsaure fällen nicht. Dagegen rufen in der wilsserigen Lösung Fällungen hervor: Metaphosphorsäure, Phosphorwolframeäure.

569 Pentonum.

Phosphormolybdinsaure (bei Gegenwart einer freien Säure), Gerbsaure, Pikrinsaure, Quecksilberchlorid, Mercarinitrat, Kalium-Quecksilberjodid. Ferner geben die Peptone die sog. Biuret-Reaktion, d. h. fügt man zu einer Lösung von 1 g Pepton in 10 cum Wasser 20 Tropfen Natronlauge und alsdann unter Umschütteln tropfenweise Kupfersulfatlösung, so nimmt die Flüssigkeit zunächst eine rosa und dann violette Fürbung an.

Aufbewahrung. In gut verschiessenen Geflissen an einem trockenen Orte, Man vertheilt seinen Vorrath je nach dem Bedarf in eine Anzahl kleinerer, trockener Gefässe, verstopft diese mit guten Korken und dichtet diese durch Paraffin-Ueberzug. Es empfiehlt

sieh, die Peptongefässe ausserdem noch im Kalk-Trockenschranke aufznbewahren.

Anwendung. Man verwendet das aus Fleisch selbst dargestellte Pepton vorzugsweise für die Zwecke der Receptur und zur Darstellung einiger galenischer und chemischer Pepton-Prilparate. Zur Darreichung als Ernährungsmittel benutzt man kaum das selbst dargestellte Praparat, sondern vielmehr die im Handel befindlichen Peptone, die trotz des hohen Preises immer noch billiger sind als das selbst dargestellte Produkt. Man vorgleiche über die Peptone als Nährmittel unter "Nutrimenta", S. 488 dieses Bandes und über die Bestimmung des Peptons Bd. I, S. 650 f.

ADAMKIEWICZ' Pepton. Von E. Menck in den Handel gebracht. Durch Pepsin und Pankressverdauung entstanden. Enthält 91 Proc. Pepton und zwar 76 Proc. durch Pepsinver-

dausing entstandenes Albumosepepton und 15 Proc. durch Pankreasferment entstandenes Pepton.

ANTWELLER'S Pepton. Erhalten durch Verdauung von Fleisch mit dem Safte von Carica Papaya L. Enthält 9 Proc. Salze, 19 Proc. Eiweiss + stickstoffhaltige Extrakt-"Loffe, 64 Proc. Albumosen + Pepton.

CHAPOTEAUT'S Pepton und DUFHESKE'S Pepton enthalten etwa 20 Proc. Pepton und

Conxell's Pepton. Peptone pepsino-tartrique pure. Aus Fleisch mit Pepsin und Weinsaure dargestellt. Ein gelblich-weisses Pulver. Enthält 3 Proc. Wasser, 6,2 Proc.

Asche, 0,19 Proc. Fett, 90,61 Proc. organische Substanz.

DENTER'S Rüssiges, sterilisirtes Pepton. Durch Pepsin-Salzsauro-Verdauung aus Fleisch hergestellt. Enthalt 19 Proc. organische Stoffe, 2,35 Proc. Salze, 78,45 Proc. Wasser. Die organischen Stoffe bestehen aus 10,58 Proc. Albumosen, 1,33 Proc. Pepton, 1,38 Proc. Leimpepton, 0,75 Proc. Leim, 2,35 Proc. stickstoffhaltigen und 2,02 stickstofffreien Extraktstoffen.

PISZELBEEG'S Pepton. Besteht zum größten Theil aus Albumosen.

KEMMERICH'S Fleisch-Pepton. Flüssig. Enthält 30—40 Proc. Wasser, 8 Proc. Salze, 10—18 Proc. koagulirtes Eiweiss + stickstoffnaltige Extraktstoffe und 35—39 Proc. Albumosen + Pepton. Dargestellt aus Fleisch durch überhitzten Wasserdampf.

Koch's Fleisch-Pepton. Gallertartig. Enthält 40 Proc. Wasser, 7 Proc. Salze, 17 Proc. koagulirtes Eiweiss + stickstoffhaltige Extraktstoffe, 34 Proc. Albumosen + (Leim-) Punton.

LEURE-ROSENTRAL'sche Fleischsolution (Bd. I, S. 655). Enthalt 9-11 Proc. los-

lichem Eiweise, und 1,8-6,5 Pepton.
YALENTIN meat-juice. (Bd. I, S. 656). Enthalt 5 Proc. Pepton, 1,8 Proc. Propepton

und 22 Prop. sonstige Stickstoffsubstanzen.

WETL'S Case'in-Pepton. Von E. Menck in den Handel gebracht. Aus Milch-Casem entweder durch Erhitzen unter Druck oder durch Pepsin-Salzsaure-Verdanung dargestellt. Ein fast weisses Pulver. Schmeckt scharf und ist deshalb mit Fleischextrakt kombinirt. Das reine Case in Pepton von Mance enthält: Wasser 5,2 Proc., Asche 9,4 Proc., Organische Substanz S5,4 Proc. mit 11,8 Proc. Stickstoff.

WITTE'S Peplon, trocken. Enthält 60-70 Proc. Propepton. Das flüssige sirup-formige Pepton von Witte enthält noch Fleischextrakt und ist natürlich ärmer an Pepton.

ty Liquor Hydrargyri peptonati. Pepton-Quecksilberlösung. Siehe S. 36. Liquor Perri peptonati cum Mangano. Manganeiscupeptonat. Siche S. 353. Tabalettae Peptoni.

Pepion-Tabletten. (E Digramon.)

Rp Poptoni sleci Sacclust. Man lursus Tabletten von 5.0 g Gewicht. Trocken antgul-wahren

Vinum Paptoni. Vin Bayard h in Paptone. Vin de peptone Catillon. Vin de peptone Chapetaget 50,0 Rp. Peptonl sical Vini Malaccusia

Charalata cum Peptono. Ep. Massa Cacao 400,0 Sageliari 400.0 9111,0 [Septem]

Fleischpepton-Cacao. Papaya-Fleischpepton oder Kramknich's Fleischpepton 150,0, Milchzucker 400,0 werden im Dampfbade gemischt und eingetrocknet. Man mischt hierzu entölten Cacso 400,0, Zuckerpulver 200,0, Gewärz q. s. und siebt die Mischung. Trocken aufzubewaitren.

Malto-Pepton. Ein von Bauss nur aus pflanzlichen Rohmsterialien (Gerste) bergestelltes Priparat. Der Kleber sell hierbei durch das bei der Brotteiggährung thätige Ferment in Pepton umgewandelt werden. Von angenehmem Geschmack, an den des Fleischextrakts erinnernd. Verwendung als Nahrungsmittel sowie im Haushalt zur Bereitung von Suppon etc.

Pasta peptonata Schleien. Schleich's Peptonpaste. Besteht aus Anamkiswick'schem Pepton. Wachspaste (Bd. I., S. 697), Arabischem Gummi, Zinkoxyd und Starksmehl. Die Verbältnisse sind nicht bekannt gegeben. Die Paste ist löslich in Wasser und alkalischen Flüssigkeiten und dient als Klebpaste für Dauerverbände.

Peptonsalz nach Boudatit. Man mischt 400 g Natriumchlorid mit Wasser zu einer weichen Paste, fügt 200 g Schweinspepsin hinzu und trocknet bei hochstens 40° C. Ferner mengt man 400 g Natriumchlorid mit 5 g Citronensäure und fügt es der obigen Mischung zu. Das open warme Gemenge wird mit 25 Tropfen Sellerie-Essenz vermischt and noch warm durchgesiebt.

Ross's Kraftbier. Ist ein Bier mit 5 Vol. Proc. Alkohol und einem Stammwurzegehalt von 14,44°, welches 3,22 Proc. aufgeschlossene Eiweissstoffe bez. Pepton entialt.

Perezia.

Gattung der Compositae - Mutisleau - Nassaurlune.

Perezia oxylepis Gray, P. Schaffneri Gray, P. Parryi Gray, P. rigida Gray, P. nana Gray, P. Wrightii Gray. Heimisch in Mexiko. Von diesen und vielleicht noch anderen Arten stammt die Radix Pereziae, Raiz de Pipitzahuae, die als Pargirmittel verwendet wird.

Die Droge besteht aus einem aufrechten, von Haaren umbüllten Wurzelstock und den geraden Wurzeln. In der Rinde grosse schizogene Sekretbehälter mit gelbem Inhalt und Groppen von Steinzellen sowie kleine intercellulare Sekretbehälter mit dunkelbraunem Sekret

Enthält in den grossen Sekretbehältern zu 3,6 Proc. Pipitzahoinsäure oder Perezon CarllanOe, sin Alkylderivat eines Oxybenzochinons. Stellt goldgelbe Blattchen dar, die bei 104° schwelzen, bei 110° sublimiren. Löst sich in Alkohol mit goldgelber Farbe, die mit Alkalien in Purpurroth übergeht. Daher als Indikator in der Titriranalyse vorgeschlagen. Man verwendet sie ebenso wie die Wurzel bei Hümorzhoidalleiden (4 g die Dosis). Rp. Acid. pipitzahoje. 1,0 f. l. a. pil. No. 10. S. 2-3 Stück zu nehmen.

Petroleum.

Als " Erdől" bezelchnet man eine aus Kohlenwasserstoffen bestehende Fiftssigkeit, welche dem Erdboden entweder freiwillig entquillt oder aus demselben durch Pumpvorrichtungen gehoben wird. In Deutschland ist das Vorkommen von Erdöl nur unbedeutend, grosse Lager sind dagegen vorhanden in Amerika, Russland (Kaukasus), Rumlinien, Gallzien. In der Pharmacie findet das robe Erdől eine beschränkte Verwendung. Die Destillate des Erdöls, bez, die aus diesem gewonnenen Produkte überhaupt, werden in anormen Mesgen im Haushalt, in den Gewerben und in der Technik verwendet.

I. Oleum Petrae, Oleum Petrae Italieum (Ergauzh.). Petroleum erudum-Naphtha. Bergnaphtha. Erdől. Steinől. Das für den Arzneigebrauch bestimmte rohe Erd51, welches früher vorzugsweise aus Italien stammte, jetzt aber namentlich aus Galizien, Russland und Amerika bezogen wird. In der Pharmacie verwendet man nament-

571 Petroleum

lich eine gelbe und eine röthliche Sorte, im Handel kennt man ausserdem noch ein helles and ein schwitzeliches Steingl.

Eigenschaften. Gelbliche oder röthliche, klare, bläulich oder grünlich schillerade Plassigkeit von eigenthümlich brenzlichem Geruche; in fetten und atherischen Gelen, in Aether und absolutem Alkohol leicht, in Weingeist sehwer löslich. Beim Vermischen mit dem gleichen Volumen kone. Schwefelshure erhitzt es sich nicht, auch wird dahei die Farba hight wesentlich verändert. Das spec. Gewicht ist 0,750-0,850.

Aufbewahrung. Vor Licht geschlitzt, in gleicher Weise wie die atherischen Oele.

Anwendung. Innerlich als Hausmittel zu 5-10-20 Tropfen als nerven-Brkendes, krampfstillendes und wurmtreibendes Mittel, ferner gegen chronischen Darmkatarrh, Wassersucht. Acusserlich gegen Frostbeulen, Krätze, Rheumatismus. In der Thierheilkunde zu 5-10-15,0 g mit Kamillenaufguss für Pferde bei Kolik und Wurmbeissen, auch ausserlich als Wandmittel.

Zusammensetzung der Erdöle. Wenn auch das Erdöl im grossen und ganzen ans Kohlenwasserstoffen besteht, so sind doch die aus verschiedenen Provenienzen berstammenden Erdöle nicht gleich zusammengesetzt, vielmehr zeigen sich Unterschiede in der Zusammensetzung. Das amerikanische Erdől besteht im wesentlichen aus Kohlen-"Esseratoffen der Methanreibe. Ausser diesen enthält es nur kleine Mengen aromatischer Kohlenwasserstoffe, sowie hydrirter aromatischer Kohlenwasserstoffe.

Das russische Erdöl besteht der Hauptsache nach (bis zu 80 Proc.) aus Kohlen-Baserstoffen der allgemeinen Formel C. Hen, die aber nicht zur Acthylenreihe gehören, andern als hydrirto aromatische Kohlenwasserstoffe (Naphthone) aufzulassen sind. Der Roblemwasserstoff CaHer z. B. ist herabydrirtee Benzol = CaHe. He. Ausserdem sind and aromatische Kohlenwasserstoffe und in geringer Menge Bestandthelle mit saurem Charakter zugegen.

Die galizischen Erdöle enthalten als Hauptbestandtheile Kohlenwasserstoffe der Mothanreihe, ferner beträchtliche Mengen aromatischer Kohlenwasserstoffe, wilhrend hydrirte Kohlenwasserstoffe (Naphthene) nicht anwesend zu sein scheinen.

Die deutschen Erdole bestehen im wesentlichen aus Kohlenwasserstoffen der Methanrethe; danoben enthalten sie aromatische Kohlenwasserstoffe und in geringer Menga bydrirte Kohlen wasserstoffe der aromatischen Reihe.

Das rumanische Petroleum steht dem russischen nahe, insofern in ihm hydrirte aromatische Kohlenwasserstoffe vertreten sind.

Destillations-Produkte des Rohöls. Die Verarbeitung des Rohöls erfolgt im allgenreinen an Ort und Stelle in den Produktlonsländern und besteht darin, dass das Robal einem fraktionirten Destillationsvorfahren unterworfen wird, und dass die einzelnen Fraktionen ausserdem noch chemischen Beinigungsverfahren: Behandeln mit konc. Schwefel-Saure, Entailuern mit Kalk oder Soda und Waschen mit Wasser unterworfen werden.

Die bei der Destillation des rohen Erdöls erhaltenen Produkte werden von den ver-Schledenen Fabriken häufig unter abweichenden Namen in den Verkehr gebracht. Die bachfolgunde Zusammenstellung giebt also nur ein ungeführ zutreffendes Bild. Man treunt also die bei der Destillation des roben Erdals sich ergebenden Produkts etwa in folgende Fraktionen:

Cymogen. Bei gewöhnlicher Temperatur gastörmig. Wird mit Hilfe von Kom-Pressionspumpen in druckfesten Gestesen verdichtet und als Leucht- und Heizmaterial VERWEELCE

Rhigolen, Siedep. 17-35°C. Spec. Gewicht 0,600-0,625. Die Dampfe werden inittels einer Kaltemischung von Eis und Salz verfüchtet. Das Rhigolen kommt in der Kleinhandel meist in Blechtlaschen, welche mit Korken verschlossen und susserdem noch verlathet auch Grozate Vorsicht beim Oeffnen der Flaschen, was nicht mit dem Löthkolben, ondern mit der Blochscheere geschehen soll.

Canadol, Sherwoodell. Zwischen 37 und 50° C. siedend. Spec. Gew. = 0,630

bin 0,660

Petroleumilther. Zwischen 50 und 60° C. siedend. Spec. Gew. = 0,650-0,660. Petroleumbenzin, Gasoline, Gasolen, Gasather, Kerosolen. Zwischen 60 und 80° C. siedend.

Ligroine, Zwischen 80 und 120º C. siedend,

Putzől, Terpentinől-Surrogat. Zwischen 120 und 150° C. siedend. In der Wachttuchfabrikation zum Verdüngen des Firniss, ferner zum Putzen von Maschinentheilen verwundet.

Leachtpetroleum. Zwischen 150 and 270° C. siedend.

Möhringsöl, Schmieröl. Zwischen 270 und 310° C. siedend.
Destillationsrückstand. Enthält Paraffin und wird auf konsistente Schmierfette. ferner auf Vaselin verarbeitet.

II. Asther Petrolei. Petroleumäther. Petroläther. Petrolnaphtha. Ist von Helv. als Aether Petroles und von Germ. abweichend von der technischen Nomenklatut als Benzimm Petrolei aufgenommen worden. Vergl. Bd. I. S. 473.

III. Leuchtpetroleum. Brennpetroleum. Petroleum. Oleum Petrae (Ergänzh.)-Das durch Rektifikation des rohen Erdöls gewonnene Produkt, welches der bei 150 bis 270° C. übergehenden Fraktion entspricht. - Für Deutschland kommen zur Zeit als Leuchtmaterial in Betracht:

Amerikanisches Petroleum, Gelblich, mit bläulicher Fhorescenz. Spec-Gew. etwa 0,800 bei 15°C.

2) Russisches (Nobel-) Petroleum. Fast farblos, mit sehr geringer bläuliches Fluorescenz. Spec. Gew. etwa 0,825 bei 15° C.

3) Galizisches Petroleum. Gelblich bis farblos, mit bläulicher Fluorescenz-Spec. Gew. etwa 0,820 bei 15° C.

Das in den grössten Mengen nach Doutschland eingeführte Petroleum ist das amerikanische. Das am besten raffinirte das russische. Die Ausicht, dass man russisches Petroleum in gewöhnlichen Rundbrennern nicht brennen könne, ist ein ungerechtfertigtes Vorurtheil. Im Gegentheil besitzt das russische Petroleum vor dem amerikanischen den Vortheil der grösseren Leuchtkraft. Da aber das russische Petroleum ein etwas höheres spec. Gewicht hat wie das amerikanische, so stellt sich das russische Petroleum, welches nach Gewicht gekauft und nach Maass verkauft wird, hierdurch für den Detaillisten etwas unghustiger wie das amerikanische.

Prafting. Im Deutschen Reiche ist durch die Kaiserliche Verordnung vom 24. Februar 1882 vorgeschrieben, dass Petroleum, welches unter einem Barometerstande von 760 mm schon bei Erwärmung auf weniger als 21° C. entflammbare Dampfe entwickelt, nur unter besonderen Vorsichtsmassregeln und als "feuergefährlich" bezeichnet verkauft werden darf, d. h. Petroleum, welches zu Beleuchtungszwecken ohne jede Beschränkung und Bezeichnung gehandelt wird, muss einen Eutstammungspunkt von mindestens 21° C. haben. Liegt der Entstammungspunkt unter 21° C., so darf das Petroleum zwar auch noch verkauft werden, aber es muss dann im Kleinhandel mit einer Signatuf versehen werden, welche auf rothem Papier die Inschrift enthält: "Feuergefährlich! Nur mit besonderen Vorsichtsmassregeln zu Brennzwecken verwendbar,

Die Bestimmung des Entflammungspunktes muss in einem gezichten Abel'schen Petroleumprober ausgeführt werden. De einem jeden dieser Apparate eine genaue Gebrauchsanweisung beigegeben wird, so kann auf die Beschreibung desselben verzichtet warden. Die Untersuchung erfolgt nach der unter dem 20. April 1882 veröffentlichten Bekanntmachung betr. Anweisung für die Untersuchung von Petroleum.

Man versteht unter Entstammungspunkt (flashing point) diejenige niedrigste Temperatur, bei welcher sieh aus dem Petroleum entflammbare Dampfe entwickeln. Der Entstammungspunkt wird je nach der Konstruktion des benutzten Apparates verschieden gefunden. Entzundungspunkt oder Brennpunkt (burning point) wird diejenige Temperatur genannt, bei welcher das Petroleum nach seiner Entzündung mit blaner, gelbgesäumter Flamme fortbrennt.

Werthbestimmung. Die Ueberwachung des Verkehrs mit Petroleum durch die Aufsichtsbehörden bezieht sich im allgemeinen nur darauf, dass kein Petroleum in den Verkeh?

573 Petroleum.

Sebracht wird, dessen Entslammungspunkt unter 21° C. liegt. Hiergegen wird in Deutschhad kann noch verstossen, da alles eingeführte amerikanische Petroleum in den Einfuhrtalen untersucht wird, und das russische Petroleum einen sehr hohen Entstammungspankt (28-30° C.) hat. Nur das gallzische wird in dieser Hinsicht einer schärferen Kontrolle bedürfen. Leber den Werth eines Petroleums erhült man durch folgende Prüfungen Aufschluss:

1) Spec. Gewicht bei 15° C. Dieses giebt unter Heranziehung der anderen Momente meist genügenden Aufschluss darüber, welcher Provenienz das Petroleum ist.

2) Fraktionirte Destillation. Man verhindet einen Fraktionskolben, mit eingesetztem Thermometer, von 250 com Fassungsraum mit einem Glasrohr, welches als Kähler dient, fullt 100 ccm Petroleum ein und erhitzt langsam, bis das Thermometer 150° C. zeigt. Man lässt die Temperatur bis auf etwa 50° C. fallen und erhitzt nun wieder auf 150° C. Man lässt die Temperatur die auf 50° C. heruntergehen und die auf 150° C. steigen. Die aberdestillirten Antheile fängt man als Vorlauf suf und bestimmt dessen Volumen. Man erhitzt alsdann die 270° C., lässt bis auf etwa 120° C. heruntergehen, erhitzt wieder, die auf 270° C. heruntergehen wieder bie des Theruntergehen wieder bie des Therunt 270° C., last wieder bis auf ca. 120° C. heruntergehen und destillirt wieder bis das Thermometer 270° C. zeigt. Diese Fraktion sammelt man als Mittelfraktion (Herzole, Kern-ole) und bestimmt deren Volumen. Der nach Abzug beider Fraktionen von 100 ccm verbleibende Rest wird als Destillationsrückstand in Rechnung gestellt.

Man beobschiet ferner Konsistenz und Farbe des Destillationsrückstandes. Bei gut raffinirtem Petroleum ist der Dessillationsrückstand weingelb, nach dem Erkalten duns-flüssig, bei mangelbaft raffinirtem dunkel bis schwarz, nach dem Erkalten diekhüssig.

Destillation

Time I	merikunisches	Russisches	Galizisches	Rumanisches
bis 150° C. von 150-270° C. Destillations-Rückstand	15 55 30	5,0 85,0 10.0	10 75 15	15 75 10
Aussehen des Destillations- Rückstandes	braun, dickflüssig	dünnflüssig, weingelb	braun, dickflüssig 25—20°	theerartic, dickflussig
Entilammungspunkt ca Spec. Gew. bei 15° C	0,800	0,825	0,820	0,806.

Brennversuche. Man füllt das zu prüfende Petroleum in Versuchslampen (Rundbreamer von 18 mm Durchmesser) mit neuen, ausgetrockneten Dochten. Bei gutem Petroleum muss, nachdem das Flatomen-Maximum eingestellt worden ist, der Docht im weiteren Verlaufe der Breundauer beruntergeschraubt werden. Bei mangelhaftem Petroleum muss han wiederholt den Docht beraufschrauben, um das Flammen-Maximum zu erhalten. — Nach 5—6 stündiger Breundauer ist der Docht zu untersuchen. Der Docht daff nur wenig verkohlt sein; je stärker er verkohlt ist, desto geringwerthiger ist das Petroleum. — Diese Versuche sind natürlich nur empirische; einwandsfreie Resultate erhält man durch Bestimmung der Lichtstärke und des Petroleum-Verbrauchs pro Standenkerze, doch setzt dies

das Verhandensein einer Photometer-Einrichtung voraus.
In besonderen Fällen kann noch nothwendig werden die Bestimmung des Schwefelgehaltes und die Bestimmung des Kaltepunktes, d. h. desjenigen Temperaturgrades,
bei welchem das Petroleum beginnt, feste Antheile abzuscheiden oder überhaupt fest zu werden. Der Kaltepunkt ist namentlich für die Beleuchtung im Freien während des Winters wichtig, da es wiederholt vorgekommen ist, dass Eisenbahnsignale infolge Einfrierens der Petroleumlampen versagten.

Anysin. In Alkohol lösliche Bestandtheile, welche bei der Einwirkung von koue.

Schwefel-auro auf Mineralole und Harre gewonnen werden.

Astralight, Petroleumverbesserung. 4 Th. Kochsalz mit Methylviolett denaturirt und 4 Th. Kochsalz.

Blowneil. Durch Einblasen von überhitzter Luft oxydirte und hierdurch verdickte Mineralole.

Desinfektin. Ein aus den Destillations-Rückständen des kaukasischen Rohöls hor-

gestelltes Desinfektionsmittel. DÜRR-Licht von Ludwio Dürn & Co. in Bremen. Wird erzeugt durch selbetthätige Vergasang von Petroleum in besonderen Brenn-Apparaten. Für starke Beleuchtung im Freien, Für 1000 Kerzen wird pro Stunde = 1 Liter Petroleum verbraucht.

Entscheinungspulver. Ist a-Nitronaphthalin (s. S. 424). Benimmt dem Petroleum

und den Mineraldien überhaupt die Fluorescenz,
Fahrradlaternen-Brennöl. Gemisch aus 3 Th. Rüböl und 1 Th. Petroleum.
Petroläther 9 Th. Gicht- und Rheumatismus-Spiritus von Dr. Hoyrmann. Petrolather 9 Th. und francis. Terpentinol 1 Th.

Hellos-Oel. Ein Braunkohlentheerel, in besonderen Lampen zu brennen. Giebt erst bei ca. 1000 C. entflammbare Dampfe.

Br. Kutana's Petroleum-Emulsion. Petroleum, Kalizeife, Wasser zu gleichen

Theilen gemischt. Mit Wasser verdünnt gegen Blutlanse.

Kitt für Petroleumlampen. 1) Gebranster Gips mit Wasser angerührt. — 2) Bleigiatte mit Glyceria angerührt. Erhärtet langsam. — 3) 3 Th. Kolophonium werden mit 1 Th. Aetmatron und 5 Th. Wasser bis zur Lösung gekocht. Nach dem Erkulten fagt man 8 Th. Zinkoxyd hinzu.

Masnt. Die Rückstände der Destillation des kaukasischen Rohols. Werden als Fenerungsmaterial unter Dampfkesseln (der Lokomotiven und Schiffsmaschinen) verbraucht-

Petrolith, zur Erhöhung der Leuchtkraft des Petroleums. Besieht aus 1 Th. Kampher, 0,5 Th. Mirbanol, 75 Th. Kochsalz und 23,5 Th. Ammoniumkarbonal.

Petroleumslecken in Holz. Man rührt ein Gemenge von 3 Th. trockenem Thonpulver und I Th. calcinirter Soda mit Wasser zum Brei an, und streicht diesen in dieker Lage auf die Flecken. Nach 6-8 Stunden sind letztere verschwunden.

Petroleumssecken, Entfernung. Auflegen eines Filtrirpapiers, des mit Benzin oder Aether beseuchtet ist. Benzin oder Aether können auch mit gebrannter Magnesia angerührt werden. Wenn es angängig ist, legt man auch unter den zu reinigenden Gegenstand Filtrirpapier.

Petroleumselfe von Constantis Paul. Petroleum 50,0, Wachs 40,0, Spiritus 50,0,

Marseiller Seife 100,0. Antiparasitare Seife, besonders gegen Scabies.

Petroleumexplosionen, Schutzmittel gegen. Gemisch aus kryst. Thonerdesulfat 25 Proc., Natriumbikarbonat 15 Proc., Natriumsulfat krystall. 60 Proc.
Petroleumverhesserung. A) Zusatz von 1 Proc. Amylacetat soll die Leuchthraft

s-höhen. Zweeklos. B) Patronen aus Naphthaliu mit I Proc. Kampher. Unzweckmassig-

Petroleum-Butter. Ein durch Zusammenbuttern von Petrolsum mit saurer Milch berzustellendes Gemisch. Mit Wasser verdünnt zum Aufspritzen auf Bäums und Straucher sum Vertilgen von Insekten.

Petroleum-Talg. Schmiermittel. A) Für kaltgehende Maschinen: Petroleum 70,0, Presstalg 30,0, Carnaubawachs 0,75. Schmelzpunkt II—12° C.— B) Für heißsgehende Maschinen: Petroleum, Presstalg ää 50,0, Carnaubawachs 0,75. Schmelzp. 28—30° C.

Rixolin-Reisbenger. Angeblich künstliches Terpentinol, ist ein Gemisch von Petroleum und Kampherel. (Nicht etwa die von 120-150° C. siedende Petroleum-Fraktion? B. FISCHER.)

* Aqua antarthrillea Gonunan, Rp. Aeldi hydrochloriei eradi 100,0 Olvi Petran Imitel 6.0 that ungerchüttelt so elocu Fundante hel Rheo-DOBLE STREET

> Anna Sibirles. Enn Siberienne.

Ep. Olei Petrae Italiei rubri 10,0 Old Feenley! 1,0 Spiritus (90 Proc.)

Zum Einreiben der Frontieulen,

Oleum Britgamirum. Britlah off.

Bp. Feirold Olef Tyrebunthiane Olel Papaperia 53 25,0 Olei Juniperi her 19,0 Olei Succial recufican 3.0. Enrelbung bet Lührnungen, Verrenkungen etc.

Unguestant contra permionea Scapatis, Rp. Camphorae Charphorae 0,5 Old Petras Italici 5.0 Unguest cerel 20.0

Frontanille.

Naftalan. Eine salbenartige Masse, bergestellt aus den Destillationsrückständen bez, den hochsiedenden Antheilen einer harz- und asphaltfreien Naphtha aus Naftalanam Kankasus, welche durch Zusatz von 2,5-4.0 Proc. waszerfreier Seife gelatines und konsistent gemacht worden sind,

Salbenartige Masse von dunkler, braungrüner Farbe, im durchfallenden Lichte dunkelgelb, im auffallenden Lichte brauuschwarz, mit grünlicher Fluorescenz. Schmilzt bei 65-70° C. Unlöstich in Wasser, Alkohol und Glycerin, löslich in Aether und in Chloroform, mischbar mit Fetten aller Art.

Naftalan wird als deckende Salbe bei Verbrennungen ersten Grades, ferner bei verschiedenen Hautkrankbeiten angewendet. Es werden ihm auch antiseptische Eigenschaften zugeschrieben.

Petroselinum.

Gattung der Umbelliferae - Apinideae - Ammineae - Carinae.

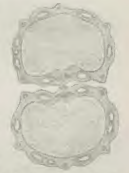
Petroselinum sativum Hoffm. (Apiam Petroselinum L.). Heimisch in Sudeuropa, als Küchengewürz, besonders in einer krausblättrigen Form, viellach kültlvirt. Zweijährig, Stengel Katig. Hullchen wenigblättrig, Hullo vielblättrig, die pfriemlichen Blättchen kürzer als die Blüthenstiele. - Verwendung finden:

1) Die Früchte: Frucius Petroselini (Erganzb. Helv.). Semen Petroselini. Pructus Apil hortensis. - Petersilienfrucht. Petersiliensamen. - Fruit de persil (fall.). Semence de persil. - Parsley Seeds.

Beschreibung. Sie sind 2 mm lang, ebense breit, von der Seite zusammen-Welrückt. Die Randrippen und die Fugenfläche sind gekribmut, sodass die Frucht in der Mitte klafft und leicht in die beiden Theilfriichte zerfüllt. Jedes derselben hat fünf wenig hervortretande Rippen, zwischen denselben je einen Oelgang (selten meler) und zwei auf der Fugenfliche. Geruch und Geschmack charakteristisch aromatisch.

Bestandtheile. Aetherisches Oel (vergl. naten), 22,0 Proc. foltes Ocl.

Einsammlung und Aufbewahrung. Man sammelt im Herhat die rolfen Früchte, trocknet sie im Schatten und bewahrt sie vor Licht geschützt in dicht verschlossenen Gefässen auf. Als Pulver halt man sie nicht vorrättig, denn dieses wird in kurzer Zeit unwirksam.



Ansecuduray. Im Aufguss an 1,0-3,0 selten, öfter als Fig. 64. Frant. Petroscha. Bestandtheil harntreibender Theemischungen; gepulvert als Volks. Im Querschulz, schwach vermittel gegen Kopfläuse.

Aqua Petrosellni (Erganzb.). Petersillenwasser. Aus 5 Th. grob gepulverten Prüchten und q. s. Wasser 100 Th. Destillat. Anfangs trübe, später klar. — Ex tempore: 1 Tropfen Petersillensamenol. 100,0 heisses Wasser.

Aqua Petrosellni concentrata (Erganzh.). Aqua Petrosellni decemplex. Starkes oder zehnfaches Petersilienwasser. Aus 50 Th. grob gepulverten Früchten und q. s. Wasser bereitet man 1000 Th. Destillat, mischt dieses mit 20 Th. Weingeist und destillirt dann 100 Th. ab. Zum Gebrauche wird 1 Th. mit 9 Th. Wasser gemischt. — E. Dierranden Standfahlt die Ferstete amplichlt, die Früchte mit dem vorgeschriebenen Weingeist zu befeuchten und mittels Dampf 100 Tu, abergutreiben.

Extractum Petroselini fructus wird aus Petersilionfrüchten wie Extr. Absinthii

Sema. (Bd. I, S. 408) dargestellt.

Species Infantium (Münch, Vorschr.).

Had Liquie Rp. Flor. Chamomill. 10.0 20,0 Front, Fooniculi Riche, Granutt. 20.0 Fruct. Petrocella. Thad Althuene 90,0

2) Die Blätter: Folia Petroselini. Herba Apil hortensis. - Petersilienkraut. Peteralige.

Die frischen Blätter: Fenilles fraiches de persil (Gall.) gebraucht man in der gleichen Fallen wie die Samen. Hire Verwendung als Suppenkraut und sonst als Gewiltz is: bekannt.

Beschreibung. Die anteren Blatter sind dreifsch gefiedert, mit keilformigen, eingeschnitten-gesägten, oben glänzenden Blättehon, obere Elätter dreizählig.

Bestandtheile nach Korma. Wasser 85,05 Proc., Stickstoffsubstanz 3,66 Proc., Fatt 0,72 Proc., Zucker 0,75 Proc., sonstige stickstofffreie Bestandtheile 6,89 Proc., Holzfaser 1,45 Proc. Asche 1,88 Proc., Phosphorsaure 0,193 Proc., organisch gebundener Schwefel 0,058 Proc. Ferner Atherisches Gel und ein Glykosid: Apiin.

Extractum Petroselini herbae wird aus dem frischen, blühenden Kraut wie Extr. Belladonnae Germ (Bd. I. S. 469) bereitet.

 Die Wurzel: Radix Petroselini. Radix Apii hortensis. — Petersilienwurzel. — Racine de persil (Gall.).

Beschreibung. Rübenartig, bis 25 cm lang, bis 2 cm dick, gelblichweise, etwas ronzelig. In der Rinde zahlreiche kleine Sekretbehälter, die Holzstrahlen ziemlich breit, mit spärlichen engen Gestlesen. Geschmack süsslich, wenig aromatisch.

Die Anwendung ist die gleiche wie bei Samen und Blättern. Als Hausmittel bedient man sich ihrer, in Bier gekocht, gegen Wassersucht.

Extractum Petroselini radicis fluidum (Nat. form.), Fluid Extract of Paraley Root. Aus 1900 g gepulverter Wurzel (No. 40) und q. s. verdänntem Weingeist (41proc.) bereitet man im Verdrängungswege unter Zurückstellen von 875 ccm Vorlauf l. a. 1000 ccm Fluidextrakt.

Kräuteressig-Aroma. 5,0 Petersilienol, je 4,0 Estragonol und Pfofferkrautol, 8,0 Sellericol, 30,0 Maitrankessenz und Alkohol q. a. zu 1 l. 1 g der Mischung genügt auf 1000 g 80proc. Essigsture.

Apiolin, eine gelbe Flüssigkeit, die zur Regelung des Monatsflusses dient, soll aus rohem Petersilienöl durch Verseifung und Destillation gewonnen werden (Rikdell's Mentor).

Oleum Petroselini wird durch Destillation aus den Petersilienfrhehten in einer Ausbeute von 2-6 Proc. erhalten. Es ist eine dickliche, gelbe bis gelögfüne Flüssigkeit vom spec. Gewicht 1,05-1,10, die häufig sehon bei gewöhnlicher Temperatur Krystalle abscheidet oder zu einer halbfesten Masse erstarrt. Das neben Apiol im Ocle enthaltene Terpen ist wahrscheinlich Links-Pinan.

ApioI ist ein Phenoläther der Formel C_3H_6 , $C_8H<{0\atop O}>CH_6$, $(OCH_8)_{2r}$ der bei 30°C. schmilzt und bei 294°C. siedet.

Als Apiol bezeichnen die Franzosen auch das alkoholische Extrakt der Petersilienfrüchte.

Petersillenblätteröl ist dünnflüssig und riecht wie frisches Petersilienkraut. Es ist optisch sehwach rechtsdrehend, hat das spec. Gewicht 0,900-0,925 und wird zur Darstellung von Suppengewürzen verwendet.

Phaseolus.

Gattung der Papilionaceae - Phaseoleae - Phaseolinae-

I. Phaseolus vulgaris L. Heimisch in Südamerika, in etwa 70 Spielarten kultivirt, davon die wichtigsten: Ph. vulg. communis, die gemeine Stangen-, Steigoder Laufbohne mit sich windendem Stengel. Hülsen und Samen mittelgross, letztere etwas zusammengedrückt, länglich-nierenförmig. Ph. vulg. compressus, die Speckbohne, sich windend, Hülsen stark zusammengedrückt, fleischig. Ph. vulg. ellipticus, die Eierbohne, niedrig, buschig, Samen mittelgross, dick, ellipsoidisch, weiss, schwarz oder gelb. Ph. vulg. sphaericus, die Kugelbohne, Hülsen höckerig, Samen fast kuglig, ziemlich gross. Ph. vulg. nanus, Zwerg-, Krug-, Busch-, Zuckerbohne.

Beschreibung. Zerstrout behaart, Biätter dreizählig, ohne Ranken, mit Nebenblättern. Kelch deutlich zweilippig nach 2/3, Griffel oberwärts bärtig und wie die Staubfäden und der Kiel schraubenförmig gewunden. Blüthen weiss, rosa oder lila, in Trauben, diese kürzer wie das Blatt. Hülse zweiklappig.

Verwendung finden:

Die reifen Samen: Semen Phaseoll. Fabae albae. Semen Fabarum. —
 Weisse Bohnen. Schminkbohnen. — Fèves. Haricots. — Beans.

Man verwendet Samen von weisser Farbe, die im ührigen von recht verschiedener Form und Größe sein können. Die Samenschale besteht: 1. aus einer Schicht Palissuden von $48-52~\mu$ Höhe und $7-10~\mu$ Breite, 2. einer Schicht Trägerzellen, die $15~\mu$ hoch werden

und einen oder mehrere Oralatkrystalle enthalten, und 3. weiteren Schichten, die mehr oder weniger zusammengepreset sind. Im Embryo Stärke (vergl. Bd. I, S. 295), Aleuron und Oel, seine Zellen sind getüpfelt.

Bestundtheile nach Kosma. Wasser 11,24 Proc., Stickstoffsubstanz 23,66 Proc., Fett 1,36 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 55,60 Proc., Holzfaser 3,88 Proc., Asche 3,66 Proc. — In der Trockensubstanz: Stickstoffsubstanz 26,66 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 62,64 Proc., Stickstoff 4,29 Proc.

Die stickstofffreien Extraktstoffe bestehen aus: 3,65 Proc. Zucker, 9,40 Proc.

Gammi und Dextrin, 48,15 Proc. Starke.

Anwendung. Sie werden nur in fein gepulvertem Zustande, als Bohnenmohl, gebraucht, das man zu trocknen Umschlägen bei Rose und auch als Bindemittel für Pillenmassen benutzt.

2) Prucius seu Legumina Phaseoll, die von den Samen befreiten, getrockaeten und geschnittenen Hülsen. Sie sind seit einigen Jahren als Bohnenthee, Bohnenschalenthee ein viel gebrauchtes Volksmittel, das, von Dr. Ramm zuerst bei Blasen- und Nierenleiden angewendet (vergl. Scharke's Blasenthee, S. 291), neuerdings auch vielfach gegen Gicht und Rheuma empfohlen wird.

> Pulvis stornutatorius albus (Dist.), Schnesberger Schnupftabak. Ep. Saponis medicati pulvar. 8,0 ithizomat. Iridia 20,0 Seminis Phaseoli 75,0 Mixturae odoriterae 1,0.

Ervalenta von Warron. Gemisch aus Bohnen- und Linsenmehl, Zucker und Salz (Hagen).

II. Phaseolus diversifolius Pers. Heimisch in Nordamerika. Die Wurzel wird.

Ph. lunatus L. Man unterscheidet Formen mit weissen und mit farbigen Samen, die letzteren enthalten einen dem Amygdalin Ehnlichen Stoff, der 0,25 Proc. Blausture liefert.

Phellandrium.

Denanthe Phellandrium Lmck. (syn. Phellandrium aquaticum L.). Familie der Umbelliferne — Aploidene — Amminene — Seselinne. Heimisch in Europa und einem grossen Theile des nördlichen und mittleren Asiens. Zwei-

Jährig, bis 1,5 m hoch, mit spindeliger, gefächerter Wurzel und oft krischenden Sprossen. Stengel gerillt, röbrig, kahl, mit doppelt oder dreifach gesiederten Blättern, deren Abschnitte siederspaltig eingeschnitten sind, die im Wasser untergetauchten mit linealen Zipfeln. Blüthen weiss, Hülle und Hüllchen vorhanden. — Verwendung finden die Früchte:

Fructus Phellandrii (Ergünzb.). Semen Phellandrii aquatici. Semen Focniculi aquatici s. caballini. — Wasserfenchel. Rossfenchel. Pferdefenchel (Peersaat). — Fruit de phellandrie aquatique (Gali.).

Beschreibung. Grünlichbraun, länglich-eifermig, gegen die Griffel zugespitzt (in dem dadurch entstandenen Raume die Nabelstränge), bis 5 mm lang, von den Seiten wenig zusammengedrückt. Jede Theilfrucht mit 5 gerundeten, breiten Rippen, die



Fig. 65. Querschnitt dorch Fractus Phallandrii, schwach vergrössert.

Randrippen sind am stärksten. In jedem Thälchen ein Oelgang, zwei auf der Fugenfliche, ihr Inhalt dunkelgelb. In jeder Rippe ein starkes Gefüssbundel, unter demselben ein Bündel

stark verdickter Zellen, das Ausläufer nach den Seiten entsendet, wodurch die Oelgänge von aussen halb umfasst werden. Im Endosperm Drusen von Oxalat. Die beiden Theilfrüchte sind in der Droge meist vereinigt. - Geruch und Geschmack eigenthilmlich unangenehm Bromatisch.

Bestandtheile. Aetherisches Oel (vergl. unten), Asche S Proc.

Verwechslung. Früchte von Cicuta virosa L., von den Seiten stark zusammengedrückt, Randrippen wenig vortretend, ohne Faserbündel unter den Rippen, Sium latifolium L., in jedem Thalchen drei Oelgange, Sium augustifolium L. mit noch zahlreicheren Oelgängen.

Einsummtung und Aufbewahrung. Man sammelt die ausgereilten Früchte im August and bewahrt sie in dichtverschlossenen Gefassen auf.

Anwendung. Im Aufgues (10,0-20,0:200,0) bei Husten, Lungenschwindsucht und Katarrhen; in der Thierheilkunde zu 20,0-40,0 bei Influenza und Kropf der Pforde.

Extractum Phellandril. Wasserfenchelextrakt, bereitet man aus den grob ge-pulverten Früchten wie Extr. Absinthii Germ. (Bd. I, S. 408). Sirupus Phellandril. Wasserfenchelstrup. Aus gequetschten Früchten wie Sir. Chamomill. Ergänzb. (Bd. I, S. 716). Ex tempore: Tinct. Phellandril 15,0, Sirup, simplicis 85,0. Tinctura Phellandril. Aus I Th. grob gepulverten Früchten und 5 Th. verdünntem

Weingeist,

Oleum Phellandrii. Die Früchte des Wasserfeuchels enthalten 1-2,5 Proc. Etherisches Oel, eine aufangs heligelbe, später dankler werdende Flüssigkeit von starkem, nicht angenehmem Geruch und brennendem Geschmack. Spec. Gew. 0,85-0,89; Drehungswinkel (100 mm-Rohr) - 12 bis + 16° C. Es enthalt bis zu 80 Proc. Phellandren, Cao Hanner, ein Terpen, das nach dem Oele seinen Namen erhalten hat.

Phenacetinum.

Das Phenacetin ist als der Typus einer grossen Reihe von Verbindungen anzusehen, welche durchweg mehr oder weniger antipyretisch und antineuralgisch wirken. Als die Muttersubstanz des Phenacetins und seiner Analogen ist das Para-Amidophenol bez. das Para-Phonotidin anzuseben.

 $\begin{array}{cccc} C_{\epsilon}H_{4} < & OH & C_{\epsilon}H_{4} < & OH & (1) \\ Phenul & Para-Amidophanol & Para-Phenetidia & Acet-Paraphenetidia \\ \end{array}$ (Phemacetin).

Dadurch, dass man im Para-Amidophenol das H Atom der Hydroxyl-Gruppe, ferner eines oder beide Wasserstoffatome der NH, Gruppe durch Alkyl-Resie oder Säure-Reste (Acyle) ersetzt, kommt man zu einer grossen Reihe analoger Verbindungen.

I. † Phenacetinum (Brit. Germ. Helv.). Acetphenetidinum (Austr.). Acetphenetidine (Gall.). Phenacetin. Acetphenetidin. Acet-p-phenetidin. Oxyathylacetanilid-Phenedia. Pheniu. CoH4OC2H5NHCH2CO. Mol. Gew. = 179.

Darstellung. Man bereitet zunächst durch Einwirkung von Salpetersäure auf Phenol das Para-Nitrophenol und trennt dieses vom gleichzeitig gebildeten o-Nitrophenol. Man verwandelt alsdanu das Para-Nitrophenol in das Natriumsalz und stellt aus diesem durch Einwirkung von Chlorathyl den Aethylather des p-Nitrophenols, d. 1. p-Nitrophenetol CaH4(NOa)OCsHa dar. Diesen reducirt man durch Einwirkung von nascirendem Wasserstoff zu p-Amido-Phenetol oder Phenetidin C.H.(NH.)OC.H, und verwandelt dieses durch Kochen mit Eisessig in die zugehörige Monoacetyl-Verbindung, d. i. Acetphenetidin oder Phenacetia.

Eigenschaften. Weisse, glänzende Krystallblättehen oder ein weisses, krystallinisches Pulver ohne Geruch und fast ohne Geschmack. Es schmilzt bei 135° C. und verbreant auf dem Platinbleche, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Es lost sich etwa in 1500 Th, kaitem oder 80 Th, siedendem Wasser, auch in etwa 16 Th. kaltem oder 2 Th. siedendem Weingeist auf. Die Lösungen sind neutral. In konc. Schwefelsäure löst es sich ohne Fürbung auf, mit konc. Salpetersäure färbt es sich beim Erwärmen citronengelb. - Beim andangruden Erhitzen mit wässeriger Kali- oder Natronlauge, ebenso mit kono. Salzsaure, erfolgt zunächst unter Abspaltung der Acctylgruppe Rückbildung von p-Amido-Phenetol (p-Phenetidin). - Durch sehr lange fortgesetztes Erhitzen mit den angegebenen Reagentien (KOH, NaOH, HCI), namentlich unter Druck, würde auch die Aethylgruppe - C.H. - abgespalten werden unter Rückbildung von Amide-Phonol C. H. (OH)NH .-

Auf der leichten Rückbildung von p-Amido-Phenetol, die bei kleinen Mengen Phenacetin schon durch Kochen mit kone. Salzshure erfolgt, beruhen einige Farbreaktionen des Phenacetine, die durch Einwirkung von Oxydationsmitteln auf das zurückgebildete p-Amido-

Phenetol auftreton.

1) Kocht man 0,1 g Phenacetin mit 1 ccm kone, Salzsäure eine Minute lang, verdunnt hierauf die Lösung mit 10 cem Wasser und filtrirt nach dem Erkalten, so nimmt die erkaltote Flüssigkeit auf Zusatz von 3 Tropfen Chromsäurelösung (3:100) allmählich eine rubinrothe Fürbung an. Die nämliche Fürbung wird in der mit Salzslure gekochten Phenacetinmischung auch durch andere Oxydationsmittel, z. B. Chlorwasser, hervorgebracht. - 2) Auf der Abspaltung von p-Amido-Phenetol durch Einwirkung atzender Alkalien auf das Phenacetin beruht auch die Thatsache, dass das letztere beim andanernden Erhitzen mit Kalilauge und Chloroform die Isonitrilrenktion giebt. - 3) Ferner giebt auch das Phenacetin die beim Acetanilid (s. Bd. I, S. 4) nüher beschriebene Indophenolteaktion, d. h. die durch Kochen mit Salzsäure erzielte Lösung des Phenacetins wird each Zusatz von Karbolsture- und Chlorkalklösung zwiebelroth getrübt; die rothe Färbung geht durch überschüssig zugesetzte Ammoniakflüssigkeit in Blau über.

Prilfung. 1) Phonacctin sei farblos, ohne Geruch und Geschmack, schmelze bei 135° C. und verbrenne auf dem Platinbleche, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. -2) In konc. Schwefelsäure löse es sich ohne Färbung auf. - 3) Das Filtrat einer heiss bereiteten und wieder erkalteten Lösung von Phenacetin in Wasser sei neutral und werde durch Zusatz von Bromwasser bis zur Gelbfärbung nicht getrübt (Acetanilid). - 4) Eine Lüsung von 0,3 g Phenacetin in 1 ccm Weingeist, mit 3 ccm einer sehr verdünnden Jodlösnug (2 Tropfen Jodtinktur + 100 ccm Wasser) versetzt, darf sich beim Kochen nicht

rosa filrhen (p-Phonotidin).

Aufbewahrung. Nach Germ. und Helv. vorsichtig, obgleich ein Grund hierstr nicht vorliegt. Lichtschutz ist nicht erforderlich.

Anwendung. Phenacetin ist ain Antipyreticum, welches in Gaben von 0,5-1,0 sichere Entfieberung bewirkt, ohne Nebenerscheinungen zu verursachen, wenn man von einer vermehrten Schweisssekretion absieht. Auf den Krankheitsvorlauf ist es ohne Einfluss. Es ist Specificum bei Neuralgien verschiedener Art, z. B. Migrane, ferner bei Gelenkrheumatismus, gegen die laneinirenden Schmerzen der Tabiker, gegen Kopfdruck nach teichlichen Alkoholgenuss u. s. w.

In den Urin geht das Phenacotin anscheinend als Amidophenol oder Amidophenetol über; der Urin nimmt nach Genuss von Phenacetin auf Zusatz von Eisenehlorid burgundertothe Parbung an; a vorher. Es soll gleichzeitig eine reducirende Substanz auftreten, welche die Ebene des polarisirten Lichtes nicht beeinflusst, also nicht Zucker ist.

† Methylphenacetin. C₆H₄(OC₂H₆)N(CH₅)CH₅CO. Mol. Gew. = 183. Phenacetin wird in Xylol gelöst und in der Hitze mit metallischem Natrium behandelt. Auf das entstandene Phenacetin-Natrium C₆H₄(OC₂H₅)N(Na)OH₂CO lässt man Jodmethyl einwirken, worauf das Mathylphenacitis and Jode and Mathylphenacetis and Jode and Jode

das Methylphenacetin gebildet wird.

Farblose, bei 40° C. sehmelzende Krystalle, in Wasser müssig, leicht in Alkohol und in Aether lödlich. Soll hypnotisch wirken, hat sich über in die Therapie nicht eingeführt. † Aethylphenacetin. Call (OCalla). N.CB, CO. Calla. Die Darstellung erfolgt analog derjanigen des Methylphenacetin, mit dem Unterschiede, dass man Aethyljodid auf Phenacetin-Natrium einwirken lässt. **第7年**

Asthylphenacetin ist ein schwach gelbliches, bei 830-3350 C. siedendes Oel, welches nach dem Erkalten fest wird. Es ist in Wamer schwer, in Alkohol und in Aether leicht löslich, und wirkt gleichfalls hypnotisch, aber schwächer als das Methylphenacetin.

Jodophenia, Jodphenacetia.

Zur Darstellung löst man 6 Th. Phenacetin in 50 Th. Eisessig und fägt dieser Lösung 9 Th. Salzsäure und 30 Th. Wasser, sowie eine Lösung von 6,8 Th. Jod in 13,6 Th. Jodkalium und 18,6 Th. Wasser hinzu. Hat man die Eisessiglösung warm angewendet, so erhält man die neue Verbindung in stahlblauen, dem Kaliumpermanganat ahnlichen Kry-

arkalt man die nede verbindung in sambiauen, dem Kaminipermanganat annihen Krystallen. Aus wässeriger Lösung gefällt, erhält man ein chokoladenbraunes, feines krystallnisches Pulver. (D.R.P. No. 58-104.)

Jodophenin ist fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Benzol und Chloroform, leichter in Eisessig, Alkohol und siedender Salzsäure. Durch Natronlauge wird es wieder in Phenacetin zurückverwandelt. Der Jodgehalt beträgt rund 50 Proc. Eine endgültige Formel lässt sich für die Verbindung zur Zeit noch nicht aufstellen.

Das Praparat ist als Antisepticum in Aussicht genommen, über das Versuchsstadium aber noch nicht hinausgekommen.

II. + Methacetinum (Ergänzb.). Para-acetanisidin. p-Oxymethylacetanilid. CoH40CH2NH . CH2CO. Mol. Gew. = 165.

Darstellung. Diese erfolgt aus dem p-Nitrophenol genau in der nümlichen Weise wie diejenige des Phenacetins, nur lässt man auf das p-Nitrophenol-Natrium nicht Chloraethyl, sondern vielmehr Chlormethyl einwirken.

Eigenschaften. Das Methacetin bildet farb- und geruchlose glänzende Krystallbilkttehen, die bei 1274 C. schmelzen und bei höherer Temperatur unzersetzt destilliren. Es lost sich etwa in 350 Th. Wasser von 15° C. oder in 12 Th. siedendem Wasser; die Lösungen sind neutral.

In Alkohol und Aceton löst sich Methacetin sehr leicht, auch in Chloroform, nament-Uch beim Erwärmen. Weniger löslich ist es in Benzol und nur sehr schwer in Schwefelkohlenstoff, Petroleumbenzin und Aether. Beim Erkulten oder Verdunsten krystallisirt das Methacetin in schönen Krystallen und unverändert wieder aus. Auch in Glycerin und fetten Oelen lost es sich, besonders in der Warme reichlich, schwieriger in Terpentinel und anderen Atherischen Oelen.

In chemischer Beziehung ist das Methacetin das vollständige Analogon des Phenacetins. Es giebt die nämlichen Reaktionen wie dieses, aur treten nameutlich die Farbreaktionen, wegen der etwas grösseren Löslichkeit des Methacetins, etwas schneller und intensiver ein wie beim Phenacatin. Mit koncentrirter Salpetersaure übergossen, färbt sich das Methacetin tiefgelbroth. - Kocht man 0,2 g Methacetin mit 2 ccm Salzsäure eine Minuto lang, verdünnt mit 20 ccm Wasser, filtrirt nach dem Erkalten und theilt das Filtrat in zwei Hälften, so soll in der einen Hälfte auf Zusatz von 3 Tropfen Chromsäurelüsung rubinrothe Färbung entstehen, die andere Hälfte wird nach Zusatz von Karbolsäurelösung (1 = 20) durch Chlorkalklösung roth gefärbt; die Färbung geht durch Ammoniakfüssigkeit in Blan über.

Prüfung. 1) Es sei ungefürbt, schmelze bei 127° C., lüse sich in konc. Schwefelsaure ohne Farbung und hinterlasse beim Verbrennen auf Platiablech keinen Rückstand. -2) Löst man 0,1 g in 10 ccm heissem Wasser und filtrirt nach dem Erkalten, so soll das Filtrat nicht getrüht werden, wenn es mit Bromwasser bis zur Gelbfärbung verseizt wird.

Aufbewahrung. Vorsichtig. In Gaben von 0,3-0,5 g mehrmals fäglich als Antipyretienm und Antineuralgieum wie Phenacetin, aber wegen der leichteren Löslichkeit mit grösserer Vorsicht als bei diesem. Kinder nicht mehr als 0,1-0,25 g pro dosi. Höchstgaben: 0,5 g pro dosi, 2,0 g pro die. Uebergang in den Harn und Nachweis wie bei Phenacetin.

III. † Sedatin.') Valeryl-p-Phenetidid. C.H. (OC. H.)NH(COL. H.). Mol. Gew. = 221.

¹ Der Name "Sedatin" ist schon als Synonym für Antipyrin aufgeführt. S. Bd. L. 8. 318.

Wird aus p-Phenetidin und Valerianslure oder Valerylchlorid dargestellt, krystallisirt in Nadeln und siedet bei 350-560° C. Es ist in Aether, Benzln, Chloroform, Accton wenig löslich, in heissem Methyl- und Aethylalkohol löslicher als in kaltem.

IV. † Tripheninum. Proplonyl-p-Phenetidin. C_bH₄(OC_aH_b)NH(CO-CH₃-CH₃).
Mol. Gew. = 193.

Die Darstellung erfolgt in analoger Weise wie diejenige des Phenacetins: Durch Erhitzen von p-Phenetidin mit Propionsaure.

Farblose, bei 120° C. schmeizende Krystalle, in 2000 Th. Wasser löslich. In Dosen

von 0,3-0,6-1,0 g als Antipyreticum und Antineuralgicum empfohlen.

V. † Lactophenin. Lactyl-p-Phenetidid. Milchsüure-Phenetidid. C.H. (OC. II.)
NH. (COCH[OH]CH3). Mol. Gew. = 209.

Milchsaures p-Phenetidia oder eine Mischung von p-Phenetidia und Milchsaure wird to lange auf 180° C. erhitzt, bis Wassembspaltung nicht mehr erfolgt. Der verbleibende

Rückstand wird aus siedendem Wasser umkrystallisirt.

Farb- und geruchlose, schwach bitter schmeckende, kleine Krystalle vom Schmelapunkt 117,5—118° C. Sie lösen sich in 500 Th. kaltem oder in 55 Th. siedendem Wasser,
sowie in 8,5 Th. Weingeist von 15° C. Die Lösungen verändern Lackmuspapier nicht.
In Aether und Petroläther ist Lactophenin schwar löslich. Kocht man 0,1 g Lactophenin
mit 1 eem Salzsäure eine Minute lang, verdünnt die Lösung mit 10 ccm Wasser und filtrirt
nach dem Erkalten, so nimmt die Flässigkeit auf Zusatz von 3 Tropfen Chromsäurelösung
rubinrothe Färbung an. — Diese Lösung giebt auch die Indophenolreaktion.

Reibt man 0,3 fein gemivertes Lactophenin mit 2 cem Salpetersaure an, so färbt meh das Gemisch alshald gelb. Man verdüunt nach einständigem Stehen mit Wasser, wäscht auf dem Fäter mit Wasser aus, trocknet und krystallisirt aus wenig Benzel um. Der so erhaltene Körper schmilzt nach sorgfältigem Trocknen bei 96,5° C. Beim Erwärmen desselben mit wenig alkohotischer Kalilange entsteht eine dankelgelbrothe Flüssigkeit, aus welcher beim Erkalten sich rothe Krystalle vom Schmelzpunkt 110,5° C. abscheiden.

0,1 g Lactophenin wird in 10 cem heissen Wassers gelöst, die Flüssigkeit wird nach völligem Erkalten filtrirt. Im Filtrat ruft Bromwasser, bis zur Gelbfärbung hinzugefügt, starke Trübung hervor (Unterschied von Phenacetin). — Unter heissem Wasser whmilzt Lactophenin, ohne Färbung anzunehmen; von kone. Schwefelsäure wird es ohne Färbung gelöst. Es muss ohne einen Rückstand zu hinterlassen verhreunen.

Vorsichtig aufzubowahren.

VI. † Apolysin. Monophenetidin - Citronensaure. Mono - Cliryl - p - Phene-Udia. C. H. (OC, H. (OK) NH . [COC, H. (OH) (CO, H).]. Mol. Gew. - Sil.

Zur Darstellung werden 42 Th. Citronessaure mit 27,5 Th. p-Phenetidin mehrere Standen auf 100-200° C. erhitzt. Die Reaktionsmasse wird hierauf in Sodalösung gelöst, wobei die mitgehildete Diphenetidin-Citronensaure angelöst bleibt. Aus der filtrirten-Lösung wird die Monophenetidin-Citronensaure durch Salzsäure wieder ausgefüllt und aus Wasser oder Chloroform umkrystallisirt. D. R.-P. 87423.

Ein weisses, krystallinisches, etwas hygroskopisches Pulver oder grosse, wasserhelle krystalle vom Schmelzpunkt 72°C., löslich in 55 Th. kaltem oder schon in 1 Th. heissem Wasser. Sie schmeckt und reagirt sauer. Bei 100°C, verliert die Monophenetidin-Citronensauer ziemlich schnelt 1 Mol. Wasser und geht in einen Körper vom Schmelzpunkt 129°C. über, der aus beissem Wasser umkrystallisirbar ist, der aber, wenn er aus seiner alkalischen (Soda!) Lösung durch Säuren abgeschieden wird, wieder bei 72°C, schmilzt. Löslich in Alkohol und in heissem Chleroform. Nach dem Kochen mit Salzskure giebt die mit Wasser verdüngte Lösung die Indophenofreaktion.

Anwendung. Als Antipyreticum and Analgeticum in Gaben von 0,5-1 g und

Twar in Tagesgaben bis zu 6,0 g wie das Phenacetin.

VII. † Citrophen. Neutrales Citrophenetidid. Citronenshuretriphenetidid. iC, H4(OC, H5)NHCOl, . C, H4(OH). Mol. Gew. = 540.

Zur Darstellung werden 210 Th. Citroneosäure mit 411 Th. p-Phenetidin unter Zusatz wasserentziehender Mittel erhitzt. Das Reaktionsprodukt wird mit stark verdünnter Natronlauge gewaschen und aus heissem Wasser unkrystallisirt.

Weisses, krystallinisches, schwach säuerlich und arumatisch schmeckendes und sauer reagirendes Pulver, in kaltem Wasser schwer, in ca. 15 Th. heissem Wasser löslich. Schmelzpunkt 181° C. Die wässerige Lösung wird durch Natronlauge zunächst getrübt, dann gelöst, durch Eisenchloridlösung burgunderroth, durch Chromsäurelösung violett gefärbt.

Lässt man zur wilsserigen Lösung die Dämpfe rauchender Salpetersäure zutreten, so untsteht auf Zugabe von Ammoniakilüssigkeit ein ziegelrother Niederschlag.

Wird die Substauz mit Salzsäure gekocht, so giebt die mit Wasser verdünnte und nach dem Erkalten filtrirte Lösung die Indophenolreaktion.

In Gaben von 0,5-I,6 g als Antipyreticum und Antineuralgicum wie Phenacetin.

† Formylphenetidin. Formphenetidid. p-Oxykthyl-Formanilld. C₅H₄(OC₂H₅) NH. HCO. Mol. Gew. = 165.

Wird dargestellt durch Erhitzen von salzsaurem p-Phenetidin mit wasserfreiem Natriumformiat und Ameisensaure, wobei das Natriumformiat als Kondensationsmittel wirkt, Phenetidin und Ameisensaure aber unter Wasserabspaltung Formylphenetidin liefern.

Farblose, geschmack- und geruchlose, bei 69° C. schmelzende Krystallblättehen. Wenig löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in heissem Wasser, sowie in Alkohol und in Aether.

Die Verbindung wirkt krampfstillend, hat sich in die Therapie aber nicht eingeführt. † Kryofin. C₀H₄OC₂H₅NH[(CH₂O)CH₂CONH]. Mol. Gew. = 224.

Ist ein Phenacctin, in welchem an Stelle des Essigsäurerestes ein Rest der Oxy-Essigsäure (Methylglykolsäure $CH_s(OCH_a)COOH$) steht. Dargestellt durch Erhitzen von p-Phenetidin mit Mothylglykolsäure.

Farblose Nadeln vom Schmelzpunkt 98—99° C. Löslich in 600 Th. kaltem Wasser. In Gaben von 0,5 g drei- bis viermal täglich als Antipyreticum und Antineuralgicum wie das Phenacetin.

 $\label{eq:Vill.} Vill. + Malakin. \ orthoxybenzyliden-p-Phenetidin. \ Salicyliden-p-Phenetidin. \ C_4H_4(OC_9H_8)N: CH. C_6H_4. OH + H_2O. \ Mol. \ Gew. = 250,$

Wird durch Kondensation von Salicylaldehyd und p-Phenetidia dargestellt.

Hellgelbe, feine Nädelchen, vom Schmelzpunkt 92° C. Sie sind unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Ligroin, leichter löslich in siedendem Alkohol, in Aether und in Benzel. Mit gelber Farbe in Natronlange löslich. — Schwache Mineralsäuren zerwetzen es in p-Phenetidin und in Salicylaldebyd. Nach dem Kochen mit Salzsäure giebt es daher sowohl die Chromsäurereaktion als auch die Indephenelreaktion.

In Einzelgaben von 0,5 g bis 4-6 g pro die gegen akuten Gelenkrheumatismus und bei Neuralgion.

IX. \dagger Salophen. Acetparaamidophenylsalicylsäureester. Acetparaamidosalol. Salicylsäure-Acetparaamidophenylester. $C_aH_4(NH\cdot COCH_a)O\cdot O\cdot C\cdot C_aH_4(OH)$. Mol. Gew. = 271.

Zur Darstellung wird Salicylskure-p-Nitrophenylester durch Reduktion (mittels Zinn + Salzskure) in Salicylskure-p-Amidophenylester (p-Amidosalol) verwandelt und dieses durch Kochen mit Essigskureauhydrid in die Acetylverbindung, d. i. Salophen, übergeführt-

Geruch- und geschmacklose, sehr kleine, weisse, krystallinische Blättchen, in kaltem Wasser fast unlöslich, etwas löslich in heissem Wasser, löslich in Alkohol und in Aether. Die noch vorhandene Hydroxylgruppe bedingt die Löslichkeit in Natronlauge. Schmelzpunkt 187-188° C. Die alkoholische Lösung wird durch Eisenchloridlösung violett gefürbt. Bromwasser giebt einen weissen, dieken, voluminösen Niederschlag. In konc-Schwefelsäure löst es sich ohne Färbang auf. Durch ätzeude Alkalien wird die Verbindung leicht in Salicylsäure und Acetyl-p-Amidophenol gespalten. Die nämliche Spaltung erfolge durch die alkalische Darmverdauung im Organismus.

Man giebt das Salophen in Gaben bis zu 6,0 g pro die bei akutem Gelenkrheumatismus. Zu 0,5-1,0-1,5 g bei nervosen Affektionen mit Erfulg. Ueble Nebenwirkungen breten nicht auf. Kommt es zu Schweisssekretion, so bedeckt sich die Hant mit einem ans einer Unzahl kleiner Krystalle bestehenden Brillautstanb von unverändertem Salophen. Ucher die Spaltung im Organismus s. oben.

X. + Saliphen. Salleyl-p-Phenetidin. C.H. (OC. H.) NH . CO . C. H. OH. Mol. Gaw. = 257.

Entsteht durch Kondensation eines Gemisches aquimolekularer Mengen von p-Phenetidin und Salicylsaure mittels Phosphortrichlorid oder Phosphoroxychlorid bei erhöhter Temperatur.

Nabezu farblose, bei 139,5° C. schwelzende Krystalle, unlöslich in Wasser, leicht lüslich in Alkohol, Acoton, heissem Eisessig, siedendem Chloroform, weniger leicht in Acther.

Hat nur geringe antifebrile Wirkung and hat sich daher in dem Arzneischatz nicht eingebürgert.

XI. † Amygdophenin. Amygdalyl-p-Phenetidid. Mandelsäure-Phenetidid. C.H. (OC, Ho)NH(CO . CH . (OH) . C, Ho). Mol. Gew. = 271.

Man erhitzt entweder mandelsaures p-Phenetidin oder eine Mischung von 152 Th. Mandelslare and 187 Th. p-Phenetidin auf 130-170° C., bis Wasser nicht mehr abgegeben wird. Man behandelt das Reaktiousprodukt mit sehr verdünnter Natronlauge und krystallisire es alsdann aus Aother-Alkohol um.

Weisse, glünzende Blättchen vom Schmelzpunkt 140,5° C., leicht löslich in Alkohol, schwer löslich in heissem Wasser, in Aether und Benzol, nicht löslich in Petrolather. -Wird es mit Salzsaure gekocht, so giebt die mit Wasser verdünnte und nach dem Erkalten Elizirte Flüssigkeit sowohl die Chromsäure-Reaktion als auch die Indophenel-Reaktion. -Wird 0,5 g Amygdophenin mit 10 ccm verdünuter Schwefelsfare erwärmt, so tritt auf albaähliche Zugabe von Kaliumpermanganat in Krystallen oder koncentrirter Lüsung der Geruch nach Benzaldehyd auf. In Gaben von mehrmals täglich 1 g wie das Phenacetin als Antineuralgicum und bei Gelenkrheumatismus.

XII. † Hypnoacetin. Acetophenonacetyl-p-amidophenolather. Call. (OCH,-

CO-CaHo)(NH. COCHa). Mol. Gew. = 269.

Wird durch Kondensation von p-Acetamidophenol mit Phenol und Eisessig mittels Zinkehlorid dargestellt. Perlmutterglänzende Blättehen, welche bei 160° C. unter Zersetzung schnedzen, in Wasser unitstich, in Alkohol und in Essigäther löslich sind. In Gaben von 0,2-0,25 wirkt es antipyretisch und zugleich auch hypnotisch.

XIII. † Benzacetin. Phenacetinearbonsline. Acetamidolithylsalicylsliure.

 $C_4H_4(OC_4H_5)(NH,COCH_4)CO_4H$. Mol. Gew. = 223.

Zur Darstellung bereitet man zunächst durch Einwirkung von Salpetersäure auf Salicylsaure die Nitrosalicylsaure; diese wird durch nascirenden Wasserstoff (Zinn + Salasilure) zu Amidosaticylsäure reducirt und diese durch Kochen mit Eisessig acetylirt.

Farblose Nadeln vom Schmelzpunkt 189-190° C., schwer löslich in Wasser, leichter löslich in Alkohol. Die Salze dieser Säure mit Alkalien und Erdalkalien sind in Wasser leicht löslich. Das Benzacetin hat sich in Gaban von 0,5-1,0 in Tagesgaben von 3,0 g als Sedativum bei nervösen Erregungszuständen bewährt. Man gab zuerst das Lithiumsalz, spater nachfolgonde Formel;

† Benzacetinum compositum Reiss. Benzacetici 85,8, Coffemi 8,5, Acidi citrici 5,7. Bei habituellem Kopfschmers, Neuralgie und Migrane.

XIV. Phesin. Phenacetinsulforances Natrium. C. H. OC. H. (NHCH. CO) SO. Na. Hol. Gew. = 281. Die durch Sulfonirung des Phenacetins entstehende Phenacetinsulfosaure and ibr als "Phesin" bezeichnetes Natriumsalz haben sich als unwirksam erwiesen.

XV. + Thymacetin. C. H. CH. (1)OC. H. (3)C. H. (4)NH. COCH. (6). Mol. Gew. = 235. Wird aus dem Thymol in der nämlichen Weise hergestellt wie das Phenucetin aus den Phenol and ist deshalb ein Homologes des Phenacetins.

Ein weisses, krystallinisches, in Wasser nur wenig lösliches Polver vom Schmelzpunkt 136° C. Es wirkt in Gaben von 0,25-1,0 g als Antineuralgieum, doch sind in einigen Fällen unangenehme Nebenwirkungen beobachtet worden.

XVI. † Pyrantin. Phenosuccin-p-Aethoxyphenylsuccinimid. C.H.OC.H.N: (COCH, CH,-CO). Mol. Gew. = 219.

Man erhitzt 1,2 kg Bernsteinsaure mit 1,1 kg p-Amidophenol auf 150-170° C. und krystallisirt das braun gefärbte Reaktionsprodukt unter Zuhilfenahme von Thierkohle aus Essignaure am.

Farblose, prismatische Nadeln vom Schmelzpunkt 155° C., leicht in heissem Alkohol und heisser Essigskare löslich, löslich in etwa 1400 Th. Wasser von 15° C. und 85 Th. siedendem Wasser, in Aether unlöslich. In Kali- oder Natronlauge löst es sich unter Bildung der Salze der p-Aethoxyphenylsucciniminsäure C.H. (OC.H.)NH(COCH. -CH.CO.H).

In Gaben von 1-3 g pro die (!) als Antipyretieum und Antineuralgicum.

† Pyrantin leicht löslich. Ist das p-Aethoxyphonylsuccinaminsaure Natrium. CaH4(OC2H4)NH. (CO-CH4-CH2CO2NA). Entsteht durch Auflösen der vorigen Verbindung in Natronlange.

Farbloses, krystallinisches Salzpulver, geruchlos, zum Niesen reizend, von salzigsänerlichem Geschmacke, in Wasser leicht löslich, von schwach alkalischer Reaktion. Aus der wässerigen Lösung fällt durch Ferrichlorid ein rehfarbener Niederschlag, durch Salzsäure dagegen die freie Saure aus. Beim Kochen mit konc. Salzsaure erfolgt Auflösung. Nach dem Verdünnen mit Wasser und Filtriren der erkalteten Flüssigkeit erzeugt in dem Filtrate Chlorkalklösung allein eine schwach violette Farbung, die durch Ammoniak in Braun abblaset. Ausserdem tritt im Filtrate die Indophenol-Reaktion ein.

Migranepulver mach Hammerschlag. Rp. Coffeini citrici 1,0, Phenacetini 2,0, Sacobari albi 1,0 divide in partes X.

Hemicrania. Gemisch sus Phenacetin 5,0, Coffem 1,0, Citronensaure 1,0 (oder Weinsaure 1,0).

Influenzin. Gemisch aus Phenacetin, Natriumehlorid, Coffem und Chininsalicylat. Migrine-Pastillen von Dr. Schlutius. Rp. Phenacetini 0,3, Colleino-Matrii salicylici 0,015, Chinini bydrochlorici 0,20, Morphini bydrochlorici 0,005, Saccharini 0,001. Mit Chokolade go 1 Pastillo.

Phenocollum.

† Phenocollum. Glycocollparaphenetidin. Amidoacetparaphenetidin. C, Π, OC, H, (NH. COCH, NH2). Mol. Gew. = 194.

Die freie Base wird technisch dargestellt, indem man Chloracetylchlorid auf p-Pheuetidin einwirken lässt und das gebildete Oxyathyl-Monochloracetanilid durch Einwirkung von Ammoniak in Phenocoll Sberführt. Die freie Phenocollbase stellt farblose, feine, verfilzte Nadein dar, welche bei 95° C. schmelzen, in kaltem Wasser schwer, in heissem Wasser leicht löslich sind. Alkohol löst sie leicht, von Aether, Benzol und Chloroform wird sie schwer aufgenommen. Zur Verwondung gelangen die Salze:

† Phenocollum hydrochloricum (Erganzb.). Salzsaures Phenocoll. Phenamin. CaH4. OC4H5 (NH CO CH2NH4). HCl. Mol. Gew. = 230,5. Durch Neutralisires des freien Phenocolls mit Chlorwasserstoffsliure dargestellt.

Eigenschaften. Ein farbloses, krystallinisches, aus kleinen Würfeln bestehendes Pulver. Es löst sich in etwa 20 Th. Wasser von gewöhnlicher Temperatur zu einer nentralen Flüssigkeit, aus welcher durch Natronlauge die freie Phenocollbase in Form feiner verfilzter, bei 95°C. schmelzender Nadeln abgeschieden wird. In Alkohol und in heissem Wasser ist es schr leicht löslich.

Das salzsaure Phenocoll ist gegen kohlensaure und ätzende Alkalien siemlich beständig, indem erst bei längerem Kochen mit diesen Agentien Spaltung in Phenetidin und Glycocoll stattfindet. Ebense ist das Verhalten gegen verdfinnte Sauren. Kone. Salzsaure spaltet das Phenocoli erst nach langerem Kochen thellweise in Phenetidin und Glycocoll. Die wässerige Lösung des salzsanren Salzes giebt mit Silbernitrat einen weissen Niederschlag von Chlorsilber, dagegen erhält sie durch Eisenchlorid nur die dem Eisenchlorid zukommende Gelbfürbung. - Kocht man die wässerige Lösung (I = 20) mit einigen Propfen Salpetersaure, so entsteht eine gelbrothe Farbung. - Erhitzt man die Lösung mit Kalilauge und einigen Tropfen Chloroform, so tritt der widerliche Isonitril-Geruch auf.

Prafung, 0,5 g Phenocoll hydrochlor, sollen sich in etwa 15 ccm Wasser klar auflösen. Trübung könnte bedingt sein durch Nebenprodukte bei der Fabrikation (Diand Triphonocoll). - Die Lösung sei neutral. - Sie werde durch Eisenchlorid weder in der Kälte noch beim Erwärmen roth gefärbt (p-Phenetidin). - Die auf 60° C. erwärmte wässerige Lösung soll, mit einigen Tropfen Natriumkarbonatlösung versetzt, keinen Ammoniakgeruch wahrnehmen lassen (Ammoniaksalze). - Die Lösung soll, mit einigen Tropfen Natronlauge versetzt, die Phenocolibase als rein weisse Krystallmasse fallen lassen (Fürbung = Verunreinigung). - Beim Verbrennen auf dem Platinbleche binterlasse das Präparat keinen feuerbeständigen Rückstand.

Aufbewahrung. Vorsichtig, größere Vorrithe auch vor Licht geschützt.

Anwendung. Die Phenocolisalze sind ebenso wie das Phenacetin Antipyretica, Antineuralgica und Antirheumatica. Dosis 0,5-1,0 g in Lösung bis 5 g pro dic. Der Urin nimmt nach Phenocollgebranch braunrothe bis tiefschwarze Fürbung an, welche beim Stehen an der Luft oder nach Zusatz von Eisenchlorid noch dunkler wird. Bisher erprobt bei akutem, ficberhaftem Gelenkrheumatismus und angeblich auch bei Malaria.

† Phenocollum carbonicum. Kohlensaures Phenocoll. [C,H,(OC,H,)NII.CO-CR₁—NH₂l₂, CO₂H₃. Farbloses, nahezu geschmackloses, in Wasser solwer tosliches, aus Krystallblattehen bestehandes lockeres Pulver. Beim Erwärmen mit Wasser auf 65° C., Fascher bei 80° C. findet Abspaltung von Kohlensäure statt. Eignet sich besonders zur Verwendung in Palverform.

† Phenocollum sceticum. Essignaures Phenocoll. CaH4(OC, Ho)NH. CO-CH-NH, . C. H.O. Lockere, aus filsigen Nadeln bestehende Krystallaggregate, in 3-4 Th. Wasser

Mig. C₂H₄O₃. Lockere, aus fileigen Nadeln bestehende Krystallaggregate, in 3—4 Th. Wasser foslich. Der Geschmack ist milde. Die wässerige Lösung reagert schwach alkalisch und giebt wegen des Gehaltes an Essigsture mit Eisenchlorid Rothfärbung (von Ferriacetat). Dieses Sala eignet sich besonders zu subkutanen Injektionen.

† Phenocollum salicyllenm. Salocollum. C₂H₄(OC₂H₃)NH. CO—CH₄—NH₄. C₂H₆O₄-Krystallidet aus heissem Wasser, worin es leicht löslich ist, in langen Nadeln. Ist in kaltem Wasser schwerer löslich als das salzsaure Sala. Die wässerige Lösung reagirt neutral, giebt teit Eisenchlorid Violettfürbung und schmeckt süss. — Das Präparat vereinigt in sich die Eigenschaften des Phenocolla und der Salicylsture.

Schming's Glehtwusser enthält je 1 g Phenocoll. hydrochlor, und Piperazin in ca. 600 ccm kohlensaurem Wasser gelöst.

ca. 600 ccm kohlensaurem Wasser gelöst.

Lixpuonst's Malariawasser. Phenocolli hydrochlorici 2,4, Phenocolli salicylici 1,3, Phenocolli acetici 0,3, kohlensaures Wasser 600 ccm.

Triphenamin. Gemisch von 26 Th. Phenocollum bydrochloricum, 10 Th. Phenocollum salicylicum und 4 Th. Phenocollum aceticum. Dient zur Bereitung von kohlansaurem Rheumatismuswasser.

Phenoli Derivata.

l. † Orthomonochlorphenol. o-Chlorphenol. C.H. (1.0H (1:2), Mol. Gew. = 128, 5. Entsteht bei der Einwirkung von Chlor auf Phenol (neben Parachlorphenol) und wird von diesem durch fraktionirte Destillation und darauffolgende Krystallisation getrennt.

Farblose, unaugenehm riechende Flüssigkeit, bei 176° O. siedend. Sie erstarrt in einer Kaltemischung und schmilzt alsdann bei 4-7°C. Wenig löslich in Wasser, leicht löslich Alkahol. Besitzt von den drei isomeren Chlorphenolon die schwischste desinficirende Wirkung. Wird von Passeriss in Form von Inhalationen bei verschiedenen Affektionen der Luftwege: chronischer Bronchitis, ferner Laryngitis und Philisis empfohlen

Chlorphenol-Passesisi ist nicht reines Chlorphenol, sondern eine Mischung aus je 7 Th. Orthochlorphenol und Alkehol; Eugenol und Menthol je 3 Th. Desis für eine Inhalation 16—30 Tropfen.

- II. † Metamonochlorphenol. Metachlorphenol. C₆H₄Cl. OH (1:3). Mol. Gew. = 12S,5. Felne farblese Krystalle, Schmelzpunkt 28,5° C., Siedepunkt 214° C. Steht bezüglich der Wirksamkeit in der Mitte zwischen der Ortho- und Para-Verbindung, ist aber zur medicinischen Anwendung zu theuer.
- III. † Paramonochlorphenol. Parachlorphenol. C₄H₄Cl.OH (1:4). Mol. Gew. = 128,5. Entsteht bei der Einwirkung von Chlor auf Phenol neben der Ortho-Verbindung.

Farblose Krystalle von schwach unangenehmem Geruch, Schmeizpunkt 37° C., Siedepunkt 217° C., nur wenig löslich in Wasser und in den Lösungen der Alkalikarbonate, leicht löslich in Alkohol und in Acther. Es löst sich erst in 60—70 Th. kaltom Wasser, dech kann die Auflösung durch Zugabe von Glycerin befördert werden.

In 1-2 proc. Verbandsalbe zur Behandlung des Erzwipels. Ferner in 5-20 proc. Lösung zum Astzen tuberkulöser Geschwüre bei Tuberkulose des Larynx und der Zunge. Wässerige Lösungen sind zu filtriren (!), damit nicht ungelöstes Parachlorphenol lokal ätzend wirkt.

† Chlorolin. Chloralin. Eine aus gechlorten Phenolen bestehende Flüssigkeit, wahrscheinlich ein Nebenprodukt bei der Darstellung der reinen Chlorphenole. Gelbliche Flüssigkeit. In 2—3procentiger Lösung zu desinflorenden Spülungen in der Gynäkologie, die 0,5—1,0procentige Lösung als Gurgelwasser.

Parachlorphenol-Pasta-Elsenneno. Rp. Lanolini, Vaselini, Amyli Tritici, Parachlorphenoli ää. Bei Lupus,

IV. † Trichforphenolum. Omal. C₀H₁Cl₄. OH (2:4:0). Entsteht durch ausgiebigu Einwirkung von Chlor auf Phenol.

Farblose, sehr feine, lange, nadelförmige Krystalle von scharfem Geruche, bei 68° U. schmelzend und bei 244° C. siedend, von saurer Reaktion, leicht löslich in Alkohol und in Aether, auch in Glycerin löslich. In Wasser kaum löslich, wird es aus seiner alkoholischen Lösung durch Wasser in öligen Tröpfehen gefällt. Der eigenthümlich scharfe Geruch der Verbindung wird durch Lavendelöl verdeckt. Mit ätzenden Basen bildet das Trichlorphenol gut krystallisirende Salze.

Aeusserlich als Antisepticum und Desinficiens. In Pulverform wie Jodoform aufgestreut. Ferner in 1-5 procentiger Lösung (mit Glycerinzusatz); es soll 25 mal stürker wie Karbolsäure wirken. In 5 proc. Glycerinlösung zum Einpinseln gegen Eryslpel.

Zu antiseptischen Zwecken werden ferner auch die Verbindungen des Trichlorphenols mit Magnesiumoxyd, Calciumoxyd und Zinkoxyd empfohlen; z. B. die 2 proc. Lösung des Magnesiumsalzes zu Umschlägen bei purulenter Ophthalmie.

V. † Tribromphenolum. Bromol. C.H.Br. OH. Mol. Gew. = 331.

Darstellung. Man löst I Th. Phenol in 50-60 Th. Wasser, andrerseits 5 Th. Brom in 150 Th. Wasser and trägt die letztere Lösung in die erstere ein. Der entstehende weisse Niederschlag wird gewaschen und aus Alkohol umkrystallisirt. Man kann auch dampfförmiges Brom auf geschmolzenes oder in Eisessig gelöstes Phenol einwirken lassen.

Eigenschaften. Farbloses, krystallinisches Pulver oder seidenglünzende Krystalle von zusammenzichendem Geschmack und eigenthümlichem Geruch, in Wasser so gut wie unlöslich, leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Aether, Glycerin, sowie in Etherlschen und in fetten Ocien.

Prüfung. Die Beinheit des Tribromphenols ergiebt sich aus der Farblosigkeit, dem zutreffenden Schweizpunkt, der nahezu völligen Unlöslichkeit in Wasser und aus dem Bromgehalt.

Zur Feststellung des letzteren bringt man eine gewogene Menge Tribromphenol in einer Silberschale mit Natronlauge (e natrio) zur Trockne, glüht schwach, säuert die Lösung der Schmelze mit Salpetersäure an und fällt mit Silbernitrat. Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, vorsichtig aufzubewahren.

Anwendung. Acussurlich wirkt es atzend und desinficirend. Man benutzt es daher unvermischt oder mit Talcum gemischt bez. in Salbenform oder in Oel gelöst in der Wundbehandlung. Innerlich gegeben, passirt es den Magen unzersetzt und wird erst im Darmo allmählich gelöst. Man giebt es daher zur Desinfektion des Darmes bei Typhus, Sommerdiarrhoen, Cholera infantum. Dosis für Erwachsene 0,1 g pro dosi, 0,5 g pro die. Für Kinder 0,005-0,015 g. - Die Ausscheidung erfolgt durch den Urla als "Tribrompheaylsohwefelsilure".

Bismptum tribromphenolicum. Xeroform. (S. Bd. I, S. 496.) Hydrargyrum tribromphenolo-aceticum (s. S. 71).

VI. + Orthomonobromphenol. Bromphenol. C. H. Br. OH. Mol. Gew. = 173. Durch Einwirkung von Brom auf Phenol bei 150-180° C. erhalten. Dunkelviolette Mark ricchende, zu 1-2 Proc. in Wasser, leicht in Alkohol, Aether und Alkalien lösliche Flüssigkeit. Siedepunkt 194-195° C. Anwendung in gleicher Weise wie die Chlorphenole. Forsichtig anfzubewahren.

Acidum phenyloaceticum. Phenylessigsaure. a-Toluyisaure. C.H. CH. CO.H.

Mol. Gow. = 138. Durch Kochen von Beanyleyanid mit Kalilauge zu erhalten.

Farblose, gianzende Krystallblättehen vom Schmelzpunkt 76,5° C., bei 262° C. siedend. In kaltem Wasser wenig, in siedendem Wasser reichlich löslich, leicht löslich in Alkohel and in Aether.

Bei Phthisikern 10 Tropfen der alkoholischen Lösung (1 + 5) dreimal täglich in

gresser Verdinnung mit Wasser. Bei Typhus 3-6,0 g pro die.

† Acidum phenyloboricum. Phenylborsaure. C.H. B(OH), Mol. Gew .= 122. Durch Einwirkung von Phosphoroxychlorid auf ein aquimolekulares Gemisch von Borsaure und Phonol zu erbalten. - Weisses, in kaltem Wasser schwer lösliches Pulver.

An Stelle der Karbolsäure als Antiseptienm und Desinsteiens. Soll weniger giftig sein als Karbolslure. Die Fäulnies wird schon durch die 0,75 proc., die ammoniakalische

Harngthrung durch die 1,0 proc. Lösung verhindert.

Acidum phenylopropionicum. β-Phenylpropionsaure. Hydro-Zimmtsaure. C.H. CH. CH. CO.H. Mol. Gew. = 150. Entsteht durch Reduktion der Zimmtsaure mittels Natriumamalgam. Farbiose Krystalle, schwer löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in heissem Wasser, auch in Alkohol. Schmelzpunkt 47,5° C., Siedepunkt 280° C. lanerlich bei Phthisis dreimal täglich 10 Tropfen einer alkoholischen Lösung (1 + 5) mit Wasser verdünnt.

Acidum phenylo-salicylleum. o-Oxydiphenylcarbonsaure. C. H. (OH) (C. H.) CO.H. Mol. Gew. = 214. Bei der trockenen Destillation eines Gemisches gleicher Molekule Calciumbenzoat und Calciumsalicylat entsteht Oxydiphenylkoton, welches beim Schmelzen mit Kalihydrat o-Oxydiphenylcarbonsilare giebt.

Weisses, in Wasser nur schwer lösliches Pulver, leichter löslich in Alkohol, in Aether

and in Glycerin. Als Wundantisepticum, besonders als Strenpulver.

Karbolsüure-Pastillen von Dr. Kans's Oranienapotheke, Bestehen je aus 1 g absolutem Phenol und 0,25 g Borshureanhydrid. Sollen nicht zusammenfliessen.

KAUFHARN's Zahnwasser. Ein Iprocentiges Karbolwasser, mit Kochenille gefärbt
und mit Spuren Pfefferminzel parfamirt.

KOTHE'S Zahnwasser. Eine Lösung von 0,3 g Salicylsäure in 100 g Alkohol von 65 Vol. Proc., mit Pfefferminsol parfumirt.

Phenolphthaleinum.

l. Phenolphthaleinum (Ergünzb.). Phenolphthalein. C., H., O., Mol. Gew. -318. Darstellung. Man erhitzt 10 Th, Phenol mit 5 Th, Phthalsaureanhydrid und 4 Th. kone. Schwefelshure während 10-12 Stunden auf 115-120° C. Das Reaktionsprodukt wird mit Wasser ausgekocht. Der Rückstand wird in Natronlauge gelöst. Aus der filtrirten Lösung scheidet man das Phenolphthalein durch Essigsäure ab. Der ausgewaschene Rückstand wird in der sechsfachen Monge absoluten Alkohols gelöst. Man entflicht die Lösung durch Thierkohle, destillirt einen Theil des Alkohols ab und füllt aus der rückständigen Lösung das Phenolphthalein durch Zusatz von Wusser. Beim Erwärmen wird das amorph ausgeschiedene Phenolphthalein krystallinisch, doch zieht man das amorphe Präparat wegen der leichteren Löslichkeit vor.

Eigenschaften. Ein weissliches oder gelblich-weisses, krystallinisches Pulver, bei 250—253° C. schmelzend, in Wasser fast unlöslich, in Alkohol leicht und ohne Färbung löslich. Aether löst das amorphe Präparat leicht, das krystallisirte dagegen schwer auf. Von Etzenden Alkalien wird es mit leuchtend rother Farbe gelöst. Diese rothe Färbung der alkalischen Lösung verschwindet, wenn die alkalische Lösung mit Zinkstanb gekocht wird (unter Bildung von Phenolphthalin C₁₀H₁₆O₄) oder wenn sie mit Säuren angesäuert wird. — 0,5 g der Substanz sollen auf dem Platinbleche verbrennen, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Anwendung. Vorzugsweise als Indikator in der Manssanalyse. Das Phenolphthalein eignet sich zur maassanalytischen Bestimmung der ätzenden Basen (nicht aber
des Ammoniaks), während es für die Bestimmung der koblensauren Salze nicht geeignet istVornehmlich aber dient es zur Bestimmung der Säuren und zwar der schwachen Säuren.
z. B. der organischen Säuren, und zwar kann die Bestimmung je nach Bedürfniss in wässeriger oder in alkohelischer Lösung ausgeführt werden.

Solutio Phenolphthale'ini. Phenolphthale'infösung (Germ.). Indikator für die Massanalyse. 1 Th. Phenolphthalem wird in 93 Th. verdünntem Weingeist von 70 Vol. Proc. gelöst.

Rothe Phenolphthale'inlösung nach Phion. Eine Mischung aus 10—12 Tropfen alkoholischer Phenolphthale'inlösung, 20 ccm. kohlensäurefreiem destillirtem Wasser und 0,2 ccm. ¹/₁₀-Normal-Natroplauge. Zur Bestimmung des Säuregehaltes des Eieres.

II. Tetrajodphenolphthaleïnum. Unter dem verstellenden zusummenfassenden Titel sollen die von der Chemischen Fabrik Rhenania nach D. R.-P. 85930 und 86069 dargestellten Präparate: Tetrajodphenolphthaleïn und seine Salze, beschrieben werden.

Nosophenum. Nosophen. Jodophen. Tetrajodphenolphthaleïn. $C_{\rm si}H_{10}O_4J_4=822$ ist ein Tetrajod-Derivat des Phenolphthaleïns und die Muttersubstanz der folgenden Präparate, übrigens von Glassen und Lön beschrieben.

Darstellung. 6 g PhenolphthaleIn werden in 100 com Wasser, welchem 8 g Natronhydrat zugesetzt sind, geläst. Dieser Lösung setzt man bei Zimmertemperatur eine Lösung von 20 g Jod und 20 g Kaliumjodid in 100 com Wasser zu. Die Farbe der Lösung geht dabei von Roth in Blau, nach beendigtem Jod-Zusatz in Gelb über. Säuert man mit Salzeilure an, so gesteht die Flüssigkeit zu einem Brei von TetrajodphenolphthaleIn. Man ältrirt ab, löst den Niederschlag zur Reinigung nochmals in Natronlauge und zersetzt die alkalische Lösung nochmals durch Salzeilure. Dann vertheilt man den Niederschlag in Wasser und leitet Dampf ein, um ihn körniger zu gestalten. Nach dem Auswaschen wird er schliesslich getrocknet.

Eigenschaften. Bräunlichgeibes Pulver ohne Geschmack und Geruch. Untöstich in Wasser und Säuren, sehwer löslich in Alkohol, etwas leichter löslich in Eiseszig, Chloro-

form und Aether. Starke Salpetersäure oder Schwefelsäure zersetzen es beim Erhitzen unter reichlicher Abgabe von Jod. Beim Erhitzen für sieh wird es gegen 220° C. unter starker Jodentwicklung zersetzt. In Kali- oder Natronlange löst sieh das Nosophen leicht auf unter Bildung von Salzen. Beide Lösungen sind im durchfallenden Lichte blaureth mit indigeblauer Fluo-

rescenz. Säuert man diese Lösungen mit Säure (HCl, H₂SO₄) an, so fällt das Nosophen in gelblichen, gallertartigen Flocken wieder aus. — Der Jodgebalt der Verbindung beträgt 61,8 Proc. Jod.

Pröfung. Man erkennt des Nosophen sehr leicht an folgenden Eigenschaften: ein bräunlichgelbes Pulver, welches in Wasser unlöslich ist, auf dem Platinblech erhitzt unter Abscheidung von Jod vollständig verbrennt und mit Natronlauge eine blaurothe, indigoblau fluoreseirende Lösung giebt. 1) Wird 0,3 g Nosophen mit 10 cem Wasser geschüttelt, so darf das Filtrat nicht sauer reagiren und nach dem Ansänern mit Salpetersäure durch Silberuitrat nicht verändert werden. 2) 0,5 g Nosophen müssen auf dem Platinblech ohne wügbaren Rückstand zu hinterlassen verbrennen.

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Arzneimitteln.

Anwendung. Innerlich als Darmantisepticum für Erwachsene in Gaben von 0,3-0,5 g, für Kinder von 0,05-0,2 g. Doch ist die Wismuthverbindung (das Eudoxin) rorzuziehen. Aeusserlich als geruchloser, ungiftiger Ersatz des Jodoforms zum Wundrebande, bei Ulcus molle, Herpes, als Streupulver rein oder mit indifferenten Pulvern gemischt, besonders bei Rhinitis zum Einblasen in die Nase, auch bei Brandwunden.

Antinosinum. Antinosin. Natrium nosophenicum. Nosophen-Natrium. $C_{to}H_{x}$ $Na_{x}J_{z}O_{\zeta}=866$.

Zur Darstellung übergiesst man 10 Th. Nosophen mit 100 Th. Wasser, bringt 8,2 Th. festes Natronhydrat dazu und dampft nach erfolgter Anflösung die Flüssigkeit ein. Blaue, in Wasser und in Alkohol leicht lüsliche, in Glycerin in jedem Verkältniss

Co-O

Antinosin

löstiche Prismen. Die Lösungen sind blau gefärbt. Die wässerige Lösung ist beim Kochen beständig; Säuren scheiden aus ihr unter Aufhebung der Blaufärbung das Tetrajodphenolphthalein (Nosophen) als braune Flocken wieder ab. Diese Zersetzung erfolgt schon — allerdings nur langsam — durch Aufnahme von Kohlensäure aus der Luit. Ebenso ist auch das trockne Prä-

Parat gegen die Kohlenslare der Luft nicht unempfindlich.

Beim Veraschen auf dem Platinbleche binterbleibt ein aus Natriumkarbonat und Natriumjedid bestehender Rückstand. Löst man 0,5 g des Salzes in 10 ecm Wasser, so muss durch 1 Tropfen Normal-Salzsäure die Blaufärbung aufgehoben werden.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt.

Anwendung. Es wirkt gegen Eiterkokken, Milzbrand, Diphtherie stark antibakterieil. In 2 procentiger Lösung zur Wundbehandlung und zum feuchten Verbande. Zur Anwendung auf die Mund- und Rachenschleimhaut, zu Blasenausspülungen die 0,1 bla 0,25 proc. Lösung, bei Mittelohr-Eiterungen die 0,1—0,5 proc. Lösung.

Eudoxinum. Eudoxin. Bismuthum nosophenicum. Nosophen-Wismuth. Wird durch Umsetzung der Lösungen des Natriumsalzes (Autinosin) mit Lösungen des Wismuthnitrates dargestellt. Formel noch nicht sicher.

Röthlichbraunes, geruch- und geschmackloses Pulver, in Wasser unlöslich. Schüttelt man es mit Wasser und etwas Natronlange, so tritt kornblumenblaue Färbung auf, zugleich scheidet sich Wismuthhydroxyd aus. Beim Erwärmen schlägt die blaue Färbung in Grau um. Hinterlässt beim Verbrennen auf dem Platinblech hauptsächlich Wismuthoxyd.

Anwendung. Innerlich als Antisepticum bei Magen- und Darmkatarrhen in Gaben von 0,2-0,5 g für Erwachsene, von 0,05-0,2 g für Kinder mehrmals täglich.

Rp. Nusopheni
Sacchari Luctie RA 2.5 g
Magnesii carlionici
Natril blearbonici AA 0,3 g
Mentholi 0,00 g.
Schnupfpulver bei Rhinitis scuta (Likvan)

Rp. Nosopheni 0,5
Zinci ozydati 1,0
Vasclini albi q. a. ad 10,0
Bei Eczema narium (Likvan).

Apallagin. Das Queckeilbersals des Tetrajodphenolphthaleins; war nur vorübergebeud im Gebrauche.

Asklepin. Das Lithiumvalz des Tetrajodphenolphthaleins; war nur vorübergehend im Gebrauche

Phenylhydrazinum.

i. † Phenylhydrazinum. $C_0H_0NH-NH_0$. Mol. Gew. $\simeq 108$. Entsteht durch Reduktion von Diazobenzol und wird fabrikmässig dargestellt. Kommt als freie Base und in Form ihrer Saize in den Handel.

Dicke, farblose, monoklino Tafeln, Schmelzpunkt 23° C., Siedepunkt 233° C. Mit Wasser liefort es ein bei 24° C. schmelzendes Hydrat $C_4H_5N_6H_3+^{-1}{}^{1}_1H_4O$. In kaltem Wasser wenig löslich, leichter in heissem Wasser, leicht in Alkehol und in Aether. Einsänrige Base, welche mit Säuren gut krystallisirende Salze bildet. Verbindet sich ferner mit Aldehyden und Ketonen (auch Zuckerarten) und dient daher zu deren Kennzeichnung. Besitzt erhobliches Reduktionsvermögen, reducirt z. B. Feining sehe Lösung sehen in der Kälte unter Entwicklung von Stickoxyd und Abscheidung von metallischem Kupfer. Aufbewahrung: Vorsichtig und vor Licht geschützt, da das Präparat an der Luft und im Licht rasch dunkel wird.

Anwendung nur als Reagens, nicht in der Therapie; es ist ein starkes Blatgift. Schon beim Abwägen und sonstigen Manipuliren ist Vorsicht geboten, da schon hierdurch ausgedehnte Hautschälungen und Geschwürbildung erfolgen kann.

† Phenythydrazinum hydrochloricum. Saizsaures Phenythydrazin. $C_0H_0N_1$ H_1 . HCl. Mol. Gew. = 144,5. Farblose Krystalle, in Wasser leicht löslich, an Stelle des vorigen als Reagens im Gebrauch. Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren.

II. † Hydracetin. Pyrodin. Acetyl-Phenylhydrazin. C₀II₃NH—NH(CII₀CO). Mol. Gew. = 150. Zur Darstellung wird Phenylhydrazin am Rückdusskühler mit Essigskurcanhydrid(!) erhitzt; das Reaktionsprodukt wird aus siedendem Wasser unkrystallisirt.

Farblose, glänzende Krystalle (seebsseitige Prismen), geruchlos and fast geschmacklos, bei 128—129° C. schmelzend. Löslich in etwa 50 Th. kalten oder 8—10 Th. siedendem Wasser, leicht löslich in Alkohol. Wirkt ebenso wie das Hydrazin seibst stark reducirend.

Wurde in Gaben von 0,05-0,1 g bez. 0,2 g pro die innerlich als Antipyreticum und Antineuralgicum gegeben, husserlich in 10-20 proc. Vaselin-Salbe gegen Psoriasisangewendet. Der Gebrauch kann als verlassen angeschen werden, weil die Verbindung stark giftig (Blutgift) ist und Methaemoglobin im Blute erzeugt. Das Praparat sollte überhaupt nicht mehr verordnet werden.

III. \dagger Orthin. o-Hydrazin-p-Oxybenzoësäure. $C_0H_0(OH)(N_0H_0)(CO_0H)$ 1:2:4. Mol. Gew. = 168. Entsteht analog dem Phenylhydrazin, indem man die zugehörige Amidooxybenzoësäure diazotirt und die Diazoverbindung reducirt.

Das freie Orthin ist ein in Substanz und in Lösung leicht zersetzlicher Körper. Das salzsaure Salz ist in Substanz haltbar, in Lösung aber gleichfalls leicht zersetzlich; es stellt in Wasser leicht lösliche, farblose Krystalle dar.

Das Orthin wirkt antiseptisch und antipyretisch, zeigt aber derartig unaugenehme Nebenwirkungen, dass seine therapeutische Verwendung ausgeschlossen erscheint.

IV. † Antithermin. Phenylhydraxin-Lävulinsäare. $C_0H_hN_4H=C(CH_2)-CO_6-CH_2-CO_3H$. Mol. Gew. = 236.

Darstellung. Man mischt eine essigsaure Lösung von 108 Th. Phenylhydrazin mit einer wässerigen Lösung von 116 Th. Lävulinsäure. Der entstandene Niederschlag wird nach einigen Stunden abgesaugt, gewaschen und unter Zusatz von Thierkohle aus siedendem Wasser umkrystallisirt.

Eigenschaften. Farblese, glänzende, harte Krystalle, zwischen den Zähnen knirschend, geruchles, von schwach breunendem Geschmacke. In kaltem Wasser und kaltem Alkohol schwer löslich, leichter löslich in beiden Lösungsmitteln beim Erhitzen. Die Lösungen sind neutral. Schmelzpunkt 108° C. Wird durch Mineralsäuren wieder in

Phenylhydrazin und in Lävuliuslure gespalten. Wirkt auf Faulisu'sche Lösung nicht reducirend.

Aufbewahrung, Vorsichtig. Amwendung. Vorübergehend als Antipyreticum tm Gebrauche gewesen, jetzt verlassun. Dosis: Dreimal täglich 0,2 g.

V, † Agathin. Salicylaldehyd-Methylphenylhydrazin. $C_0H_0(CH_0)N_0$: $CH-C_0H_4OH$. Mol. Gow. = 220.

Zur Darstellung mischt man gleiche Molekule von Salicylaldehyd und asymmetrischem Methylphenylhydraxin. Die Bildung der Verbindung erfolgt unter freiwilliger Erwärmung und Wasserabspaltung. Nach mehrstfindigem Stehen krystallisirt man das Beaktionsprodukt aus Alkohol um.

Eigenschaften. Weisse Krystallblättehen mit einem Stiche ins Grünliche, in Wasser nalöslich, löslich in Alkohol, Aether, Benzol, Ligroïn. Schmelzpunkt 74° O. Durch Erwärmen mit Salzsäure wird es zerlegt. Durch Eisenchlorid wird das in Wasser vertheilte Agathin nicht wahrnehmbar verändert. Durch Zusatz von verdünnter Schwefelsäure oder Salzsäure zu der Auschüttelung mit Wasser wird keine Färbung erzeugt. — Löst man etwa 0,05 g des Agathins in kone. Schwefelsäure, so erhält man eine bräunlichgelbe Lösung; fügt man derselben spurenweise kone. Salpetersäure hinzu, so geht die Färbung durch Blan in Grün über.

Prafung. Das Agathin schmelze bei 74° C. und verbrenne, auf dem Platinbleche schitzt, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. — Die kaltgesättigte wässerige Lösung werde durch Silbernitrat weder in der Kälte noch in der Wärme verändert.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt vorsichtig.

Anwendung. Das Agathin ist als Antinouralgicum empfohlen und in Gaben von 0,15-0,5 g zwei- bis dreimal täglich mit Erfolg bei rhenmatischen Neuralgien und Ischius Segeben worden.

Phloridzinum.

Phloridzinum. Phlorrhizina. Phlorizina. Bhizophloium. Phloridzin. Phlorizin. $C_{23}H_{34}O_{10} + 2H_{4}O$. Mol. Gew. = 472. Ein krystallisirendes Glokosid aus der Rinde, besonders der Wurzelrinde der Aepfel-, Birnen-, Pflaumen- und Kirschbäume. Die zerschnittene trockne oder frische Wurzelrinde wird mit 60 procentigem Weingeist durch Digestion bei ca. 50° C. extrahirt, der Auszag vom Weingeist durch Destillation und Abdampfen völlig befreit, das aus dem Rückstande in der Kälte ausgeschiedene Puloridzin durch Umkrystallisiren aus heissem Wasser und anter Beihilfe von Thierkohle gereinigt.

Eigenschaften. Phloridzin bildet zarto, farblose, seidenglänzende Nadeln, knum löslich in kaitem Wasser, schwer löslich in Aether, leicht löslich in heissem Wasser und in Weingeist, bei Abschluss der Luft ohne Veränderung in den Lösungen der Alkalien, von bitterem, hintennach süsslichem Geschmack und ohne Geruch. Bei 100° C. verliert es das Krystallwasser, bei 107° C. schmilzt es, bei 130° wird es wieder fest, bei 170° C. wieder flüssig und nimmt bei 200° C. eine rothe Färbung an unter Uebergang in Rufin $C_{01}H_{00}O_4$. Beim Kochen mit verdönnten Säuren wird es in Phloretin $C_{15}H_{14}O_6$ und Glukose zersetzt. $C_{21}H_{24}O_{40} + H_{4}O = C_{6}H_{13}O_4 + C_{15}H_{44}O_6$

Prüfung. in überschüssiger Actzammonflüssigkeit gelöst, fürbt es eich an der Luft nach und nach violett oder blau. Kalte koncentriete Schwefelsäure löst das Phloridzin auf mit gelber Farbe, welche erst bei 25-50° C. in Roth übergeht.

Anwendung. Phloridzin wurde von Kontan als Chininsurregat empfohlen und scheint in seiner therapeutischen Wirkung mit dem Salicin auf derselben Stufe zu stehen

592 Phoenix.

so dass es auch durch letzteres vollständig vertreten werden kann. Als Antipyreticum giebt man es zu 0,5—1,0—1,5 ein- bis zweimal des Tages. Ausserdem dieut es zur Harvorbringung des experimentellen Diabetes.

Phoenix.

Gattung der Palmae - Coryphinae - Phoeniceae.

Phoenix dactylifera L. Heimisch von den Canares durch das nördliche Afrika bis Arabien, durch die Kultur weiter verbreitet. In Indien Ph. sylvestris Roxb., vielleicht (?) die wilde Form. Zur Fruchtreife ist eine mittlere Jahrestemperatur von 25—30°C. erforderlich. — Stamm bis 20 m hoch, von Elattstielresten höckerig. Blätter 40—80, meterlang, gesiedert, die Fiedern lineal-lanzettlich, starr, zusammengelegt. Kolben winkelständig, gross, ästig, reichblüthig. Staubblüthen zu 12000 in einem Kolben mit rudimentärem Pistill. Weibliche Blüthen weniger zahlreich mit kuglig-eiförmigem Fruchtknoten, am Grunde von 6 Staminodien amgeben.

Verwendung finden die reifen Früchte: Daetyti. Palmula. Tragémata. -- Datteln. -- Fruit du Dattler (Gall.).

Beschreibung. Die Frucht ist eine süssschmeckende Beere; sie ist cylindrisch bis eifürmig oder stampfkantig, 4-8 cm lang, 2-3 cm dick, fleischig, getrocknet braungelb. Die Fruchthaut ist dünn lederig, das Fruchtfleisch weich, vom Kern durch eine dünne, weissliche Haut getrennt. Der Same ist länglich schmal, auf einer Seite gefurcht, in der Mitte der eutgegengesetzten Seite erkennt man die Lage des Embryo an einem hervorragenden Spitzehen. Das knochenharte Endosperm erscheint aussen durch Furchen etwas marmorirt.

Im Parenchym des Fruchtsleisches grosse schlauchartige Körper, farblos oder gelblich, die dieselben Reaktionen wie die entsprechenden Inhaltskörper der Ceratoniafrilchte (Band I, S. 700) geben. Das Endosperm besteht zum grössten Theil aus polyedrischen Zellen mit stark verdickten und getüpfelten Wänden, die Tüpfel erweitern sich gegen die primäre Membran. In der Samenschale zurtbäutige Gerbstoffschläuche.

Man führt, die Früchte in Europa über Marseille und Triest ein. Als beste Sorte gelten die alexandrinischen, dann folgen die berberischen und persischen.

Bestandthelle. 50-60 Proc. Glakose.

Verwendung. Als Nahrungsmittel in den Produktionsländern.

Die Samen werden geröstet und gemahlen als Kaffeesurrogat verwendet (Band I, 8. 700), oder man stellt aus den Kernen und dem Fruchtsleisch solche Surrogate (Dattelkern-Kaffee) her. Zwei Muster enthielten 0,66 und 3,99 Proc. Wasser, in der Trockensubstanz 16,06 und 9,34 Proc. Extrakt und 1,06 und 1,50 Proc. Ascho. Das Fruchtsleisch ist an den oben erwähnten Körpern leicht zu erkennen.

Datielhonig. In Algerien häuft man die Früchte einer besonders saftreichen Sorte von Datteln — Gharz — auf Hürden und setzt sie der Sonnenwärme aus; ein Theil des Saftes fliesst dann aus und bildet den Dattelhonig. Ist ein in Wasser löslicher Sirup, der links dreht und schwach sauer reagirt.

Bestandtheile. Wasser etc. 23,30 and 43,92 Proc., Glukose 39,42 and 29,72 Proc., Lavalose 32,46 and 22,13 Proc., Pektinstoffe 3,35 and 2,85 Proc., Asche 1,55 and 1,38 Proc. — Ein aus dem Dattelhonig auskrystallisirender Zucker enthielt: Glykose 83,40 Proc., Lavalose 11,05 Proc., Asche 0,76 Proc., keine Saccharose.

Anwendung. Gegen Brustleiden.

Pulpa e fracta Phoenicis dactyliferae. — Pulpe de datte (Gall.). — Wie Pflaumenmus (vergl. Prunus) zu bereiten.

Phosphorus.

Phosphorns. Phosphor. P. Atomgewicht = 31. Ein nichtmetallisches Element, weiches fabrikmässig durch Reduktion von Calciumphosphat mittels Kohle dargestellt wird. In Deutschland bestanden bis vor kurzem Phosphorfabriken nicht. Seit 1898 wird von der Chemischen Pabrik Erretros in Griesheim Phosphor alektrolytisch dargestellt. In den Handel gelangt der Phosphor in zwei alletropen Formen und zwar 1) als weisser Phosphor, 2) als amorpher Phosphor.

i. † Phosphorus (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). Phosphor blane (Gall.). Weisser Phosphor. Giftiger Phosphor.

Handelswaare. Gegenwärtig kommt der Phosphor gewöhnlich in mit Wasser angefüllten, verlötheten Blechbüchsen in den Handel. In der Regel hat er die Gestalt spanenlanger, fingerdicker, glatter Stangen. Häufig sind diese mit einer schwarzen Palvrigen Schicht überzogen, welche von dem Metall der Transportgefässe berrührt. Bevor ein solcher Phosphor in Gebrauch genommen wird, ist er mit Wasser, welches ¹/_{ne} rohe Solpetersäure enthillt, einen Tag über zu maceriren und hierauf mit destillirtem Wasser abzuspülen. In den Grosshandel gelangt der Phosphor in der Form von Kegeln, von denen löder mehrere Kilogramm wiegt.

Bigenschaften. Der officinelle Phosphor ist die sog, gebe Modifikation. Er ist in frischem Zustande weiselich oder gelblichweise oder röthlichgelb, wachsähnlich durchscheinend, bei mittlerer Temperatur von der Konsistenz des Wachses, biegsam, in der Kälte spröde und dann von krystallinischem Bruche. Das spec. Gewicht ist 1,83 bei 10° C. Unter Wasser schmitzt Phosphor bei 44—45° C. zu einer farblosen Flüssigkeit. Der Luft ausgesetzt, raucht er noter Verbreitung eines knoblanchartigen Geruches und unter Selbsterwarmung. Die letztere kann sich bis zur Entzündung des Phosphors steigern. Die Ursache dieser Erscheinungen ist eine langsame Oxydation des Phosphors, der eigenthümliche Geruch wird durch die Bildung von Oxon bedingt.

Phosphor siedet bei 290° C. und verwandelt sich dabei in einen farblosen Dampf. Indessen ist der Phosphor schon bei gewöhnlicher Temperatur, sogar wenn er unter Wasser aufbewahrt wird, etwas flüchtig, leicht flüchtig ist er mit Wasserdämpfen. An der Luft leuchtet der Phosphor im Dunkeln. Das Leuchten ist auch sehr schön wahrzunehmen, wenn Phosphor mit Wasserdämpfen übergetrieben wird; Bedingung dabei ist immer, dass der Phosphor mit Sauerstoff in Berührung kommt. Das Leuchten der Phosphordämpfe wird verhindert durch Anwesenheit von Alkali, Alkohol, Terpentinöl, Karbolsaure und eine Reihe anderer organischer Sabstanzen.

In Wasser ist Phosphor unlöslich, er ertheilt demselben aber seinen Geruch und die Eigenschaft zu leuchten. Dagegen wird er gelöst von fetten und flüchtigen Oelen, Aether, Weingeist, Chloroform, Schwefelkohlenstoff. Es lösen 100 Th. flüchtiges Oel etwa 4 Th. Phosphor, fette Oele etwa 2 Th., Aether 1—1,3 Th., Weingeist 0,3 Th. Phosphor. Schwefelkohlenstoff löst Phosphor sehr reichlich auf.

An der Luft verbrennt der Phosphor, wenn Sauerstoff genügend vorhanden ist, zu Phosphor-saurenabydrid PaOa; bei Mangel au Sauerstoff entsteht Phosphorigsäureanbydrid PaOa. — In feuchtem Zustande der Luft ausgesotzt, zerfliesst er zu einem Sirup, welcher aus einer Lösung von Unterphosphorsäure PaOaHa, phosphoriger Säure POaHa und Phosphorsäure POaHa besteht.

Phosphor vereinigt sich mit den Halogenen, serner mit Schwefel, in verschiedenen Verhältnissen. Durch Erhitzen auf 250-260° C. wird er bei Luftabschluss in die rothe amorphe Modifikation umgewandelt, welche, über 260° C. hinaus erhitzt, wieder in Rolben Phosphor zurückverwandelt wird.

Der officinelle (gelbe) Phosphor ist schon in kleinen Gaben ein tödtlich wirkendes Gift, ausserdem wegen seiner leichten fatzundlichkeit eine geführliche Substanz

Aufbewahrung. Wegen seiner Giftigkeit und leichten Entzundlichkeit erfolge die Aufbewahrung und das Umgehen mit Phosphor stets unter grösster Vorsicht. Er ist immer so angubewahren, dass er stets mit einer Wasserschicht') überdeckt ist. Das Aufbewahrungsgefäss sei eine starke Flasche mit weiter Oeffnung, die mit einem guten Korke verschlossen wird. Die Flasche stelle man in eine starke Blechbüchse mit gut schliessendem Deckel und fülle den Zwischenraum zwischen Flasche und Büchse zum Theil mit feuchtem Sande aus. Der Aufbewahrungsort ist nach der gesetzlichen Vorschrift im Keller ein verschliessbarer Schrank, am besten eine in die Mauer eingelussene Nische mit eiserner Thür. Will man Phosphor abwägen, so nehme man mittels einer Papierscheere oder einer Pincette eine Stange Phosphor aus der Flasche, lege sie auf einen Teller, in welchen man eine fingerdicke Schicht Wasser von mittlerer Temperatur (15-20° C.) gegossen hat, lasse sie einige Minuten in diesem Wasser liegen und schneide dann mit dem Messer oder der Scheere kleine Stlicke ab. Diese Stlickehen Phosphor lege man mittels einer Pincette auf Fliesspapier, trockne sie durch mehrmaliges Umwenden darauf ab und wäge sie dann, indem man die abgetrockneten Stückehen wieder mittels der Pincette auf die Wagschale legt. Grössere Mengen Phosphor wligt man in der Art, dass man ein gläsernes Geftiss mit weiter Oeffnung zu 1/4 mit Wasser füllt, tarirt und dann die Phosphorstücke in dieses Gefüss hinginwilgt. Die hierbei gebrauchte Pincette oder Scheere wird mit Papier abgewischt, das mit Phosphor in Berührung gekommene Papier in einen Fenerungsraum geworfen, Gefüss, Teller, Wage sorgsam abgewaschen und abgetrocknet. Wird kalter Phosphor zerschnitten, so bröckelt er etwas. Die dabei abfallenden kleinen Phosphorspiltter werden sorgsam mit feuchtem Fliesspapier aufgenommen and in einer Feuerung verbrannt. Die durch Phosphor verursachten Brandwunden sind sehr sehmerzhaft, tief und wegen möglicher Resorption von Phosphor geführlich. Eine gut umgeschüttelte Lösung von 0,3 g Silbernitrat in 4,0 g destillirtem Wasser mit einigen Tropfen Terpentinöl, auf die frische Brandwunde gepinselt, lindert einigermassen den ersten Schmerz und macht die Wunde gutartiger. Ferner sollen dünne Lösungen von Chlorkalk, Natriumkarbonat, verdünntem Salmiakgeist vorzüglich hellsam auf Phosphorbrandwunden sein. Das Abwägen des Phosphore darf nur an einem abgesonderten Orte, niemals auf dem Receptirtische vorgenommen werden. Phosphor ist in Substanz nur behafs Verwendung in der Technik gegen Giftschoin verkKuflich.

Verunreinigungen des Phosphors hat man mehrere kennen gelernt, z. B. Eisen, Arsen, Kohle, Schwefel. Bezüglich der Verwendung des Phosphors als Rattengift kommen solche Beimischungen natürlich nicht in Betracht. Andrersuits fludet man jetzt häufig einen fast chemisch reinen Phosphor im Handel. Schwafel (0,01 Pron.) macht den Phosphor sehr brüchig, während reiner Phosphor bei mittlerer Temperatur sich zähe zeigt und sich mit der Scheere schneiden lässt. Eisen kann dem Phosphor beigemischt sein oder an der Oberfläche desselben als schwarzes Pulver adhäriren, wie dies schon oben erwähnt ist. Im letzteren Falle wäscht man den Phosphor mit verdünnter Salpetersäure ab. Die Verunreinigung mit Schwefel und Arson findet man, wenn man 1,0 g des Phosphore in einem Kölbehen mit 20,0 g Salpetersäure übergiesst und durch Digeriren in Phosphorslure verwandelt. Einen Theil der Lösung prüft man mit etwas Wasser vordungt mit Buryumnitratiösung. Eine Trübung zeigt Schwefelslaure an, was mithin einen schwefelhaltigen Phosphor bekundet. Einen anderen Theil der Lösung dampft man ein, um die liberschlissige Salpetersläure zu verjagen, vermischt mit Salzsläure sowie einer reichlichen Menge Schwefelwasserstoffwasser und lässt einige Stunden an einem warmen Orte stehen. Ein gelber Niederschlag zeigt Arsen an, doch prüfe man, ob die Ausscheidung nicht etwa nur Schwefel ist. Eine dritte Probe der Flüssigkeit wird mit Ammoniakflüssigkeit im Beberschuss versetzt, wodurch etwaiges Eisen als Ferriphosphat gefällt wird. Die Prüfung des Phosphors hat im ganzen keinen Zweck, denn es ist nicht selten, dass eine Phosphor-

⁴⁾ Wegen der Möglichkeit, dass das Wasser verdunstet oder einfriert, wird neuerlich auch die Aufbewahrung unter verdünntem Glycerin empfohlen.

stunge rein, die daneben liegende höchst unrein angetroffen wird. Die Verunreinigung mit Arsen trifft man fast immer an, aber sie ist wegen ihres geringen Betrages in therapeutiacher Beziehung ohne Belang.

Gegenmittel. Solange sich der Phosphor noch im Magen befindet, ist es das Wichtigste, das Gift mittels der Magenpumpe thunlichst zu entfernon. Ausserdem reicht man Kupferanifatiösungen, welche sowohl brechenerregend wirken als auch des Phosphor in Phosphorkupfer verwandeln. Als wirksam gilt ferner die Darreichung einer Emulsion ans altem verharztem (!) Terpentinol (Olei Terebinthinae 30,0, Vitelia ovorum duorum, Agnae Menthas piperitae q. s. ad emulsionem 250,0), durch welche die Oxydation des noch im Magen befindlichen Phosphors beschleunigt wird. Doch beachte man wohl, dass der Arzt bei Phosphorvergiftungen ein altes verharztes Terpentinöl anzuwenden wünscht. - Gegen diejenigen Mengen Phosphor, welche in die Blutbahn übergegangen sind, giebt es ein eigentliches Gegenmittel nicht mehr, gegen diese resorbirten Phosphormengen wird vielmehr lediglich eine roborirende und symptomatische Behandlung zu richten sein.

Ancendung. Durch das Thierexperiment ist unsweifelhaft bewiesen, dass der Phosphor das Knochenwachsthum in mächtiger Weise auregt. Man giebt daher den Phosther in medicinalen Gaben von 0,0005-0,001 g mehrmals täglich bei Skrophulose und Rhachitis, meist in Oel gelöst. Höchstgaben: 0,001 g pro dosi (Austr. Germ. Helv.), 0,008 g pro die (Germ.), 0,005 g (Austr. Helv.).

Technisch wird der weisse Phospher zur Fabrikation der Phosphorzundhölzer. kleinere Mengen wenden auch zur Herstellung der Phosphorbrouce und zum Vergiften schädlicher Thiere verwendet.

†† Oleum phosphoratum. Phosphorol. Die Verschriften der Pharmakopöen weichen bezäglich des Phosphorgehaltes und der Darstellungsart stark von einander ab.

Austr. 0,1 g gut abgetrockneter Phosphor wird unter Schütteln in 100 Th. erwärmtem Mandelol gelöst. Das erkaltate Oel wird durch Watte filtrirt. Gehalt 0,1 Proc. Phosphor. Hochstgaben: 1,0 g pro dosi, 5,0 g pro die.

Ergunzh. Darstellung wie Austr. Gehalt 0,1 Proc. Phosphor. Höchstgaben:

Helv. Man erhitzt 100 Th. Olivenal 5 Minuten lang auf 1500 C. und lässt erkalten. Dann fagt man hinzu eine Auflösung von 1 Th. Phosphor in 5 Th. Schwefelkohlenstoff, and erhitzt im Glaskolben auf dem Wasserhade bis zur völligen Verflüchtigung des Schwefelkohlenstoffs. Gehalt I Proc. Phosphor. Hochstgaben: 0,1 g pro dosi, 0,5 g pro die.

Gall. 1) an centième. Man lost I Th. Phosphor unter Schütteln in 95 Th. er-Wirratem Mandelol und fagt nach dam Erkalten 4 Th. Aether hinzu. 2) au millième. Man mischt 10 Th. des Iprocentiges Friparates mit 90 Th. Mandelol. Die Gall. hat demanch ein 0,1 proc. und ein 1,0 proc. Phosphorol.

Brit. Man löst 1 Th. Phosphor unter Schütteln und Erwärmen in 99 Th. Mandeloi. das vorher auf 150° C. erhitzt worden und wieder erkaltet war. Enthält 1 Proc. Phosphor. U-St. 1 Th. Phosphor wird unter Schütteln und Erwärmen in 90 Th. Mandelol ge-

lost, welches vorher auf 250° C. erhitzt worden und wieder erkaltet war. Der erkalteten Lösung fügt man 10 Th. Aethor hinzu.

Es mag noch einmal ausdrücklich darauf aufmerksam gemacht werden, dass das fartige Phosphorol filtrirt werden soll, damit nicht ungelöste Phosphorpartikel genossen werden können.

†† Phosphorlatwerge. Rattengift. Electuarium phosphoratum. Mort aux Rats. 1) Zur Bereitung einer haltbaren Phosphorlatwerge lässt man sich vom Bäcker aus 1000 g Roggenmehl und 200 g Zuskerpulver ein Brot backen, schneidet es in Stücken, irocknet diese und stösst sie zu einem groben Pulver, welches man in einer Waissblechbüchse auf-

Man bringt alsdann in einen erwarmten Mörser 2 g Phesphor, übergieset ihn mit 50 ccm heissem Wasser und fügt, wenn der Phosphor geschmolzen ist, allmählich unter Umrähren 50 g oder soviel des gepulverten Zuckerbrotes hinzu, dass ein streichbarer

2) Genfer Vorschr.: 20 Phosphor, 400 heisses Wasser, 250 Adeps; nach dem Erkalten 500 Roggenmehl. Da hier der Phosphor in Fett gelöst ist, ist der Brei sehr haltbar and wirksam.

3) Mittele granulirtem Phosphor, 100 Phosphor, 400 Sirapus simplex erwärmt man im Wasserbade bis der Phosphor geschmolzen ist und schüttelt bis zum Erkalten-20 g dieses Sirap mischt man mit Wasser in einer Krüke mit q. s. Wasser und Mehl-Hierbei fällt die Benutzung eines Mörsers fort

Phosphorlatwerge muss mit der deutlichen Signatur "Gift" versehen sein. Ausserdem muss eine genaue Gebrauchsanweisung und Anweisung betr. Vernichtung eines verbleibenden Restes gegeben sein. Die Abgabe ist nur gegen Giftschein zulässig.

†† Phosphorpillen. Mäusepillen. Man schmilzt 50 g Phosphor unter 500 g heissem Wasser, rührt unter Umrühren von 21 kg Roggenmehl soviel durunter, dass ein dänner Brei entsteht, und rührt diesen solange, bis der Phosphor gleichmässig vertheilt ist. Alsdann fägt man noch 500 g heisses Wasser hinzu und arbeitet den Rest des Mehles darunter, bis ein derber Teig entstanden ist, den man zu Pillen von 0,5-1 g Schwere

†† Schabenmittel. Ein dünner Mehlbrei, 0,05 Proc. weissen Phosphor enthaltend

und mit etwas Zucker versüsst.

Amorces. Knallblättchen für Kinderpistolen. Man reibt 10 Th. Kalium-chlorat mit dännem Gummischleim an, fügt 1 Th. amorphen Phosphor hinzu und tüpfelt von der Mischung auf Papier. Später wird mit dünnem Starkekteister ein zweiter Bogen Papier auf die Tüpfel geklebt und die Bogen so zerschnitten, dass in jedem Abschnitt sich ein Tüpfelchen befindet.

Toxikologisches. Man unterscheidet eine chronische und eine akute Phosphorvargiftung. - 1) Die chronische Vergiftung entsteht, wenn längere Zeit hindurch regelmässig kleine Mengen Phosphor, z. B. in Dampfform, zur Resorption gelangen. Diese chronische Vergiftung kommt besonders in den Phosphorzundholz-Fabriken vor und tritt dort als Phosphor-Nekrose oder Kiefernekrose auf. Der Name rührt daber, weil die Krankheit mit ausgedehnten Zerstörungen der Kiefer einkergeht, - 2) Die akute Vergiftung. Nimmt ein Mensch eine toxische Dosis Phosphor zu sich, so kommt es zu einer akuten Vergiftung, welche sich in folgenden Symptomen aussein kann: Erbrechen phosphorartig riechender, möglicherweise auch rauchender und im Dunkeln leuchtender Massen, Magenschinerzen. Später tritt Icterus auf, die Leber ist vergrössert und schmerzhaft. Der Tod erfolgt häufig unter Konvulsionen, meist erst nach mehreren Tagen. Die Sektion ergiebt: Icterus, fettige Degeneration der Leber, der Nieren, des Herzmuskels.

Zum chemischen Nachweis einer Phosphorvergiftung wird man wie folgt zu verfahren haben:

1) Prufung durch die Sinne. Man praft das Erbrochene, den Mageninhalt. stwa übersendete Speisen, sorgfaltig durch den Geruch, sieht zu, ob die Massen beim Umrühren im Dunkeln (!) leuchten und durchmustert die Objekte aufmerksam, ob sich noch Stückehen von Phosphor oder Reste von Streichzundhölzern finden.

2) Vorprobe (nach Scherren). Man bringt einen Theil der zerkleinerten Objekte in ein weithalsiges Pulverglas und setzt auf dieses einen Kork, in welchen zwei Streifen Filtrirpapior eingelassen sind, von denen der eine mit Silbernitratlösung, der andere mit Bleiscetatlösung getränkt ist. Man lässt das Ganze vor Licht geschützt 12-24 Stunden unter öfterem Umschütteln stehen und beobachtet alsdann, ob Färbungen bei den Streifen aufgetreten sind. Ist nur das Silbernitratpapier geschwärzt, so ist möglicherweise Phosphor zugegen, denn Phosphor wirkt nur auf Silbernalze, nicht auch auf Bleisalze redeeirend. Werden bei de Papierstreifen geschwürzt, so ist der Versuch nicht beweisend, denn es ist alsdann Schwefelwasserstoff zugegen, der natürlich das Silbernitrat in ähnlicher Weise schwarzen wurde, wie es die Phosphordampfe thun-

3) Destillation sprobe (nach Mirschemen). Die Destillation ist in einem dunklen Raume auszuführen! Man stuert das Untersuchungsobjekt mit Weinsture oder verdünnter Schwefelsture an, bringt es in einen binreichend geräumigen Kolben und giebt soviel Wusser hinzu, dass ein dünner Brei entsteht. Den Kolben verschliesst man mit einem dreifach durchbohrten Kork. Die eine Bohrung steht in Verbindung mit einem Dampfentwicklungsgefüss (hier uicht gezeichnet), die zweite Bohrung mit einem Kolbensaure-Entwicklungsapparat, die dritte Bohrung mit einem aufsteigenden Kühler (Fig. 66).

Man füllt den Kolben zunächst mit Kohlensäure und heizt den Kolben selbst und das Dampfentwicklungsgefäss an. Kurz bevor die Dampfentwicklung beginnt, stellt man den Kohlensaurestrom ab und destillirt nun lediglich im Wasserdampfstrome. Man blende alle von den Heizflammen herrührenden Lichtreflexe ab und suche namentlich zu Anfaug der Destillation durch Tasten mit den Fingern die Stelle am Kühlrohr festzustellen, bis zu welcher die Wasserdümpfe hingelaugen. Ist Phosphor zagegen, so tritt vor dieser Stelle ein mehr oder weniger deutliches, fahl gelbgrünliches Leuchten auf. Diese Lichterscheinung huselt zu Anfang der Destillation in dem Maasse vor, als die Wasserdampfe vorrücken ohne kondensirt zu werden, und stellt sich schliesslich, wenn der Kühler mit Wasser gefüllt wird, da ein, wo die Wasserdempfe im Kühler verdichtet werden.

Dauert das Leuchten lange Zeit an und kann man hoffen. Phosphor in Substanz

abzuscheiden, so setzt man den Kohlensiureapparat während der Destillation in Thittigkeit. Das Leuchten hört nun auf, dafür aber geht etwa vorhandener Phosphor unver-Andert in das Destillat über.

Hat man das Leuchten in den Kühlröhren des Apparates beobachtet, so ist die Anwesenheit von Phosphor sichergestellt. Finden sich in dem Destillate Phosphorkagelchen.

so schmilzt man diese als "corpus delicti" mit Wasser in ein Glasrohr ein-

Das von den Wasserkügelchen getrennte Destillat wird übrigens nicht beseitigt. Es enthält den Phosphor z. Th. zu phosphoriger Säure, z. Th. zu Phosphorsäure oxydirt, und man kann es benutzen, um die Anwesenheit von Phosphor in den Objekten auf andere Weise sicherzustellen. Man versetzt zu diesem Zwecke einen Theil des Destillates mit 250-500 eem starkem Chlorwasser, lässt die Mischung einige Zeit in verschlossenem Ge-

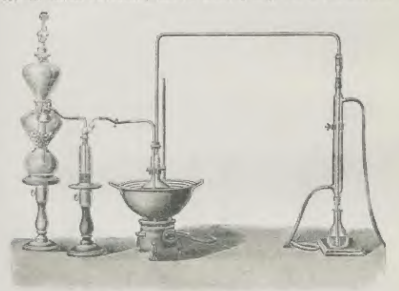


Fig. 66. Phospher-Nachweis tach Mirecutation.

fame stehen und dampft sie in einer Porcellanschale bis auf einen kleinen Flüssigkeitsrest, 8. B. 10 ccm, ein. Dieser enthält den Phosphor jetzt als Phosphorskure. Man versetzt ihn mit einem grossen Ueberschuss, z. B. 50 ccm, Ammoniummolybdanatiosung und lässt 12 Stunden an einem warmen Orte stehen. Nach dieser Zeit filtrirt man den ausgeschiedenen gelben Niederschlag ab, löst ihn in Ammoniak, fällt die Lösung mit Magnesia-Mixtur and stellt durch das Mikroskop das Verhandensein sargdeckelförmiger Krystalle fest. — Einen anderen Theil des Destillates kann man zur Präfung nach Dusaur-BLOSDLOT benntzen.

Es ist nun möglich, dass in den zu untersuchenden Objekten Phos-Phor suggest ist, ohne dass man beim Destillationsversuch Phosphoreuchten beobachtet. Das Phosphorleuchten wird namlich zum grossen Theile oder Eunzlich verhindert durch die Anwesenheit einiger Substanzen wie: Alkohol, Aether, Chloroform, Benzin, Petroleum, Terpentinol, Wasserstoffsuperoxyd, Queckailberchlorid, Karbolsaure. Es tritt auch nicht ein bei alkalischer Reaktion der Objekte: daher ist vor-geschrieben worden, diese vor der Reaktion deutlich anzusäuern.

Findet man in einem solchen Falle im Destillat meh Desant-Blosulor (s. unten) niedere Oxydationsstufen des Phosphors (unterphosphorige Saure oder phosphorige Saure) oder nach erfolgter Oxydation Phosphoreaure, so ist damit bewiesen, dass in den Objekten giftiger Phosphor enthalten gewesen ist. Denn mit Wasserdämpfen ist wohl giftiger Phosphor flächtig, welcher sich auf dem Wege bis zur Vorlage zu Sauren des Phosphors oxydiren kann, dagegen ist mit Wasserdampfen weder unterphosphorige Saure noch phos-Phorige Shure oder Phosphorshure flüchtig.

4) Nachweis nach Dusaar-Blondlor. Das Verfahren beruht darauf, dass unter-phosphorige Saure, phosphorige Saure und auch freier Phosphor durch Einwirkung von Zink und Schwefelsäure zu Phosphorwasserstoff reducirt werden. Leitet man diesen in Silber-nitratiosung, so erfolgt in dieser Abschridung von schwarzem pulverigen Phosphorsilber PAgs. Bringt man dieses in einem Wasserstoffentwicklungsspparat mit Zink und verdünnter Schwelelshure zusammen, so wird wiederum Phosphorwasserstoff bez. ein Gemisch desselben mit Wasserstoff gebildet. Phosphorwasserstoff verbrennt an der Luft mit smaragdgrüner Flamme.

Man verurbeitet zu diesem Nachweis entweder einen Theil des ursprünglichen Objektes oder den bei der Destillation im Kolben zurückgebliebenen Rückstand oder einen Theil des Destillates. — Der Chemiker greift auf die Melhode von Dysaur-Blossplor dand zurück, wenn er Phosphor durch des Mitschenlich'schen Versuch, also durch das Phosphorleuchten nicht findet, weil entweder Substanzen zugegen sind, welche das Leuchten verhindern, oder weil der Phosphor schon zu phosphoriger Saure oxydirt ist. Man ver-Mart wie folgt:

Vor allem hat man festzustellen, dass das zu verwendende Zink phosphorfrei ist, d. h. dass es, in einem blinden Versuche gepröft, mit verdünnter Schwefelshure ein Wasser-

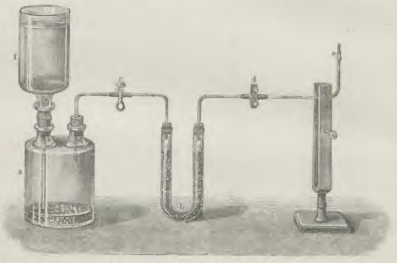


Fig. 67. Apparat zum Dusann-Browntorfschen Vorfahren des Phasphorenchweines in der Modifikation von PERSENTER und NECHAUER.

atofigas entwickelt, welches nicht mit grüner Flamme bes, ohne grünen Flammenkegel verbreunt und auch beim Niederdrücken mit einer Porceillanschale nicht grün aufleuchtet.

Man bringt nun in einen Kolben von 1/2-1/1 Läter Fassungsraum eine genügende Menge reines Zink (s. oben), übergiesst es mit einer reichlichen Menge 20 procentiger reiner Schwefelslure und fügt einen filtrirten wässeriger Anszug des Objektes oder einen Theil des Destillates hinzu. Dann setzt man einen Stopfen mit Gasableitungsrohr auf und leitet den entwickelten Wasserstoff in eine Vorlage, welche eine 5 proc. neutrale Silbernitrat-lösung enthält. Man stellt den gauzen Apparat ins Dunkle und lässt die Entwicklung 12—24 Stunden lang gehen. Nach dieser Zeit hat sich aus der Silbernitrationung unter allen Umstanden ein schwarzer Niederschlag abgeschieden. Man sammelt diesen in einer Porcellanschale, zieht ihn zweimal mit Wasser aus und praft nun diesen Niederschlag im Dusaur-Broxbeor'schen Apparat auf das Vorhandensein von Phosphorsilber.

Der Apparat besteht aus einer zweihalsigen Gasentwicklungsflasche (n) von 150 bis 250 ccm Fassungeraum, in welche eine genügende Portion chemisch reinen Zinke in Stücken gegeben ist. Sie ist mit einem Reservoir (f) (einer Flasche mit abgesprengtem Boden) dicht-verbunden. Das Gasieitungsrohr kommunicirt mit einem U-formigen Rohre (b), gefüllt mit Bimssteinstückehen, welche mit Aetzkalilauge getränkt sind, um Schwefelwasserstoff zurückruhalten. Das Gasausströmungsrohr (d.e.) ist mit einer Platinspitze (e.) armirt, welche darch feuchte Haumwolle während der Reaktion gekühlt wird. Hierzu kann auch die Platinspitze des Löthrohres dienen. Ein gewöhnlicher (e.) und ein Schrauben-Quetschhahn (d.)

gestatten die Regulirung des Gasaustritts.

Vor Einsatz des Gasleitungsrohres giesst man verdünnte Schweichsaure zu dem Zink. Nach einiger Zeit der Gasentwicklung bei geöffnsten Quetschhälmen schliesst man den Hahn d, um die Flässigkeit in das Reservoir (f) überzuführen. Durch Schliessen und Oeffnen des einen und des anderen Hahnes regulirt man den Gasinhalt des Apparates so, das das ausströmende Gas eine genügend grosse Flamme liefort. Diese Flamme be-obachtet man im Dunkeln (b. Erweist sie sich als reine farblose und nicht grünliche Wasserstofffamme (Zink kann Phosphorzink enthalten), so giebt man einen Theil des aus-zewaschenen Silberniederschlages (also das vermeintliche Phosphorzilber) in das Reservoir, least das Gas bei geöffneten Hähnen zum Theil ausströmen, damit die im Reservoir bespaliche Phasigkeit in das Entwicklungsgesass absliesst, füllt den Apparat wie oben an-Regeben wieder mit Wasserstoffgas, zündet das ausströmende Gas an und beobachtet die

Farbe der Flamme.

Brennt die Wasserstofffamme mit grünem Kern und leuchtet sie, wenn man sie mit einem kalten Porcellanschälchen niederdrückt, smaragdgrün auf, so ist damit bewiesen, dass in den Untersuchungsobjekten eine niedere Oxydationsstufe des Phosphors: unterphosphorige Säure oder phosphorige Säure zugegen ist, und man wird den weiteren Schluss ziehen dürfen, dass diese Säuren in den Objekten ursprünglich als weisser, giftiger Phosphor enthalten gewesen sind, wenn man nicht etwa mit der Möglichkeit rechnen muss, dass diese niederen Oxyde des Phosphors in Form von Arzneien eingeführt worden sind.

Bei der Ausführung der Dusant-Blonnlor'schen Methode muss alles ausgeschlossen

werden, was ausser Phosphorwasserstoff zu einer Grünfarbung der Flamme führen könnte, z. B. Saizsäure, Chloroform und ähnliche gechlorte organische Verbindungen.

II. Phosphorus amorphus (Helv.). Phosphor rouge (Gall.). Amorpher Phosphor. Rother Phosphor. Diese Medifikation des Phosphors wird dargestellt, indem man den gewöhnlichen weissen Phosphor unter Luftabschluss oder in einer Kohleusäure-Atmosphare auf 250° C. erhitzt. Der so erhitzte Phosphor wird alsdann zerrieben, durch Behandeln mit Natronlauge oder Schwefelkohlenstoff von unverändertem weissem Phosphor befreit, darauf mit Wasser gewaschen und getrocknet.

Ein rothbraunes, scheinbar amorphes, thatsächlich aber mikrokrystallinisches Pulver, geruchios und geschmackles, unlöslich in Wasser. Das spec. Gewicht ist bei 17° C. = 2,10. Er löst sich nicht in Schwefelkohlenstoff und ist auch ungiftig. Er ist durch Reiben nicht entzündlich, geht aber durch Erhitzen auf ca. 300° C. wieder in den gewühnlichen Phosphor über. - Man hüte sich, den rothen Phosphor mit chlorsaurem Kalium, Kaliumpormanganat, Natriumsuperexyd und übnlichen leicht Sauerstoff abgebenden Substanzen zusammenzureiben. Es wirde noch leichter wie beim Zusammonreiben dieser Substauxen mit Schwefel Explosion eintreten.

Mit Wasser befeuchtet reagire er nicht sauer. Beim Aufbewahren an der Luft werde u nicht feucht und nehme auch saure Reaktion nicht an. An Schwefelkohlenstoff gebe et keinen weissen Phosphor ab; man prüft in der Weise, dass man 10 g des rothen Phosphors mit 30 ccm Schwefelkohlenstoff auszieht, filtrirt und einen Theil des Filtrates an einem warmen Orte auf Filtrirpapier abdansten lässt. Das Filtrirpapier darf sich alsdann nicht entzünden. 0,5 g des Phosphors sollen beim Verbrennen keinen Rückstand hinterlasson.

Abgesehen von kleinen Mengen, welche zur Darstellung chemischer Präparate verbrancht werden, wird die Hauptmenge des amorphen Phosphors zur Fabrikation von Zündhölzern und der Reihflächen für die sog, schwedischen Sicherheitszündhölzer verbraucht. Siehe Seite 189.

III. †† Zincum phosphoratum. Phosphure de Zinc (Gall.). Zinci Phosphidum (U-St.). Zinkphosphür. Phosphorzink P.Zn. Mol. Gew. = 257.

Darstellung. Ein Glaskeiben von ca. 50 cem Rauminhalt, welcher mit 9,0 völlig feinen Zinkstücken beschickt ist und in einem Bade von feiner Eisenfelle steht, wird erhitzt. So wie das Zink geschmelzen ist, giebt man nach und nach in Stückeben von der Grösse einer Erbse 3,0 Phosphor, welcher von Schwefel und Arsen möglichst frei ist, an welchem auch kein Wasser haften darf, hinza. Letztere Operation ware im Verlaufe von 3 Minuten auszuführen. Nachdem das letzte Stückchen Phosphor eingetragen ist, bebt man den Glaskolben aus dem Feilspanbade und hült ihn frei in der Luft, bis er ziemlich erkaltet ist. Die Darstellung muss an einem Orte geschehen, wo die etwa ans dem Kolben austretenden Phospherdämpfe durch Luftzug alsbald fortgetrieben werden und den Arbeiter nicht belästigen. Die erkaltete Masse wird zerrieben und atwa vorhandene freie Zinkpartikeln worden herausgesucht und beseitigt. Dieses Verlahren der Darstellung ist nur bei kleinen Mengen anwendbar.

Zur Darstellung grösserer Mengen Phosphorzink empfiehlt sich das Verfahren nach Vieren, welches darin besteht, Phosphordampf in trocknem Wasserstoffgase auf geschmolzenes Zink in dünner Schicht einwirken zu lassen.

Eigenschaften. Ein graues, mit krystallinischen, zerreiblichen Fragmenten durchsetztes Pulver mit schwachem Metallglanz, schwach nach Phosphor riechend und schmackend. Spec. Gew. = 4,7. Unlöslich in Wasser oder in Alkohol. Von verdünnter Salzsäure oder Schwefelsäure wird es unter Entwicklung von Phosphorwasserstoff gelöst. Bei Luftabschluss erhitzt, schmilzt und sublimirt es, bei Luftzutritt erhitzt, verbrennt es zu Zinkphosphat.

Präfung. Diese besteht 1) in der Durchmusterung des zu feinem Pulver zerriebenen Präparats. Es dürfen keine Zinkmetalltheilehen vorhanden sein. 2) Ein Gramm
des fein zerriebenen Präparats wird mit wässeriger Ammoniumehloridlösung übergossen
und einen Tag bei Seite gestellt, dann in einem Filter gesammelt, zuerst mit Wasser,
dann mit Weingeist, zuletzt mit Aether abgewaschen, an der Luft getrocknet und gewogen. Es milssen mindestens 0,9 g wiedergewonnen werden.

Aufbewahrung. In kleinen, gut verschlossenen Gefässen, aucht vorsichtig.
Anwendung. Phosphorzink wurde von Vierzu und Cunten an Stelle des Phosphorsempfohlen. Man giebt es zu 0,005-0,01 g zwei- bis dreimal. Als Höchstgaben sind 0,1 g pro des und 0,4 g pro die anzunehmen.

Pilalas Einel phosphorati Vinter et Cunter

Rp. Zinci phosphorati 0,3

Radicis Liquiritias 2,5
Sirupi gummoni q. s.

Fiant pilulas 100, argento obduccudae.

Puivio a Zinco phosphorate Vienna et Contra.

| Bp. | Zinci phosphorati 0,4 | Amvil 5.0

Divide in partes sequales No. 80.

Glycerial

Der Arzt vermeide es, das Zincum phosphoratum abgeklirzt zu verschreiben, damit es nicht mit Zincum phosphoricum verwechselt wird.

tt Aether antifebrille Zonnstam. Zonnstato's Fieberather.

ltp: Actheris phosphoznii 20,0 Old Terebinthune 5,0 Old Carrophyllorum 0,5, Desimal Uglich 5—10 Tropfen mit Likto oder Wein.

Aether phosphorates (Erginsb., Hamb. V.).

Ep. Phosphori 1,0

Aetheris 2000.

Man löst den gut abgetrockneten Phosphor unterhäufigem Umschützich im Aether. Vor Licht geschützt in kleinen, fest vernehlussenen, völlig ge-

Ellxir Phosphort (U-St.).

fullten Flaschen küh) aufaubewahren.

Rsp Spiritus Phosphori (U-SL) 210 ccm
Olei Anini
Glyorini
Glyorini
Elizir arcanatici q. a. ad 1600
I ccm enthalt = 0,00025 g Phosphor.

Elixir Phosphori et Nucis vomicae (Nat. form.).

Rp. Tincturas Strychni (U-St.) 35 ccm Elixir Phosphori 965

Linimentum ammeniato-phosphoratum.

Rp. Phosphori 0,26
Olei Papaverie 25,0
Ulquoris Ammonii caustist 8,0
Ulai Tereblathimas

Liquor Ferri albuminati cam Phesphore. Eq. Liquoris Ferri albuminati 200,0 Aetheris phosphorati (Ergānzb.) git VI Liquer Phosphori (Nat. torm.).

Thompson's Solution of Phosphorus.

Rp. Phosphori 0,07 g
Alkobol adsoluti 05,0 ccm
Spiritus Menthae 0,5 ,

Oleum Jesoris phosphoratum.

Phosphorieberthran (Mänch, Ap.-V.), Bp. Phosphori 0,1 Old Ollyne 10,0

Olsum phosphoratum (Hamb, Vorsehr),

0.000

Rp. Phosphari 1,0 Olei Olivas 199,0

Olel Jecuria

Man beachte, dass dus Phosphurst des Erglorn nur C. Iproc. ist(i).

Pilulae Phosphort (E-St.)

Rp 1. Phosphori
2. Radicis Althaess
5. Gazani arabici să 6,0
4. Chlorefornii
5. Giveorini

5. Glycerint 6. Aquie

Man mischt 2 und 6 im Porcellanmörser, überglesst die Mischung mit einer Löstung des Phosphore in 5 cais Chlereform, mischt, stässt mit 5 und 6 um Masse an, formt 100 Pillen und übersicht diese seit Teinfallegie.

	Pitulas Phosphort W	PROBLEM.
1630.	Phosphori	0,03
	Strupt Sacchari	7,5
	Hadicky Liquirities	10,0
	Gummi arabici	5.0
	Tragaçunthae puly.	9,5.
Frank willed		

Pilolae Phosphori Westeknessen. Rp. L Phosphori 0.15 1,0 2. Strupt Spectort

4. Guinni ambiei	9,3
4. Trapperanthan poly	0,4
5. Radicia Liquiritiae	1,5
Man verrührt 1 mil 2 hi einem	orwitzenton Militare
und stoest suit 3-5 gur Masse	

Spiritus Phosphori (U-SL) Rp. Phosphari Alcohol absoluti 1000,0 ccm. Man erwärmt am Etickflusskübler bis zur Auftbaung und füllt nach dem Erkalten bis auf 1000 com auf

Photographiae adjumenta.

Bei der ausserordentlichen Verbreitung, welche die Photographie in den weitesten Kreisen gefunden hat, wird es zweckmässig sein, die wichtigsten Hilfsmittel zur Ausführung der hauptsächlichsten photographischen Verfahren hier kurz zu besprechen. Im Auschluss bieran geben wir auch einige Notizen über Lichtpaus-Verfahren.

1. Photographie. Trockenplatten. Das nasse oder Kollodium-Verfahren wird kanın noch ausgeführt. An seine Stelle ist das trockene Verfahren getreien, welches sich der photographischen Trockenplatten bedient, d. h. Glasplatten, mit einer Gelatineschicht überzogen, welche die lichtempfindliche Silberverbindung (Bromsilber) in feiner, emulsionsartiger Vertheilung enthalt; daher der Name Bromsilber-Emulsionsplatten. Die Herstellung dieser Platten erfolgt in besonderen Fabriken.

Bezüglich der Aufbewahrung ist zu beschten, dass sich diese Platten zwar Ziemlich lange (Monate lang) branchbar erhalten, dass aber schliesslich doch ein Zeitpunkt eintritt, in dem sie unbrauchbar werden. Der Wiederverkäufer notire also auf den einzelnen Klastchen die Zeit des Bezuges, verkaufe die Alteren Platten zuerst und prüfe von Zeit zu Zeit, ob die Platten noch brauchbar sind, durch eine photographische Aufnahme.

Die Aufbewahrung erfolgt unter absolutem Lichtabschluss an einem kühlen, trockenen Orte, der vor Schwefelwasserstoff, Salzsäure- und Ammoniakdämpfen, überhaupt Gasen und Dämpfen (Brom) jeder Art thunlichst geschützt ist (schon Leuchtgas und Leucht-Rusilanimen wirken schildlich!). An einem feuchten Orte können die Gelatinelberzüge schimmein bez, faulen, an einem zu trocknen Orte können sich die Gelatineüberzüge von der Glasunteringe abläsen.

Lichtschutz. Alle photographischen Arbeiten sind, soweit lichtempfindliche Substanzen dabei in Betracht kommen, unter thunlichstem Ausschluss chemisch wirksamer Lichtstrahlen auszuführen. Von den drei Grundfarben des Spektrums haben die größete chemische Wirksamkeit die violetten und ultravioletten Strahlen. Weitans geringer ist die chemische Wirksamkeit der gelben Strahlen, sehr gering die der rothen Strahlen. Darnus ergiebt sich, dass man die optisch wirksamen Strahlen des gewöhnlichen Sonneaand Lampenlichtes zum grössten Theile ausschalten kann, wenn man das Licht durch gelbe und noch besser durch rothe Scheiben gehen lässt. Der Lichtschutz ist alsdann zwar nicht absolut, aber für die Ausführung der üblichen Arbeiten gentigend.

Nicht jedes rothe Glas bietet aber hinlänglichen Lichtschutz, vielmehr eignet sich hierzu nur das rothe Rubinglas, ganz ungeeignet sind rothe Gläser, bei denen die Roth-Arbung 2. B. darch Kupfer hervorgebracht ist. Solche unbrauchbare Gläser sind zur Zoit vielfach im Handel - Man prüft die rothen Gläser auf ihre Branchbarkeit durch die photographische Platte, indem man eine nicht belichtete Platte bei diesem Lichte mit einem Entwickler behandelt, oder durch das Spektroskop. In ersterem Falle darf der Eutwickler während einer Zeit von 20-30 Minuten keine Einwirkung auf die Platte zelgen, in, audern Falle müssen im Spektroskop alle Farben mit Ansnahme des Roth ausgesiöscht erscheinen. Um im Hause die rothe Lampe entbehren zu können, kann man einen Holzrahmen, der in den Fensterrahmen genau passt (ev. durch Aufnageln von Tuchkanten dichtschliessend gemacht wird), mit einer dreifschen Lage von gewöhnlichem gelbbraunem Packpapier bekleben, dass man mit Leinöl tränkt.

Entwickler. Durch die Belichtung wird auf der photographischen Platte ein Bild nicht erzeugt. Das Halogensilber ist durch die Belichtung nur in einen besonderen Zustand versetzt worden, in welchem es durch gewisse Reagentien (Reduktionsmittel) zu metallischem Silber reducirt wird. Die nicht vom Lichte getroffenen Parthien werden während einer beschränkten Zeit von etwa 30 Minuten von den Entwicklern nicht reducirt Frilher war der Hauptentwickler der Eisenozalat-Entwicklez. Zu diesem sind in den letzten Jahren eine Anzahl aromatischer Derivate getreten, welche zumeist Dioxy- und Diamidoderivate (der Ortho- und Parareihe, nicht der Metareihe) des Benzols sind. Die wichtigsten derselben sind:

 $Amidol = Dismidophenol = C_0H_0(OH)(NH_0)_0$ Elkonogen = Amido-β-Naphthol-β-sulfosaures Natrium = C₁₀H₈. (OH) (NH.)SO, Na.

Glycin = Para Oxyphenylglycin = $O_0H_1(OH)NH-CH_1-CO_2H$. Hydrochinon = ParadioxybenzeI = $O_0H_2(OH)_2$.

Metol = Schwefelsaures Salz des Monomethyl-Paraamido-Meta-Krasola -- $\begin{array}{c} [C_sH_4(OH)CH_3(NHCH_3)]_3 \cdot H_2SO_4 \\ \text{Pyregallel} = \text{Trioxybeazel} = C_sH_4(OH)_3 . \end{array}$

Redinal = Salzsaures Para-Amidophenol = CaH4(OH)NH4. HCl.

Es ist zu beachten, dass die Platten nach dem Entwickeln vor dem Fixiren sehr sorgfälltig (mindestens 5 Minuten lang) auszuwaschen sind, wenn der Entwickler stark alkalisch ist. Tadellose Platten gehen sonst nach kurzer Zeit an Fiecken zu Grunde.

Eisenuxalat-Entwickler.

Lösung A.

itp. Kaili oxaliel neutralis 800.0 Aquae destillatae 1000,0

Losung B.

Rp. Farri anifurici crystall 100,0 Aquae destillates 500,0.

Man mircht vor dem Gebrauche 5 Vol. von Lösung A and I Vol. von Lorung B. B ist in A sinragicmen. Die Mischung muss klar, darf nicht gratalich sete

Pyrogallol-Entwickler.

Louing A.

itp. 1. Natrii sulfurosi cryst. 80,0 3. Aquae destiflatae 100,0 3. Pyrogalioli 4. Acidi multurioi dilutt gti. 5-10

Man löst 1 in 2, fügt q. a. von 4 bis zur schwachmuran Reaktion su und löst dann 8 auf.

Lonung H.

Rp. Natril exchantel crystall. 40,0 Sauril sulfuroal 50.0 Aquae destillatag 1000,0.

Vor dem Gebrauche mischt man 13 Vot. von Lösung A mit 100 Vol. von Lösung B.

Hydrochinon-Entwickler mit Soda.

Lorung A.

Rp Hydrochinoni Natril suffered crystall, 80,0 Aquas destillatan d00,0-800,0

Losung B.

Rp. Natrii carbonici crystali. 10,0 Aquae destillatae 80.0 Vor dem Gebrauche mischt man 3 Vol. von Lösung A mit i Vol. von Lösung B.

Hydrochinon-Entwickler mit Pottasche,

Lösung A.

Rp. [[ydrochinon] 10,0 Natril sufferest cryst. 25.0 Aquae destillatue 0,000

Loanng B. Rp. Knill carbonici puri

Aquas destillatas 200,0, Vor dem Gebrauch mischt man 2 Vol. von Lagung A mit I Vol. ron Lösung H.

Ugdrochinon-Entwickler, haltbarer.

Ep. Aquae dontilintae 1000,0 Natrli unifurosi 200,0 Hydrochinon 50,0 Kalli carbonici 400,0.

Vor dem Gebrauche mit 4-6 Vol. Wasser as corditanen.

Elkonogen-Entwickler.

For Portrait and Landschaft. Lösung A.

Natril sulfurosi crystall. 200,0 Eikonogoni 60,0 Aquae dentillatae 500.0 Aquae destillatue 2500,0

Lözneg B.

Rp. Natril earbonici crystall. 150,0 Aquae destillatae 1000,0.

Vor dem Gebrauch werden 3 Vol. von Lösung & mit I Vol. von Lösung B gemischt.

Kikonogon-Entwickier.

Für Momentaufnahmen. Rp. Natrii suiturosi crystall. 60,0 Kalii earbonles 40.0

Elkonogeni 20,0 Aquan terridae 000,0

Metol-Pottasche-Entwickler.

Lözong A.

Ep Aquae destillatae 1000,0 Natrit sulfurosi crystall. Metall TOU

Lösung B.

Rp. Aquan doutillatae 1000,0 Kalil parbonici 100,0 Vor dem Gebranche sind B Vol. von Lisung & mis I Vot von Lösung B an mischen.

Matol-Soda-Entwickler.

Lösung A.

Rp. Aquan destillatas 1000.0 Natrij militarest crystall. 100,0 Matali

Lorong B.

1000,0 Rp. Aquas destillatae Natril carbonici orystall. 100/0. Vur dem Gebrauche werden il Vol. von Libsung & mis I Vol. von Lösung II granischt

Hodinal-Löung.

Natrii suifuresi orystali 60,0 Ep. Kalti carbonici 25,0 1000,0 Aquas dextillatae Paragemidophenoil hydrochlorici Diese Lösung ist auch köuflich zu berieben. Zum Gebrauch mit der 15 - Börnchen Menge Wasser zu waelfinnen.

Rodinal-Entwickler.

Ro. flodinalloaung 1,0 Agena 15,0-30,0,

Kann mit der kliuflichen oder sellest hergestellten terelist werden.

Retoi-By drochloon-Entwickler.

dp. Metall 5.0 Hydrochluon 9.8 Matril sulfurosi cryst. 60,0 Aquee destillates 1,000.0 80.0 Kalil carboniol

Glycin-Entwickler.

Rp. Glyclai 5,0 Natrit entrures 15,0 Aquan destillatae 100,0 Kalli carboniol 25,0

Vor dem Gebrauche mit 3-4 Vol. Wesser zu ver-

Pyro-tilycla-Entwickler.

Losung A. Bp. Glycini Aques destillatas 10000,0 Kall carbonick 10,0.

Linung II.

Rp. Natrd sulfaroal 100.0 Aquae destillatas 1000,0 Pyrogalioli 52.0 Acidi sulfurici cons. gtt, 10-15. Vor dem Gebrauch lat I Vol. von Lösung A mit

1 Vol. von Löunng B und 1 Vol. Wasser zu mlachen.

Amidol-Entwickler.

Rp. Amldoll Aquae destillates 1600.0 Natelf sulfured crystall 200,0

Zum Gebrauche werdbunt man die Lieung mit 3 Vol. Waster und setzt auf Je 50 eem Entwickler einige Tropfen Kallumbromidioung sowie 4 bla 10 Tropten Natriumthiorulfattening (1:10) hinsu.

Amidol-Entwickler, getrenuter.

Rp. Natrii solfurosi crystall. 60,0 Aquae destillatas 1000,0,

Zum Gebrauche setzt man zu 100 cem dieser Lôsung = 0,5-0,75 g festes Amidol, 5-20 Tropfen Kathambromidiosung (1:10) and 10-15 Tropies Natrium thio tifa tioning (1:10).

Universal-Entwickler.

Losung A.

Rp. Hydrochlauni Natril sulfarest crystall, 100,0 6,0 Acidi chrici 1,0 Kalil bromali Aquie destillatae calidae 1900,0.

Lösung B. Natri caustici

Aquae destillatas 900,0. Man mischt je gielehe Theile von Lösung A, B und Wanner.

Kopiren auf Papier. Das Kopiren der Negative auf Papier erfolgt durch Belichtung besonderer Kopir-Papiere; die Kopien werden später fixirt und getont. Die zum Fixiren und Touen benutzten Bäder richten sich im speciellen Falle nach der Art des benutzten Papieres. Im Princip enthalten diese Bader Natriumthiosulfat, um das nicht reducirte Halogensilber aus dem Papier herauszuldsen, und Goldsalze, um das Bild au tonen, d. h. einen feinen Niederschlag von metallischem Gold auf dem reducirten Silber zu erzeugen. Jedem Koptrpapier wird eine Vorschrift zur Bereitung des für dieses passenden Fixir- bez. Tonfixirbades beigegeben. Immorhin haben wir einige gebräuchliche Vorschriften beigefügt. - Es empfichit sich, die Goldissung erst namittelbar vor dem Gebrauch hinzuzufügen, also das Bad zunächst goldfrei herzustellen, selbst wenn die Verschrift das als baldige Hinzufügen der Goldläsung vorschreiben sollte.

Tonftxirbader.

1. Saures.

Rp. Natril thiosalfurid 250,0 Ammonii rhodanati 35,0 10.0 Plumbi scotici 5.0 Acidi citrici 0.4 Auri tricklorati 1000,0, Aguan

II. Neutrales.

Ep. Natril thiosulforiel 850,0 90,0 Plumbl aceticl 10.0 Caleil chilorati 0.4 Auri trichlorati 10000,0 Aquae

III. Far Cellaidinpapier.

Rp. Plumbt nitrici Natril thiosulfurici 500,0 Ammonii rhodanati 55,0 Aluminia Addi dirici 53 15,0 Plumbi soutkd 90,0 B0000:0 Agnae

Die gehlärte Lösung wird fültrirt. Vor dem Gebrauch fügt man "(10 Vol. Goldchleridbeung (1 - 200))

Tunbad, giftfruies.

Loundy A.

H, G Doracin Aquae destillatas 1000,0

Lounny B. Ep. Natril acetici find Aquae destillatae 1000,0.

Loaning C.

Rp. Auci trichlomai 50,0 Aquae destillatan

Zum Tonen mischt man von Lösung A = 50 ccm, von B = 50 ccm, von C = 4 ccm mit 125 ccm Wasser Elweiss, welches etwa nach öfterem Gobranche in das Bad gelangt, muss abfiltriri weeden.

Gold-Tonbad für schwarze Tone.

Losong A. 5,0 Rp. Auri trichlorati Aquae destillatae (56° C.) 120,0.

Lorung It. Rp. Strontll chloruil 50,0 Aquae ferridae 100,0.

Losnug C.

Rp. Kalil zbodanati 25,0—50,0 Aquae terridae 250,0.

Man giebt mir warmen Lönung A die helane Lösung B and mischt dampf unter Umschütteln in mehreren Antheiten zu der Löuung C, welche 97,5° C beies sein soil, das Gemisch von A + B hinzu

> Kallimbromidlösung. Versogerungslörung. Ep Kalif bromasi 1,0 Aquae destillatae 9,0.

Dem fertigen Entwickler tropfenweise augmetten.

Satriumthiosnifationung zur Beschleunigung.

Rp. Natrii thionalfurini 1,0 Aquae descillatae 1000,0,

Dem fertigen Entwickler tropfenweise ausnactern.

Batriumthiosnifat-Yorkad für unterexponirie Platien, such für Moment-Aufunhmen.

Rp. Natrii thiosulfurici 1,0 Aquae destillatae 8000,0.

Die Platten sind 3-8 Minuten in diesem Bude zu baden, dann absusphien und zu ontwickelt.

Fixirlösung.

Hp. Natrii thiosulfuriol 250,0 Aquae destillaine 1000.0.

Anthion.

Hp. Kalif persulfuriel (Bd. 1, S. 125) 5,0 Aquae destillatae 1000,0,

Zum Zerstören etwa in den Negativen surfickgebliebener Rests von Natriumthiosulfat

Fixirlönung, waure.

Lörung A. Hp. Natrii thiosolfurici vict,o Aquae destillatae 1000,0.

Ep. Natrii thiosulfurici 250,0 850.0

Acidl hydrochlorici (25 %) 75,0 oder Aridi sulfuriel cone. 30,0 ccm Die Lüsung B ist auf beschränkte Zeit haltbar. Sie musa deutlich sauer rengiren, wenn nicht, en ist ale verdorbets.

Zum Gebrauche mische man i Liter von Lösung A mut 50-00 ccm von Loaung H.

Verstärkung der Platten.

Stp. Hydrargyri bichlorati 10,0 Aquiro destillatas 500,0

Die fenchten Platten werden so lange in dieser Lösung gelmach, bis sie ganz weiss sind, donn gründlich gewisserij) in Ammoniakilbasigkeit gelegt, his sie rein achwart sind, gowsseert und Abschwächungs-Lösung.

Rp. Natrii thiosulfurici 25,0 Aquae destillatar 100,6 Estil ferricyanut 0,5—1,6.

Negativ-Lack.

1.

Rp. Alkehot sheelust 1000,5 Sandaracia 167,0 Olei Richi 85.0 Camphorne 17,0 Terebinthinse venetae 15,0.

Vor dem Gebrauche mit etwas Alkohol su vezdannen. Die Platten nicht über 45° C. en er-Williamen.

TI.

tip. Laccor in tabalia 150,6 Sandameis 16,0 Olei Iticiai Alkohol absoluti tooo,o.

Magnesium-Blitzlicht.

Rp Magnesii pulverati 10,0 Buryi superoxydnu 50,0

Rp. Magnesii pulverari Kalil oblogiel Ralli perchlerici as 7.5.

Hp. Kalil permanganici 40,0 Magnesil pulverati 60,0.

Voralobits mischen und mit Solpeterpapter Patronen von 0,5-2,0 g berstellen.

Kp. Aluminii pulverati 20,0 Stibil sulforail filgri 15,0 Kullt abloriel 63.0.

V. Rauchachwach.

Rp. Magnesii polyorati Ammoult nitrici an

Anrantia Collodium.

Rp. Aurantin-Farlestoff O.I. Colledli (ron 2 Proc.) 100,0. Zur Herstellung von Gelb-Scheiben

Gelbfliter.

Gesättigte Pikrinston-Lösung Absorbirt die blauen Strablen und Blest nur die gelben Strahlen durch

Grünfilter, Zurrnow'sches Lichtfilter.

Bp. Capri midiatel cryst 44,0 Kalil dichromies 0.05 Achdi sulfurici conu. Aquae deadlintae 250,0-500,0.

For Somenlicht oder elektrisches Begunlicht Lager im huncentririan Zustande nur gelbgritus Strablen hindurch.

Bineffiter.

Ru Cupri sulfuriel crystall. Liquoria Ammonli canat. 5,0-6,0, Liters our die blauen Strahlen bliedurch.

Aesculiuläsung.

Rp. Aesculted 1.0 Aquae 75,0 Almorbist die nitravioletten Lichtstrablen Blau-, Braun- und Grunfürbung von Koplun auf Browsilber-Golutinopapior.

Blanfärbung.

A (Ferri Amenanii citrici 1,5 Aquan devillatas 100,0, 1,0 B. / Kalii terricyanati 100.0.

Zum Gebrauche werden gemischt 108

A. 50 ccm Einesty 10 . Ai 50 + 38

Die freieren Brumaliberbilder werden vorher gut gewässert, dann in die klare, grünliche Mischung polyment. Nach 1-2 Sekunden erhält man ein blaumichiges Schworz, das baid in Internives Blau thergebs. Man wissert abdann, bis das Wasser farbles whilett

Braunfürbung. A. | Uranil nitries 10,0 | Aquae destillatas 1000,0 B (Kalil ferrioganati 10,0 Aquan destiliatae 1000,0.

Dann werden gemischt (Helbenfolge ist Inneauhalten!) won:

50 certa Elsessig 10 . 50 n.

Die fixisten und gewaschenen Sliberkopien werden wie hel der blauen Tenung behandelt.

Grantarbung

Ummnitrationing (1:100) 30 еста Ferriammonlumcitrationing (1:100) 35 . Electric FeerleyankalinmBoung (L: 100) Die grüngetönien Kopien dürfen nicht au lange

Quinel, photographischer Entwickler, ist identisch mit Hydrochinon. Tannallahaute sind Galatinehaute, durch Formalia gehartet, für photographische

Films and photographische Trockenplatten auf Unterlage von Gelatine, bez. mit

Formaldehyd geharteter Gelatine.

Diphenal ist Diamidooxydiphenyl in dem zur Entwicklung gebrauchsfähigen Zustande.

Ortol, ein Derivat des Orthoamidophenols (nach Vouer - Verbindung von 2 Mol. Methyl-o-amidophenol und 1 Mol. Hydrochinon). Moderner Entwickler.

II. Lichtpausverfahren. Die im Folgenden beschriebenen Lichtpausverfahren kann man selbetverständlich auch zum Kopiren photographischer Negativplatten beautzen, in der Regel aber wendet man die Verfahren nur an, um Zeichnungen und dergl. zu reproduciren. Dies geschicht in der Weise, dass man das praparirte Papier mit der Schichtesite nach oben auf ein Reissbrett legt, die zu reproducirende Zeichnung (Bildseite nach oben) darauflegt, beide mit Reisszwecken festspannt und nun das ganze dem direkten Sonnenlicht aussetzt. Durch Lüften einer Ecke im gedämpften Tageslichte sieht man zu, wie der Process vorschreitet. Wenn die Kopie weit genug gediehen ist, so entwickelt und fixirt man in der noch anzagebenden Weise.

Es muss betout werden, dass die anzuwendenden Chemikalien absolut rein sein müssen. Die Eisenoxydsalze müssen oxydulfrei, die Oxydulsalze oxydfrei sein. Das Ferrieyankalinm darf Ferroeyankalium nicht enthalten. Man muss es daher entweder frisch umkrystallisiren oder muss grössere Krystalle durch Abwaschen von ihrer ausseren Schicht befreien. Vergl. S. 197.

Das Verfahren eignet sich auch zur Herstellung von Lichtpausen nach natürlichen Gegenständen, z. B. hübsch arrangirten Zusammenstellungen von Blättern und Bläthen, die man auf das Papier legt und mit einer Glasscheibe bedeckt, bez. zwischen zwei Glas-Echelben befestigt hat.

1) Cyanotypien. Weisse Linien auf blauem Grunde.

B { Ferri citrici ammonisti oxydati 10,0 Aquae destillatae 50,0 A { Kalii ferrioyanati 8,0 Aquae destillatae 50,0 8,0

Beide Lösungen werden filtrirt und im Dunkeln gemischt. Mit der Mischung bestreicht man einseitig Schreihpapier und trocknet es im Dunkeln. Des trockne Papier sieht grünlich-gelb aus und hält sich — wenn es vor Licht und Feuchtigkeit geschätzt authewahrt wird - ziemlich lange.

Man kopirt im direkten Sonnenlichte ziemlich kräftig, wässert alsdaun im Dunkeln oder im Schatten, unter wiederholten Erentz des Wassers, badet kurze Zeit in salzsaurem Wasser (1 Th. Salzsaare von 25 Proc. + 19 Th. Wasser), wilszert bis alle Saure entfernt ist und trocknet alsdann.

2) Positives Blauverfahren. Blaue Linien auf weissem Grunde. Die lichtempfindliche Lösung besteht aus

20 ccm Gummischleim 1:5, 8 . Ferriammoniumeurationing 1:2,

5 * Ferrichloridlosung 1:2.

Die Flässigkeiten werden in der Dunkelkammer in der angegebenen Reihen-Die Flüssigkeiten werden in der Dunkelkammer in der angegebenen Reihenfolge (!) gemischt. Die Mischung ist erst dünnflüssig, dann zäher, schlieselich weich wie Butter. In diesem Zustande (sie hält sich einige Tage branchbar, wenn vor Licht geschätzt) streicht man sie auf gut geleimtes Papier, welches auf einem Reissbrett befestigt ist und trocknet rasch im Dunkeln. Dann kopirt man 5—10 Minuten in der Sonne, his die dunklen Striche der Zeichnung hell auf dunklem Grunde erscheinen. Dann streicht man mit einem Pinsel rasch eine Lösung von 1 Th. gelbem Blutzugensalz in 5 Th. Wasser ohne aufzudrücken darüber und spült diese letztere Lösung, sobald alle Details de sind, rasch unter einem Wasserstrahl ab (auf die Rückseite des Papiers darf von der Ferrovyankaliumlösung nichts gelangen!). Man wässert darauf, badet in verdünuter Salzsburg (! Salzkaliumlösung nichts gelangen!). Man wässert darauf, badet in verdünnter Salzsäure (1 Salssäure von 25 Proc. + 9 Wasser), wässert bis zur Entfernung der Saure und trocknet an

3) Tiaten-Kopirprocess. Das lichtempfindliche Papier wird durch Auftragen folgender Mischung bereitet:

		Ferrisulfatlösung Wasser	10,0 100,0	C	1	Gelatine Wasser	10,0	g
В	1	Weinsäure Wasser	10,0	EV.	1	Ferrichlorid-	100,0	
		Wasser	100,0	200	1	losung	20,0	0

Man mischt A mit B, giesst beides in C und fagt D binzu. Das Kopiren ist beendet, wenn die belichteten Stellen vollkommen weiss geworden sind. Dann bringt man die Kopien in das sog. Fixirbad aus: 4,0 g Gallussaure, 0,5—1,0 g Oxalsaure und 500 g Wasser. Man badet ca. 3 Minuton, wässert sorgfältig in reinem Wasser und trocknet. Bei zu kurzer Belichtung färbt sich der Grund mit, bei zu langem Kopiren werden die

Physostigma.

Gattung der Papillonaceae - Phaseoleae - Phaseolinae.

Physostigma venenosum Balfour. Heimisch in Westafrika von Kap Palmas bis Kamerun. Am Grande holziger, oberwärts krantiger Schlingstrauch mit Szähligen Blättern, Nebenblätter pfriemlich. Blüthen in achselständigen Trauben, purpurn, von sehr eigenthümlichem Ban. Hülse breit-linealisch, nach beiden Enden verschmälert, zweiklappig, innen dinn gefächert.

Verwendung finden die Samen:

† Semen Calabar (Ergänzb.). Physostigmatis Semina (Brit.). Physostigma (U-St.). Semen Physostigmatis venenosi. Faba Calabarica. - Kalabarbohne. Eserenass. Spaltnuss. Gottesgerichtsbohne. - Fève du Calabar (Gall.). - Calabar Benn.



E G.

Beschreibung. Sie sind bis 35 mm lang, bis 20 mm breit, bis 11 mm dick, also etwas flachgedrückt, schwach nierenförmig, d. h. die eine Langseite ist wenig eingebogen oder gerade, die andere gewölbt. Diese ist von einer breiten Furche durchzogen, die jederseits von emporgewölbten Wülsten begrenzt ist. In der Mitte der Furche verläuft die etwas erhabene Rapho, an einem Ende des Samons erkennt man das Hilum als feine Vertiefung und die Mikropyle, am entgegengesetzten die schwach wulstige, von einer Längsfarche durchzogene Chalaza. Die Seitenflächen des Samens sind feingerunzelt, die Farbe ist eine mehr oder weniger dankel-rothbraune. - An der dannen Samenschale halten die Same von Physo- Cotyledonen fest an, die mit einem breiten Spalt in der Mitte auseinander klaffen. Die werthlose Samenschale macht 28 Proc. des Samens aus.

Die Samenschale besteht 1) aus Palissaden mit engem, nach unten etwas erweitertem Lumen, die 300 µ lang werden, 2) einer Schicht I-förmiger Trägerzellen, 3) an den dieken Stallen einer lückigen Schicht verdickter Zellen mit braunem Inhalt, 4) einer Schicht zusammengepresster Zellen und 5) einer Schicht kleiner rundlieber Zellen. In den Cotyledonen zahlreiche kleine Aleuronkörner und Stärkekörner von eiförmigem Umriss, die deut-

lich geschichtet sind und einen verzweigten Längsspalt erkennen lassen. Sie repräsentiren den Leguminosentypus schr doutlich. Die Alkaloide sind nur im Embryo und zwar hauptsächlich in den ersten zwei Zellschichten desselben enthalten. Man kann sie nachweisen, indem man z. B. 0,02 g des Embryo mit 8 cem Ammoniak einige Stunden stehen lässt und dann eindampft, man erhält eine grüne Färbung infolge der Bildung von Eserinblan. Bromwasser giebt in den Zellen des Embryo einen starken, gelbbraunen Niederschlag,

Bestandthelle. Alkaloide: Physostygmin (Eserin) zu 0,1 0,00. CisHeiNiO. (vergl. dort), Escridin CasH23N2O2 (?), Calabarin.

Letzteres ist nach Engangeng in dem Samen nicht präformirt, der dafür ein neues Alkaloid, Eseramiu C. H. N.O. (?), auffand.

Verfülschungen und Verwechslungen. An Stelle der Calabarbehnen oder mit ihnen vermengt kommen andere Leguminosensamen vor, die aber mit einer Ausnahme ohne weiteres erkannt werden können. Diese Ausnahme betrifft die Samen der Mucana (Physostigma) cylindrosperma Oliv., die von derselben Gestalt und Farbe wie die echten Samen, aber mehr walzenförmig sind, und bei denea die Furche nicht so weit um den Samen herumgeht. Sie gelten als besonders gehaltreich und werden aus der Droge surgfültig heransgelesen. Sie sind als besondere Sorte derselben anzusehen.

Die anderen, simmtlich werthlosen Samen stammen von: Entada Gigalobium D. C., Mucuna areas D. C. and noch cine andere Mucuna-Species, Dioclea spec., Canavalia obtusifolia. Auch die Samen der Oelpalme sind unter der Droge gefunden.

Aufbewahrung. Nur unzerkleinert unter den vorsichtig aufzubewahrenden Mitteln. In Deutschland sind Calabarbohnen dem freien Verkehr entzogen; die daraus dargestellten Zubereitungen dürfen nur gegen ärztliche Verordnung abgegeben werden.

Anwendung. Vergl. Physostigminum.

† Extractum Calabar (Erganzb.). Extr. Physostigmatis (Brit. U-St.). Extr. Pabae Calabaricae. Calabarbohnenextrakt. Extrait de fève de Calabar (Gall.). Extract of Calabar Beau. Extr. of Physostigma. — Erganzb. 2 Th. grob gepulverte Calabarbohnen werden 4 Tage mit einer Mischung aus 4 Th. Weingeist (87 proc.) und 6 Th. Wasser, dann noch 24 Stunden mit einer Mischung aus 2 Th. Weingeist und 3 Th. Wasser ausgezogen. Die Pressflüssigkeiten werden filtrirt und zu einem dicken Extrakt eingedampft, Wohlei Lander Ausgebielen werden filtrirt und zu einem dicken Extrakt eingedampft, Wobei harzige Ausscheidungen durch kleine Mengen Weingeist zu lösen sind. Ausbeute Wobei harzige Ausscheidungen durch kleine Mengen Weingeist zu lösen sind. Ausbeute 12-14 Proc. — Brit.: 1000 g gepulverte Calaharbohnen (No. 40) werden mit 5 1 90 vol. proc. Weingeist, unter Befauchten mit 1250 ccm, im Verdrängungswege ausgezogen; der Rückstand wird ausgepresst; die vereinigten Auszige werden durch Destillation vom Weingeist au viel als möglich befreit, zu einem sehr weichen Extrakt eingedampft, mit ihrem dreifschen Gewicht Milchzucker gemischt und zu einem festen Extrakt eingedampft. — U-St.: Aus 1000 g gepulverter Calaharbohne (No. 30) und q. s. 91 proc. Weingeist bereitet man im Verdrängungswege unter Befauchten mit 400 ccm l. a. 1000 ccm Fluidextrakt, indem man auerst 900 ccm, dann noch etwa 2100 ccm³) sammalt, die letzteren auf 100 ccm eindampft, mit dem ersten Auszug vereinigt und bei höchstens 50° C. zur Pillenkonsistenz eindampft. — Gall: 1000 g fein gepulverte Calabarbohnen werden in einem Kolban mit 1 1 80 proc. Gall.: 1000 g fein gepulverte Calabarhohnen werden in einem Kolben mit 1 1 80 proc. — Gall.: 1000 g fein gepulverte Calabarbohnen worden in einem Kolban mit 1 1 80 proc. Weingeist 2 Standen im Wasserbade erwärmt, dann in einem Verdrängungsapparat solange mit nedendem Weingeist behandelt, bis dieser nabezu farblos abläuft,) wozu etwa 5000 g erforderlich sind. Man sieht den Weingeist ab und verdampft zur Pillenkonsistenz. Ausbeuts 2,5—3,0 Proc. — Beim Abdestilliren des Weingeistes ist darauf zu achten, dass die harzigen Ausscheidungen nicht in der Blase zurückbleiben (s. die Vorschr. d. Ergünzb.). — Je nach Bereitungsart und Konsistenz sind die Gaben des Extrakts verschieden; Brit. giebt tie auf 0,015—0,06 an. Für das Präparat des Ergänzb. giebt Hussiann 0,005—0,02 an (bei Tetanus weit höher!); nach Lewis ist die grösste Einzelgabe 0,03, die grösste Tages-zabe 0.06. gabe 0,06.

In der Augenheilkunde verwendet man entwader Lösungen des Extrakts in Glycerin (1,0:5,0-15,0), die mit einem Pinsel ins Ange gebracht werden, oder das mit dem Extrakte Estränkte Papier, Charta calabarins s. physostigminata, Papier calabarisé (vergl. Ed. I. S. 721-22), oder die Calabar-Leimplättchen, Gelatina extracti Physostigmatis s. physostigminata (vergl. Ed. I. S. 1202).

¹⁾ Vergl, Band I, Pussnote S. 925 und "Reaktionen" S. 943.

† Tinctura Physostigmatis. Tinctura Fabae Calabaricae. Calabartinktur. Teinture on Alcoolé de fève de Calabar. Tincture of Physostigua. U-St.: Aus 150 gepulverter Calabarbohne (No. 40) und q. s. 91 proc. Weingeist im Verdriagungswege; man befeuchtet mit 100 cem und saamelt t. a. 1000 cem Tinktur. — Gall.: Aus 1 Th. grob gepulverten Calabarbohnen und 5 Th. 80 proc. Weingeist durch 10 tagiges Ansziehen. Wie die folgende versichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren. Zu 10 Tropfen bei Magenkrampf, bis zu 30 Tropfen bei Tetanus.

† Tinetura Physostigmatis aetherea. 10 Th. Calabarbohnenextrakt bringt man mit 2 Th. Magnesiumkarbonat zur Trockne, pulvert, zieht 2 Tage mit 60 Th. Aether aus and bringt die Seihflüssigkeit mit Weingeist auf 100 Th.

fintiae auteplinpticae Rucur. Rp. Extracti Calabarici Spiritos anthered Aquae Menthae pip. 10,0,

Rei Fallaucht troplenweise zu beginnen, zu steigen bei Kindern bis zu f.-10, bei Erwachsenen bis ru s 15 Tropfen dreimal täglich, dann wiederberabgeben,

Physostigminum.

I. †† Physostigminum. Physostigmina. Esérine (Gall.). Die freie Physostigmin-Base. C₁₆H₂₁N₂O₂. Mol. Gew. = 275.

Darstellung. Die Darstellung des Physostigmins mass mit peinlicher Sorgialt gescheben, da dasselbe äusserst leicht zersetzlich ist. Im wesentlichen verfährt man dabei auf folgende Weise:

Die zerkleinerten Bohnen werden mit Weingeist von 85 Proc. extrahirt und die Auszage bei möglichst niederer Temperatur, am besten im Vakuum, abdestillirt. Es hinterbleibt ein Extrakt, welches sich nach sinigem Stehen in einen wässerigen Theil und eine obenauf schwimmende Fettschicht treunt. Aus ersterem, welcher das Physostigmin als Salz gelöst enthält, wird das Alkaloid darch Zusatz von Natriumbikarbonat abgeschieden und der wasserigen Flüssigkeit durch öfteres Ausschütteln mit Aether entzogen. Schüttelt man darauf die Actherlösung mit verdünnter Schwefelsäure, so nimmt letztere das Alkaloid auf, während Harz, Fett etc. in dem Aether bleiben. Die schwefeisaure Lösung des Physostigmins wird wiederum mit Natriumbikarbonat gefällt und das Alkaloid mit Aether aufgenommen. Beim langsamen Verdunsten des letzteren scheidet sich das Physostigmin in Krystallen ab, welche durch Umkrystallisiren aus Aether rein erhalten werden können.

Edgenschaften. Im reinsten Zustande weisse, glituzende, zu Aggregaten vereinigte Blättehen, die sieh schwer in Wasser, leicht in Weingeist, Aether und Chloroform lösen, und bei 102-103° C. schmelzen. Aus wasserhaltigem Aether krystallisirt das Alkaloid mit 1 Molekül Wasser, welches es gegen 100° C. verliert und dabei einen Gewichtsverlust von 6,10 Proc. erleidet. Es besitzt stark alkalische Reaktion und bildet mit Säuren Salze, die gegen Luckmus sehwach sauer reagiren; einige derselben krystallisiren gut. Das Physostigmin ist ausserst leicht zersetzlich, die wässerige Lösung färht sich durch Luft- und Lichteinfluss bald roth, rascher noch, wenn man dieselbe erhitzt, und hinterlässt beim Verdampfen eine amorphe, kirschrothe, in Aether unlösliche Substanz: Rubreserin. Auch die anfangs farblose Lösung der Salze fürbt sieh bald roth, indem der nümliche Kürper entsteht. Aus der wässerigen Lösung der Physostigminsalze wird das Alkaloid durch kaustische und kohlensaure Alkalien, sowie durch Ammoniak abgeschieden und dahei unter Rothfärbung rasch zersetzt; weniger energisch wirkt Natriumbikarbonat ein. Versetzt man die Lösung eines Physostigminsalzes mit Natriumbikarbonatlösung und schättelt mit Aether das in Freiheit gesetzte Alkaloid aus, so hinterbleibt dasselbe bei langsamem Verdunsten des Lösungsmittels auf einem Uhrglase als farbloser oder schwach gelblich gefürbter Firniss, in welchem meist einige Krystalle zu bemerken sind; befeuchtet man dann den Verdunstangsrückstand mit einigen Tropfen Aether und rührt leicht mit einem Glasstab, so verwandelt er sich völlig in kleine, weisse Krystalle von reinem Physostigmin.

Die Physostigminsalze sind völlig geschmackles, in ihrer wasserigen Lösung entsteht durch Kuliumquecksilberjodid eine weisse, durch Phosphorwolframsaure sine schmutzigweisse Fällung. Phosphormolybdansaure giebt einen gelblichen, Jodldaung einen brannen Niederschlag.

Reaktionen: 1) Erwärmt man auf einem Uhrglase einige Tropfen AmmoniakStasigkeit gelinde und trägt alsdann eine kleine Menge eines Physostigminsalzes (falls dassalbe leicht löslich ist, am besten in wenig Wasser gelöst) ein, so erhält man eine gelbrothe Lösung, welche beim Eindunsten auf dem Wasserbade einen blauen bis blaugrauen
Rückstand hinterlässt. Letzterer giebt mit einigen Tropfen Weingeist eine blaue Lösung.
Usbersättigt man diese mit Eszigature, so erscheint die Flüssigkeit im durchfallenden
Lächte violott, im auffallenden roth und stark blau fluorescirend. Die Fluorescenz ist
besonders stark, wenn man einen ziemlichen Ueberschuss an Essigature verwendet. (Erbar
2) Der wie oben bergestellte blaue his blaugrauen Verdannstrusspreckstand der am-

2) Der wie oben hergestellte blaue bis blaugraue Verdampfungsrückstand der amnoniakalischen Physostignansalziöaung löst sich in einem Tröpfen kone, reiner Schwefelsture mit grüner Farba auf, welche bei allmählichem Zusatz von Weingeist in einer
röthe (bei auffallendem Lichte) übergeht. Lässt man den Weingeist bei gelinder Warme
verdansten, so nimmt die Flüssigkeit eine blaue Farbe an, die allmählich wieder in eine

group fibergebt.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig, vor Licht und Feuchtigkeit geschützt, am besten in dunklen Glasröhren eingeschlossen oder über Aetzkalk. Da das Physostigmin nicht als solches, sondern nur in Form seiner Salze verwendet wird, so wird die freie Physostigmin-Base böchstens zur Bereitung der Salze vorräthig gehalten werden.

II. †† Physostigminum sulfuricum (Germ.). Sulfate d'esérine (Gall). Physostigminue Sulfat (G₁₅H₂₁N₃O₂), H₂SO₂, Mol. (Gew. = 648.

Darstellung. Man löst 10,0 Th. wasserfreies Physostigmin (freie Base) in absolutem Alkohol und neutralisirt diese Lösung mit einer unter starker Abkühlung (l) bereiteten Mischung von (1,82 Th.) reiner Schwefelsture mit der fünffachen Menge (10 Th.) absolutem Alkohol, bis die alkoholische Lösung, zuf mit Wasser befenchtetes blaues Lackmuspapier gebracht, dieses nur äusserst schwach röthet. Die alkoholische Lösung des Sulfates wird bei gelinder Würme zur Sirupsdicke abgedunstet und im Vakuum über Schwefelsdure völlig ausgetrocknet, wobei gewöhnlich eine Krystallisation eintritt. Das getrocknete Physostigminsulfat wird zu einem mittelfeinen Pulver zerrieben. Hänfig findet man das Prüparat in Lamellenform im Handel. Um diese zu erhalten, wird die sirupsdicke Lösung des Physostigminsulfates auf Glasplatten aufgestrichen und im Vakuum über Schwefelsäure getrocknet.

Eigenschaften. Das Physostigminsulfat bildet ein gelblich weisses Pulver, meist von krystallinischer Beschaffenheit. Ein Präparat von rein weisser Farbe ist im Handel nicht zu finden. Es löst sich ausserst leicht in Wasser und Weingeist zu einer gelblich gefärhten, Lackmuspapier schwach röthenden Flüssigkeit auf und ist sehr hygroskopisch, so dass es an der Luft rasch leucht wird und zerfliesst. Koncentrirte Schwefelskure löst es mit gelblicher Farbe auf. Ausser dem pulverförmigen kommt, wie oben erwähnt ist, auch ein Präparat in Form von gelblich weissen Lamellen in den Handel, ersteres ist jedoch vorzuziehen, da das Lamellenpräparat völlig amorph und in Folge dessen viel hygroskopischer ist, wie das gepulverte, krystallinische.

Pröfung. Das Physostigminsulfat muss beim Erhitzen an der Luft verbrennen, ohne einen Rückstaud zu hinterlassen, welcher aus anorganischen Verunreinigungen bestehen würde. Die wässerige Lösung darf selbst in koncentrirtem Zustande Lackmuspapier nur sehwach rüthen, ein stark sauer reagirendes Präparat ist zu verwerfen. Die Anwesenheit der Schwefelsäure wird durch Baryunnitratiösung nachgewiesen, im übrigen werden die

unter Physostigmin angegebenen Identitätsreaktionen ausgeführt.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig, da das Praparat stark giftig ist. Da es ferner stark hygroskopisch ist und sich am Lichte leicht röthlich fürbt, so hält man es am besten in kleinen, braunen, gut verschlossenen Gefässen vorrätbig, welche man in ein grösseres Gefäss über Astzkalk stellt. Sehr zweckmässig ist auch die Aufbewahrung in zugeschmolzenen Glasröhren, welche im Handel mit einem Inhalt von 0,1 g an in verschiedenen gangbaren Packungen zu haben sind.

Anwendung der Physostigminsalze. Physostigmin ist ein bestiges Gift. Innerlich oder in subkutaner Injektion wirkt es lähmend auf die motorischen Nerven-Man giebt es daber innerlich oder subkutan zu 0,0005-0,001 g einmal bis dreimal täglich bei Epilepsie, Chorea, Tetanus. Acusserlich: Auf die Pupille des Auges wirkt Physostigmin verengernd (myotisch). Man wendet daher die Lösungen des Sulfats oder Salieylats in Form von Augenwasser 0,02-0,05 g zu 10,0 g Wasser an zur Beseitigung der Mydrinsis und Akkemedationslähmung. Ferner zur Zerreissung von Verwachsungen (Synechien) zwischen Iris und vorderer Linsenkapsel. Bei Irisvorfall oder nach Staaroperationen, um dem Vorfall vorzubeugen; zur Verminderung des intrackularen Druckes bei Glaucom und Staphylom. Als Antiseptieum bei Cornea-Geschwifren, Elterbildungen in der Vorkammer und bei Wandeiterungen nach Staaroperationen. Höchstgaben: 0,001 pro dosi, 0,003 g pro die-Augenwässer, welche Physostigmin enthalten, versieht man, um Verwechslungen vorzubengen, mit der Bezeichnung "Gift †††". Vergiftungen durch Physostigmin werden mit Brechmitteln, Magenpumpe und Roborantien behandelt. Als specifisches Autidot gilt Atropin.

In der Thierheilkunde findet das Physostigminsulfat bei Kolik der Pfente Anwendung; man giebt es zu 0,1 g in Wasser gelöst in der Form subkutaner Injektionen.

†† Physostigminum hydrochlorienm. Eserinum hydrochlorienm. $C_{15}H_{01}N_5O_4$. HCl. Mol. Gew. = 311,5. Durch Neutralisiren von Physostigmin mit Salzsäure su erhalten. Farblose Krystalle, in Wasser und Weingeist leicht löstich, nicht hygroxkopisch, färben sich aber trotz Lichtabschluss bald gelb.

†† Physostigminum hydrobromicum. Eserinum hydrobromicum. $C_{15}H_{21}N_{2}O_{2}$. HBr. Mol. Gew. = 356. Farblose Krystalle, in Wasser und in Alkohol leicht los-

lich, trotz Lichtabschluss leicht gelb werdend.

III. †† Physostigminum salicylicum (Austr. Germ. Helv.). Physostigminae Salleylas (U-St.). Eserinum salleylicum. Physostigminsalleylat. Eserinsalleylat. $C_{10}H_{41}N_{0}O_{2}$. $C_{7}H_{0}O_{5}$. Mol. Gew. = 413.

Durstellung. Man gentralisirt eine warme Lösung (von 10 Th.) des wasserfreien Physostigmins in absolutem Aether mit einer Lösung von Salicylsäure (5 Th.) in absolutem Aether, bis ein Tropfen, auf mit Wasser befeuchtetes blaues Lackmuspapier gebracht, dieses nur noch Russerst schwach röthet. Nach einiger Zeit beginnt das Salz sich in waissen Nadeln abzuscheiden. Nach beendigter Krystallisation werden die Krystalle in einem Triebter gesammelt und bei sehr gelinder Wärme getrocknet.

Eigenschaften. Farblose oder schwach gelblich gefärbte, glänzende Nadeln, bei gowöhnlicher Temperatur in 150 Th. Wasser oder in 12 Th. Weingeist löslich. Die verdunnte wässerige Lösung ist neutral, die koncentrirte alkoholische Lösung röthet blanes Lackmuspapier schwach. Es schmilzt bei etwa 179° C., beginnt aber schon einige Grade unter dieser Temperatur zu erweichen. Das Physostigminsalicylat ist das beständigste der Physostigmin-Salze. Im trockenen Zustande hält es sich, selbst dem Lichte ausgesetzt. längere Zeit unverändert. Der allgemeineren Anwendung steht die Schwerlöslichkeit in Wasser im Wege.

Prafung. 1) Es muss auf dem Platinbleche verbreunlich sein, ohne einen Rückstand zu hinterlassen (anorganische Verunzeinigungen). 2) In kone. Schwefelsläure musses anfangs farblos löslich sein; die Lösung färbt sich nach niniger Zeit gelb. 3) Die Aswesenheit der Salicylskure wird erkannt durch die Violettfärbung, welche die witserige Lesung auf Zusatz von Ferrichlerid annimmt,

Aufbewahrung. Sohr vorsichtig. In gut verschlossenen Gefässen, vor Feuchtigkeit geschützt, hält sich das Physostigminsalicylat längere Zeit recht gut. Als Lichtschutz genügt die Aufbewahrung in einem gelben Glase oder einem dunklen Schranke.

Eseridin. C₁₀H₂₂N₁O₂. Mol. Gew. = 277. Eine neben Physostigmin (Eserin) in den Caisbarbohnen enthlattene Base. — Krystallisirt aus Aether in Tetraödern, welche bei 132° C. sehmelzen. In Wasser fast unföslich, dagegen löslich in Alkohol, Aether, Benzoi and Petroläther, besonders leicht aber in Chloroform. Lieht und Luft sind ohne Einfluss auf die freie Base wie auf die wässerigen Lösungen der Salze. Letztere werden auch

beim Kochen nicht verändert. Gegen Kalk- oder Burytwasser oder gegen Ammoniak-filtseigkeit verhält sich Eseridin wie Eseria. Durch Erhitzen mit verdäunter Säure geht Eseridin in Eseria über. Therapeutisch nicht angewendet.

Phytolacca.

Gattung der Phytolaccaceae - Phytolacceae.

1. Phytolacca decandra L. Wahrscheinlich in Nordamerika heimisch, in Europa kultivirt and im Mittelmeergebiet verwildert. Perennirend, Stengel über 3 m hoch, Blätter gross, eilauzettlich. Blüthenstand traubig. Blüthe 10 zählig. Fracht eine zehnfächerige Beere Verwendung finden:

1) Die Früchte: Fructus Phytolaceae. Phytolaceae Fructus (U-St.). Baccae Phytolaceae. Baccae Solani racemosi. - Kermes- oder Alkermesbeeren.) Scharlachbeeren. - Phytolacea Fruit. Poke Berry.

Sie enthalten einen rothen Farbstoff, Caryophyllenroth, der mit dem der rothen Rüben identisch ist. Man verwendet ihn zum Färben von Geweben und besonders von Wein. An und für sich ist Fig. 09. Frocht von Phyderselbe unschädlich, da der verwendete Saft aber stets auch andere, woniger harmlose Bestandtheile der Frucht enthält, sellte er nicht beantzt werden. - Mit Bleiessig liefert der Farbstoff einen rothvioletten Niederschlag,

totacca decasidra. 5 im Querschaftt.

reiner Rothwein einen graublauen, aschfarbigen oder grünlichen. Succus Phytolaccae inspissatus, der durch Gährung und Filtriren gereinigte Saft

Succus l'ajunaceae inspissatus, der durch Calrinag dad l'intrich gereinigte Sant der frischen Früchte, den man in Porcellangefissen zur Extraktdicke eingedampft hat. Dient zum Farben von Wein, eingemachten Früchten und Stoffen Sirupus Phytolaceae, Kermessaft,*) bereitet man aus dem Safte der frischen Beeren genau wie Sirupus Cerasorum (s. Bd. I, S. 698). Er wirkt, wie der Succus, milde abführend.

2) Die Wurzel: Phytolaceae Radix (U-St.). -Kermeswurzel. - Phytolacca Root. Poke Root.

Sie bildet im Handel 10-15 cm lange und bis 2 cm breite, schmutzig-weisse, zähe Streifen. Im Querschnitt zeigt sie mehrere koncentrische Gefässbündelkreise.

Enthalt ein Alkaloid, Phytolaccia, und ein Glakosid, das mit Wasser stark schäumt, daher vielleicht zu den Saponinen rehert. Das Phytolaccin wirkt narkotisch; mit demselben Namen hat man einen aus dem Samen gewonnenen. unwirksamen Stoff belegt. Neuerdings ist die Existenz dieser Körper bestritten worden. Die Wurzel wird gegen Skorbut and Syphilis empfohlen, wirkt in kleineren Dosen purgirend, in grösseren drastisch und narkotisch, ebeuse andere Theile der Phanza

Die Wurzel ist als Radix Belladonnae (Band I, 8. 468) vorgekommen, aber an den koncentrischen Gefässblindelkreisen leicht zu erkennen.

Extractum Phytolaceae Radicis fluidum (U-St.). Finid Extract of Phytolacea Boot. Aus 1000 g gepulverter Kermeswurzel (No. 60) und q. s. einer Mischung von 600 cem 91 proc. Weingeist und 300 cem Wasser im Verdrängungswege.



Fig. 70. Blatt von Phytologica decandri.

¹⁾ Nicht zu verwechseln mit den auch als Farbstoff beuntzten Kermeskörnern, Grana Kermes - der Kormosschildlaus.

[&]quot;) Unter Kermessaft vereteht man auch Sirapus Coccionellae (Bd. I, S. 883).

Man befeuchtet mit 400 ccm, faugt die ersten 800 ccm Perkolat für sich auf und bereitet l. a. 1000 com Fluidextrakt,

3) Die Blätter: Folia Phytolaceae - Kermesbeerblätter.

Sie werden wie die Wurzel benutzt, die jungen Sprossen der Pflanze sollen auch als Salat gegessen werden.

Die Blätter sind als Folia Belladonnae (Band I, S. 468) vorgekommen, aber an grossen Raphidenbündeln im Mesophyll leicht zu erkennen. Sie enthalten ein oxydirend wirkendes Ferment.

Extractum Phytolaceae follorum wird aus den vor der Reife der Früchte gesammelten Blättern wie Extr. Belladonnae Germ. (Bd. I. S. 469) bereitet. Gabe 0,2-0,4 einbis zweimal täglich.

Extractum Phytolaceae foliorum fluidum. Aus 1000 g gepulverten Bluttern und q. s. verdünntem Weingeist (60 proc.) stellt man im Verdrängungswege 1000 g Fluidextrakt her.

Unguestum Phytolaccus Wood. Rp. Follor, Phytolacese subt, puly, 1,0 Adapla mellii

Phytoline von Walten's Pharmacal Co., gegen Fettsucht, wird aus Kermesbeeren dargestellt.

II. Phytolacca acinosa Roxb. In Indieu, China und Japan. Wird als Diureticam verwendet. Der wirksame Stoff sell ein Harz: Phytolaccatoxia Cal Han Oa sein. Dis Früchte verwendet man auch zum Filrben.

III. Phytolacca dioica L., P. thyrsiflora Fenzl in Sudamerika. Die Früchte benutzt man zum Färben, die jungen Schösslinge werden gegessen. Wirken drastisch wie L

Pigmenta.

Pigmenta. Farben. Couleurs (franz.). Colours (engl.).

Die Verwendung gesundheitsschädlicher Farben bei der Herstellung von Nahrungsmitteln, Genussmitteln und Gebrauchsgegenständen ist in Deutschland durch das Gesetz vom 5. Juli 1887 verboten. Dieses Gesetz lautet mit Ausschluss der Strafbestimmungen:

§ 1. Gesundheitsschädliche Farben dürfen zur Herstellung von Nahrungs- und

Genussmitteln, welche zum Verkauf bestimmt eind, nicht verwendet werden.

Gesundheitsschädliche Farben im Sinne dieser Bestimmung sind diejenigen Farbstoffe und Farbaubereitungen, welche: Antimon, Arsen, Baryum, Blei, Kadmium. Chrom, Kupfer, Quocksilber, Uran, Zink, Zinn, Gummigutti, Korallin, Pikrinsäure enthalten. Der Reichskanzler ist ermächtigt, nähere Vorschriften über das bei der Feststellung des Vorhandenseins von Arsen und Zinn anzuwendende Verfahren zu erlageon.

§ 2. Zur Aufbewahrung oder Verpackung von Nahrungs- und Genussmitteln, welche zum Verkause bestimmt sind, dürsen Gefässe, Umhüllungen oder Schutzbedeckungen, zu deren Herstellung Farben der im § 1 Absatz 2 bezeichneten Art verwendet sind, nicht benutzt werden. - Auf die Verwendung von

Schwefelssurem Baryum (Schwerspath, Blanc fize), Barytfarhlacken, welche von kohlensaurem Baryum frei sind, Chromoxyd, Kupfer, Zinn, Zink und deren Legirungen als Metallfarben,

Zinnober, Zinnoxyd, Schwefelzinn als Musivgold,

sowie auf alle in Glasmassen, Glasuren oder Emails eingebrannte Farben und auf den ausseren Anstrich von Geffassen aus wasserdichten Stoffen fludet diese Bestimmung nicht Anwendung.

§ 3. Zur Herstellung von kosmetischen Mitteln (Mittel zur Reinigung, Pflege oder Farbung der Haut, des Haares oder der Mundhühle), welche zum Verkauf bestimmt sind, dürfen die im § 1 Absatz 2 bezeichneten Stoffe nicht verwendet werden.

Auf schwefelsaures Baryum (Schwerspath, Blanc fixe), Schwefelkadmium, Chromoxyd, Zionober, Zinkoxyd, Zinnoxyd, Schwefelzink, sowie auf Kupfer, Zinn, Zink und deren Legirungen in Form von Puder findet diese Bestimmung nicht Anwendung.

§ 4. Zur Herstellung von zum Verkauf bestimmten Spielwaaren (einschliesslich der Bilderbogen, Bilderbücher und Tuschfarben für Kinder) Blumentopfgittern und künstlichen Christbaumen dürfen die im § 1 Absatz 2 bezeichneten Parben nicht verwendet Werden

Auf die in § 2 Absatz 2 bezeichneten Stoffe, sowie auf Schwefelantimon und Schwefelkadmium als Farbmittel der Gummimasse, Bleioxyd in Firniss, Bleiweiss als Bestandtheil des sog. Wachegusses, jedoon nur, wenn dasselbe nicht 1 Gewichtstheil in 100 Gewichtstheilen der Masse übersteigt, chromsaures Blei (für sich oder in Verbindung mit schweselsaurem Blei) als Oel- oder Lackfarben oder mit Lack- oder Firnissüberzug, die in Wasser unlöslichen Zinkverbindungen, bei Gummispielwaaren jedoch nur, soweit sie als Fürhmittel der Gummimasse, als Oel- oder Lackfarben oder mit Lack- oder Firnissüber-zig verwendet werden, alle in Glasuren oder Emails eingebrannten Farben findet diese

Bestimmung nicht Anwendung.
Soweit zur Herstellung von Spielwaaren die in den §§ 7 und 8 bezeichneten Gegenstände verwendet werden, inden auf letztere lediglich die Vorschriften der §§ 7 und 8

Anwendung.

§ 5. Zur Herstellung von Buch- und Steindruck auf den in den §§ 2, 8 und 4 bezeichneten Gegenständen dürfen nur solche Farben nicht verwendet werden, welche Arren enthalten.

§ 6. Tuschfarben jeder Art dürfen als frei von gesundheitsschlidlichen Stoffen, berw. giftfrei nicht verkauft oder feilgehalten werden, wenn sie den Vorschriften in § 4 Absatz 1 and 2 night entsprechen.

§ 7. Zur Herstellung von zum Verkauf bestimmten Tapeten, Möbelstoffen, Tep-pichen, Stoffen zu Vorhängen oder Bekleidungsgegenständen, Masken, Kerzen, sowie künstlichen Blättern, Blumen und Frächten dürfen Farben, welche Arsen enthalten, nicht ver-

wendet werden.

- Auf die Verwendung arsenhaltiger Beizen oder Fixirungsmittel zum Zweck des Färbens oder Bedruckens von Gespinnsten oder Geweben findet diese Bestimmung nicht Anwendung. Doch dürfen derartig bearbeitete Gespinnste oder Gewebe zur Herstellung ther im Absatz 1 bezeichneten Gegonstände nicht verwendet werden, wenn sie das Arsen in wasserlöulicher Form oder in solcher Menge enthalten, dass sich in 100 qcm des fertigen Gegenstandes mehr als 2 Milligramm Arsen vorfloden. Der Reichskausler ist ermitchtigt, athere Vorschriften über das bei der Feststellung des Arsengehaltes auzuwendende Verfahren au erlassen.
- § S. Die Verschriften des § 7 noden auch auf die Herstellung von zum Verkauf bestimmten Schreibmaterialien, Lampen- und Lichtschirmen sowie Lichtmanschetten Auwending. Die Herstellung der Oblaten unterliegt den Bestimmungen im § 1, jedoch so-fern sie nicht aum Genusse bestimmt sind, mit der Manssgabe, dass die Verwendung von schwefelsaurem Beryum (Schwerspath, Blano fixe). Chromoxyd und Zinnober gestattet ist.
- § 9. Arsonhaltige Wasser- oder Leimferben dürfen zur Herstellung des Austrichs von Fusslöden, Decken, Wänden, Thuren, Fenstern der Wohn- oder Geschäftsräume, von Roll-, Zug- oder Klappläden oder Vorhängen, von Möbeln und sonstigen häuslichen Gebrauchegogenständen nicht verwendet werden.
- § 10. Auf die Verwendung von Farben, welche die im § 1 Absatz 2 bezeichneten Stoffe nicht als konstituirende Bestandteile, sondern nur als Verunreinigungen, und zwar höchstens in einer Mango outbalten, welche sich bei den in der Technik gebrauchlichen Darstellungsverfahren nicht vermeiden lässt, finden die Bestimmungen der §§ 2-9 nicht Anwendung.
- \$ 11. Auf die Farbung von Pelawaaren finden die Vorschriften dieses Gesetzen eicht Anwendung.
- \$ 14. Die Vorschriften des Gesetzes, betreffend den Verkehr mit Nahrungsmitteln. Genussmitteln und Gehrauchsgegenständen, vom 14. Mai 1879 (Reichs-Gesetzblatt S. 145), bleiben unberührt. Die Vorschriften in den §§ 16, 17 desselben finden auch bei Zuwiderhandlungen gegen die Vorschriften des gegenwartigen Gesetzes Anwendung.

Soweit in diesem Gesetze klare Bestimmungen enthalten sind, müssen diese zur Anwendung gelangen. Aber dieses Gesetz umfasst bei weitem nicht alle in der Praxis vorkommenden möglichen Fälle. Beispielsweise zählt es unter die gesandheitschädlichen Farben nur drei solche organischer Natur, nämlich: Gummigutti, Korallin und Pikrinskure. Wo daber das vorstehende Gesetz zur Entscheidung, ob eine zum Fürben von Nahrungs- und Gennusmitteln oder Gebrauchsgegenständen verwendete Farbe gesundheiteschädlich ist oder nicht, nicht ausreicht, hat das Nahrungsmittelgesetz in Anwendung zu kommen, d. h. der Sachverständige hat auf Grand seiner Kenntniss der Litteratur und seiner eigenen Erfahrung ein sachverständiges Gutschten über diese Frage abzugeben.

Da dies namentlich bei den zahlreichen Theerfarben eine erhebliche Litteraturkenntniss voraussetzt, so geben wir im Nachstehenden als Anhaltspunkte 1) eine Verordnung des K. K. Oesterreichischen Ministeriums, 2) eine Beschlussfassung des Vereins Schweizerischer analytischer Chemiker, 3) das einschlägige Kapitel aus "Lanmann, die Methoden der praktischen Hygiene, 2. Auflage, 1901".

1) Das K. K. deterreichische Ministerium gestattet durch Verordnung vom 19. September 1895 die Farbung von Zuckerbäckereiwaaren und Likoren mit:

Fuchsin - Rosanilinchforhydras.

Saure-Fuchsin oder Fuchsin S, auch Rubin genannt - saures Natrium- oder Calciumsalz der Rosanilin-Disulfosäure.

Roccelin oder Roscellen (Echtrot) = Sulfo-Oxyazonaphthalin.

Bordeaux- und Poncesurot = Produkte der Verbindung von 8-Naphthol-Disulfosiuren mit Diazoverbindungen des Xylols und höherer Homologen des Benzols.

Eosia = Tetrabrom-Fluorescem.

Ersth = Tetrajod-Fluorescein.

Erythrosin = Tetrajod-Fluorescein.

Phloxin = Tetrahrom-Dichlor-Fluorescein.

Alizarinblau = C₁₇H_nNO₄ = Bioxyanthrachinonchinolia.

Anilinblau = Triphenylrosanilla, salzsaures.

Wasserblau = Sulfessuren des Triphenylrosanillas.

Induline = Sulfoskuren des Azodiphenylblau seiner Derivate.

Säuragelb R oder Echtgelb R = Amido-Azobenzol-sulfasaures Natrium.
Tropacolin OOO oder Orange I = Sulfazobenzol-z-Naphthol.
Methylviolett = Hoza- und Penia-Methyl-Pararosaullin Chlorhydrat.

Malachitgran = Tetramethyl-diamido-triphenyl-carbinol-Chlorhydrat Naphtholgelb 8 = Natronsalz der Dinitro-a-Naphthol-Sulfosaure.

2) Die Schweiser analytischen Chemiker haben die nämlichen Farbstoffe wie das österreichische Ministerium für zulässig erklärt, ausserdem aber noch:

Alkaliblan = Katriumsalze der Sulfosiuren des Triphenyl-rosanilins. Shuregelb G = Natriumsalz der Amidoasobenzoldifusosäure.

3) Über die Gesundheitsschädlichkeit bezw. - Unschädlichkeit der Theorfarbstoffe macht LERMANN (l. o.) nachfolgende Angaben:

Gelbe Farbstoffe. A. Ungiftig oder fast ungiftig.

Naphtholgelb S (Sauregelb S, Echtgelb, Anilingelb, Saccinin, Schwefelgelb, Citronin, Jaune nouveau, Jaune solide). Das Natriumsalz der Nitronaph-tholsulfasaure. C₁₀H₄N₂O₅S. Ns. 2—4 g bringen beim Menschen Kolik und Diarrhoe heevor. Hunde von grossen Dosen kaum afficirt. In Algier zur Nudelfärbung angeblich allgemein ablich. (In Oesterreich gestattet. S. oben. B. Fischiga.)

Echigelb R (Sauregelb R, Gelb W). Natronsalz der Amidoazoteluoldisulfo-saure. C, 4H, 10N, 82, On NA, (In Oesterreich gestattet. S. oben. B. Fischer.)

Brillantgelb. (Formel ? B. Fischier.) Sehr grosse Dosen für den Hund unschädlich.

Orange I (a-Naphtholorange, Tropacolin 600 Nr. I). Das Natriumsalz des p-Sulfanilsdure-azo-a-Naphthols. C₆H₄SO₃Nn₅. (N₇C₁₀H₈, OH). (In Oesterreich gestattet. S. ohen. B. Fisches.)

Bismarckbraun. Salzssures Triamidoszobenzol. $C_4H_4NH_4:N_2-C_6H_6$ (NH₄), HCl. Schwach giftig. 0,35 g pro Kilo Hund macht Erbrechen und Albuminurie, sehr grosse Dosen schaden auch nicht stärker. Kleine Dosen von 0,045 g pro Kilo ganz unschädlich.

Sudan I. Anilin-azo-β-Naphthol. C.H.,NgCtoHo. OH(β). In sehr grossen Dosen (5,0 g pro die) erzeugt es schwache Albuminurie bei einem grossen Hunde,

Penceau 4 G B (Crocemorange, Brillantorange). Natronsals der Anilin-aso-β-Naphtholdisulfosaure. C_sH_aN_a, C_{to}H₄OH(SO_aNa)₂. Grosse Dosan ungfülg für den

Chrysoldin, Salzsaures Diamidoazobenzol, CoHsNg - CoHs(NHob)HCl. Hund von 9,5 kg erhält einen Monat lang 1,0 g täglich. Nur etwas Gewichtsahnahme und Ei-weissgehalt im Harn. Grosse Dosen (10 g auf einmal) machen stärkere Albuminurie. Braschko beobachtete an einigen Arbeitern augeblich durch Chrysoidin schwere Dermatitis, an auderen nichts.

Diphenylaminerange. Sauregelb D. Diphenylorange, Orange IV, Tropae-olin 00, Orange B. Jaune d'aniline. Helioxanthin (?), Orange G S. Neugelb. Natronsalz (oder NH₂- oder Ca-Salz) des p-Sulfanilsäure-azo-Diphenylamins. C₂H₄SO₂H. N₂ - C₂H₄ - NH. C₂H₅. 14 g in 12 Tagen macht nur etwas Albuminurie bei einem Hunde von 9700 g.

Azarin. C₄H₂Cl₅OHNH — NC₁₀H₄(OH)SO₄NH₄. Hund von 10 kg erhält in 20 Tagen 20 g. Nur etwas Albuminurie. Echtbraun. Natriumsalz des Azonaphthalin-(a-)Sulfosäure-a-Naphthol. C₁₀H₆(a) SO₃Na(a)N₄. C₁₀H₄ONa. Hund von 5,6 kg verzehrt einen Monat lang täglich 2 g Farbutoff, er erkrankt nur an leichter, anhaltender Diarrice.

Chrysamin R. Entsteht aus Tetrazoditolyichlorid und Salicylsäure. C28 H20 N4O4 Nap.

Grosse Dosen bringen nur schwache Albuminurie am Hunde bervor.

Buttergelb. Dimethylamidoarobenzol. C₀H₅ - N₂ - C₀H₆N(CH₂)₂. Nach Wart für Kaninchen unschädlich. (Wird seit mehreren Jahren zum Färben von Margarine benutzt, ohne dass Intoxikationen bekannt geworden sind. B. Fischen.)

B. Giftig.

Pikrinsiture. Trinitrophenol. C₆H_{*}(NO₅)₂OH. Giftigkeit namentlich für schwächliche Personen bedeutend, wenn auch überschätzt. 0,6-0,9 g pikrinsaures Kali von Menschen oft auch für längere Zeit ertragen; wurde eine Zeit lang als Arzusimittel verwendet. Schon kleine Dosen machen Gelbfürbung von Haut und Conjunctiva.

Safransurrogat. Goldgelb, Viktoriagelb, Viktoriagrange, Anilinorange. Das Kalium- oder Ammoniumsalz eines Dinitrokresols. C. H4(CH4)NO4)2OK,
Sehr giftig. 0.05 g pro Kilo tödtet vom Magen aus Hunde unter heftigem Erbrechen.
Dyspace und wiederholten Krämpfen. Auch tödtliche Vergiftung an Menschen bekannt
durch ca. 4,5 g, die statt Safran zur Erzielung von Abortus genommen waren.

Praparate ungiftig gefunden worden.

Orange II. Sulfanisaurenzo-β-Napihol. (Goldorange, β-Naphtholorange, Tropasolin 000 Nr. 2, Mandarin, Mandarin G. extra, Chrysaurin.) C.H. So. Na. N. C. H. OH. 14,0 g in drei Dosen todten einen Hund von 10,5 kg in 19 Tagen.

Diarrhoe, Appetitlosigkeit, Eiweissharn, Daringeschwüre, Leber- und Nierenverfottung.

Metauilgelb (Orange M N). Das Natronsalz des Meta-AmidobenzolmonosulfosäureAzediphenylamin. C₄H₄SO₄Na. N₂ — C₄H₄NH — C₄H₅. In 12 Tagen tödteten 21,0 g Farbstoff einen Hund von 11,25 kg. Erbrechen, Albuminurie. Tod ohne charakteristische

Safrania, C₁₁H₂₁N₄Cl. Vom Magen aus einige Male 2 g pro die ganz unschädlich; bei langem Gebrauche grosser Dosen erzeugt es Diarrhoen und Kachexie. Weyl (Zischr. f. Hyg. 1889, VIII, 35) beobachtete Hautsffektion durch ein mit Safrania gefarbtes Taillenfutter.

Both. A) Ungiftig oder fast ungiftig.

Houge soluble (Azorabin S, Echtroth C, Carmoisin). C,oHaSO,NaN,C,oHa

(OH)SO, Na. Ronge pourpre (Neucoccin, Brillant-Ponceau, Cochenilleroth D, Echtroth D. Bordeaux S. Amaranth, Azosaurerubin 2 B). $C_{10}H_4SO_2Na - N_2 - C_{10}H_4$ (OB)(SO₂Na),

Bordeaux B. Echtroth B. C₁₀H₇N₅ - C₁₀H₄(OH)(SO₅Na)₃. Penceau R (Ponceau 2 R, Xylidinroth, Xylidinponceau). C₄H₄(CH₃)₃

-N₁ - C₁₀H₄(OH)(SO₁ . Na)₃.

Metanitroazotin. Taglich 1-2 g tär grossen Hand angiftig. Orsellicersatz (Naphthionroth). Naironsalz der p-Niiranilin-aso-naphthionsauro. CaH4(NO2) - Na - CaH4(NH2)SO2Na. 14 g in einem Monat einem Hunds von 4,5 kg beigebracht ohne Schaden.

Kongoroth. [CnH4 - N4 - CsoHa(NH4)SOsNa)s. Sehr grosse Dosen bis auf stwas

Albuminurie unschädlich Fuchsin. Gemisch verschiedener (salzsaurer) Salzo des Rosanilins und dessen Verwandten. (Anilioroth, Rubin, Rosein.) Unreine Fudeine kommen auch als Marron, Grenat, Geranium, Cerise in den Handel. Ist vollkommen ungiftig. Menschen vertragen pro Tag 0,5 g längere Zeit. 0,05 g waren 5 Wochen lang ohne Wirkung; Hunden gab man 20 g auf einmal ohne Schaden.

Säurefuchsin. Fuchsin S. Rubin S. Säurerubin. Das Natriumsalz der Sulfosaure des Fuchsins. Ist ebenso wie Fuchsin zu beurtheilen.

Korallin, Paconin, Rosolsäure. Bei Verfütterung wurde reines Korallin von

WEIKERT unschüdlich befunden.

Eosin, Erythrosin. Nach Grandnoume für Kaninchen und die Arbeiter der Farbwerke ganz unschädlich. Wern beobachtete einen Fall, in dem eine Hautaffektion durch Trugen eines mit Eosin gefärbten Bandes auftrat - ob durch das Eosin?

B) Giftig. Keine bekannt.

Grün.

Dinitrosoresorein. C.H. (NO), (OH), (Resoreingran, Elsassgran, Solid-gran.) Färbt mit Eisenbeizen Baumwolle gran. Grosse Dosen machen beim Hunde hochstens etwas Albuminurie.

Naphtholgriin. [C₁₀H₆ONOFeSO₄Na]₂. Wie Dinitrosoresorein. Säuregriin (Helvetiagran). Nach Cazeneuvs ungiftig. Wird nicht mehr bergestellt. Malachitgriin. Ungiftig (Grandhomme).

Blau, Violett und Schwarz.

Coerulein. Unlöslich, ungiftig (Ehrench).

Coernlein S. Subkutan giftig (Ennucu). Indophenol. Unlöslich in Wasser, macht Diarrhoen in grossen Mengen vom Darm sus (Ehrlich). Ein Hund von 3000 g erhielt in 30 Tagen 18,0 g per os, Wohlbefinden, etwas Fettleber bei der Sektion. (Santrant.)

Methylenblau ist etwas giftig, doch vertragen nach Kowalewsey (C. f. die med. Wissensch. 1878, pag. 209) Katzen Veneninjektionen von 0,04 g in Kochsalzlösung sehr Methylenblau ohne jeden Schaden. (Deutsche med. Wochenschr. 1890, Nr. 23.) Vergt. Wochenschr. 1891, Nr. 39.

Aethylenblan verhält sich abnlich.

Wollschwarz. Sehr grosse Dosen machen nur etwas Albuminurae.

Naphtholschwarz. Ebenso.

Azeblan. Ebenso.

Wasserblau (Chinablau, Marineblau). Nach Cazeseuve ungiftig.

Induline (hierher such Courten's Blau, Echtblau B und R. Acetinblau, Nigrosin). Nach CAZENEUVE ungiftig, nach SANTBANI sterk giftig.

Methylviolett und Verwandte (Dahlia, Aniliublau, Gentianablau 6 B) scheinen auch ganz ungiftig (Grandhomms, Stilling, Sastraan), ebenso

Shureviolett much CARENEUVE und SANTRANI.

Wasserblau, Schwarzblau und Alkaliblau sind nach Santrani ungiftig.

Viktoriablan (Hund von 5250 g in 22 Tagen durch 10,5 g getödtet) schadlich (SANTRANT).

Neublau (Hund von 4500 g in 30 Tagen durch 12,5 g schwer geschädigt, anhaltendes Erbrechen, Salivation, extreme Abmagerung) ist schädlich (Santhant).

Gallocyanin. (Hund von 5400 g befand sich wohl, indem er in 30 Tagen 7,5 g verzehrte. Sektion ergab beginnende Verfettung von Leber und Niere.) Von Santham zu den giftigen Farben gerechnet,

Indigokarmin. Unschädlich (Santrant).

Alizarinbian. In Wasser ganz unlöslich, nach Eunzien so gut wie unschädlich vom Magen aus.

Allzarinblau S (Natriumsalz der Sulfosaure des Alizarinblaus) ist giftig; 0,4 g pro Kilo ist für Katzen, etwa 1,0 g pro Kilo für Kaninchen Dosis letalis.

Aufbewahrung, Abgabe. Diese sind geregelt durch des Bundesrathsbeschluss vom 29. December 1894. Nach diesem gehören Farben, welche Arsen als konstituirenden Bestandtheil enthalten (Arsenfarben), zur Abtheilung I. Sie müssen also in der Giftkammer aufbewahrt werden, die Aufbewahrungsgefässe müssen weisse Signatur auf schwarzem Grunde und die Aufschrift Gift enthalten.

Disjenigen Farben, welche Antimon, Baryum, Blei, Chrom, Gummigutti, Kadminm, Kupfor, Pikrinsäure, Zink oder Zinn enthalten (mit Ausnahme von Schwerspath [schwefelsaurem Baryam], Chromoxyd, Kupfer, Zink, Zinn und deren Legirungen als Metallfarben, Schwefelkadminm, Schwefelzink, Schwefelzinn [als Musivgold], Zinkoxyd, Zinnoxyd), gehören zur Abtheilung III. Die Schilder der Vormthagefilisse sind mit rother Schrift auf weissem Grunde zu signiren.

Die betreffenden Bestimmungen sind in dem jedesmaligen Jahrbuche des Pharma-Cettischen Kalenders unverkürzt zum Abdruck gebracht.

Nachweis. Der siehere Nachweis bez. die Erkennung auch nur der wichtigsten Parbetoffe ist ohne die genaue theoretische und praktische Kenntniss der wichtigsten batürlich vorkommenden und künstlich erzeugten Farbstoffe nicht möglich und lässt sich auch im Rahmen dieses Werkes nicht auseinandersetzen. Die in manchen Anleitungen mitgetheilten Farbreuktionen mit konc. Schwefelsäure, Salpetersäure n. dergl. Rengentien lassen in der Regel im Stiche, weil die Farbstoffmengen, welche man von Geweben oder has Nahrungsmitteln isoliren kann, gewühnlich nur minimale und weil sie aussorden noch begleitet sind von fremden Substanzen. Die besten Resultate erhält man noch durch die spektralanalytische Untersuchung der gefärbten Lösungen. Wir geben im Nachstehenden eine kurze Uebersicht nach dem Chemiker-Kalender von Dr. R. Biedermann.

Spektral-Reaktionen der wichtigsten Farbstoffe.

1) Alizarin giebt in alkoholischer Lösung mit alkohol. Kali oder Natron zwei aus gezeichnete Streifen bei D (Sonne), siehe Kurve I.

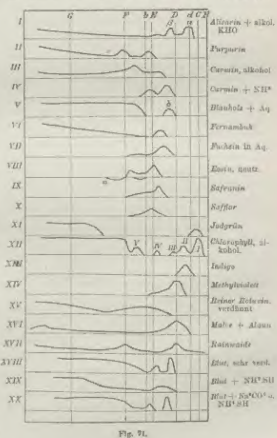
2) Purpurin giebt schon für sich in alkohol, schwach essigsaurer Lösung zwei Streifen, auf F und bE gelegen (Kurve Π).

3) Karmin giobt in Alkohol schwach gesäuert eine nicht sehr intensive Reaktion, welche der der schwach sauren wässerigen Lösung abulich ist. (Kur-To III.) Mit NH, schwach alkalisch gemacht, wird die Farbe the intensiv violett und tritt dann die charakteristische Streifeureaktion IV auf. 1)

Blaubolzdekekt (wasserig) giebt die Reaktion Kurve V. Mil Säure verschwin-det der Streif bei D und nur die Absorption im Blau bleibt übrig, mit Ammoniak wird der Streif b bei D sehr intensiv, verschwindet aber rasch unter Oxydation und Gelbfürbung der Flüs-

5) Fernambukhelzdekokt giebt einen Streif bei E und Absorption in Blan. Mit NH, wird der Streif bei E bedeutend breiter (Kurve VI).

Zenga, die mit vorstehenden Farbstoffen gefärbt sind, kocht man behufs Untersuchung der Farbstoffe mit Wasser, dem ein wenig NaCl zugesetzt ist, die Farbstoffe gehen in Lösung-blisst man diese erkalten und schüttelt sie mit Aether aus, so mimmi dieser den grössten Theil der Farbetoffe an sich, bis auf Karmin. Letzteres verrath sich alsdaun in der zurückbleibenden Witsserigen Lösung durch die Reaktion Kurve III. In der



¹⁾ Verwechslung mit Blut, s. dieses.

atherischen Lösung erkennt man bei passender Verdünnung Purpurin an der Reaktion Kurve II, Alizarin an der Reaktion Kurve I.

Fernambuk verräth sich nach Verdünnen der Lösung mit Alkohol und Zusate von Ammon durch den Streif bei E (Kurve VI), Blauholzfarbstoff durch den Streif bei D.

Kleine Mengen Blanholzfarbstoff werden durch Aether nur schwierig, viel besser aber durch Amylalkohol extrahirt, ebenso Purpurin. Selbstverständlich muss, um alle diese Realtionen zu sehen, die Verdünnung passend getroffen werden (s. Voorg prakt. Spektralanalyse).

Von Theerfarbstoffen sind zu erwähnen:

- 6) Fuchsin in alkoholischer Lösung giebt einen ausgezeichneten Streif zwischen Dund E, in wasseriger Lösung (VII) erscheint der Streif ein weuig nach Blau hingerückt. In Weinen, Fruchtsäften u. dgl. weist man Fuchsin am besten nach durch Schütteln mit einer kleinen Menge Amylalkohol. Diese nimmt den Farbstoff sehr leicht auf und legert sich dann auf der Flüssigkeit ab. Durch Abheben mittelst Pipette bringt man das farbige Extrakt in ein Reagensrührchen und dieses vor das Spektroskop. Zeuge geben das Fuchsin meist schon beim Kochen mit Alkohol ab.
- 7) Korallin giebt in Alkohol einen dem Fuchsin sehr ähnlichen Streifen, der jedoch durch ein paar Tropfen Eisessig unter Gelbfärbung der Flüssigkeit verschwindet.
- Eosin giebt neutral oder etwas alkalisch in Alkohol sehr intensive Streifen-reaktionen neben Fluorescenz (Kurve VIII), sauer wird es gelb und giebt viel schwächere Reaktionen (2 Streifen bei F und bE) (VIIIa).
- 9) Safranin giebt in Alkohol gelost Fluorescenz und einen Streifen rechts au E. Salpetersaure andert die Reaktion nicht (Unterschied von Eosin) Kurve IX.
- 10) Safran giebt an Wusser einen intensiv gelben Farbstoff ab, der sich leicht durch Schütteln mit Amylalkohol (siehe Fuchsin) extrahiren lässt. In hellem Licht zeigt die Amyllosung im Blau zwischen F und G zwei Banden.
- 11) Saflor geht durch Erhitzen mit Alkohol von 85° Tr. in Lösung über und giebt dann einen verwaschenen Streifen auf b.E. Kurvo X. (Im Safran kenntlich nach Entfernung des gelben Farbstoffes durch Wasser.)
- 12) Die grünen Theerfarbstoffe, wie Jodgrün, Aldehydgrün, Malachit-grün geben sehr ähnliche Spektra mit Auslöschung in Blau und einem Streif in Orange, Kurve XI. Der Streif des Jodgrüns liegt zwischen d und C, der des Aldehyd- und Malachitgrüns auf d. Zusatz eines Tropfens HNO, veranlasst Verschiebung des Aldehydgrünstreifs nach Roth hin, der Malachitgrünstreif wird dadurch nicht verändert. Jodgrün zeigt ausser dem gedachten Streif noch einen schwachen neben der D-Lauie links.
- 13) Chlorophyll in Alkohol zeigt frisch bei Himmelslicht die Streifen I, II, III. IV Kurve XII, alt auch den Streif V, im Sonnenlicht ausserdem noch zwei Banden in Blau. Olivenol, Leinol und Bilsenkrautol geben ein ähnliches Spektrum, in welchem die Streifen II, III, IV, V eine wechselnde Intensität zeigen, der atärinte
- 14) Indigo in Amylalkohol oder Chloroform gelöst zeigt einen kräftigen Streit zwischen d und D, Kurve XIII.

Indigotin in Wasser gelost giebt dieselbe Reaktion. Die verschiedenen blauen Theerfarbstoffe in Alkohol geiöst absorbiren in sehr ähnlicher Weise.

15) Methylviolett giebt einen sehr kräftigen Streif auf der D-Linie, der sich allmählich nuch Grün ausbreitet. (Kurve XIV.)

16) Rothweinuntersuchung.

Gawisse zur künstlichen Rothweinfarbung verwendete natürliche Farbstoffe lassen sich spektroskopisch erkennen, falls sie nicht mit sehr viel Naturweinfarbstoff vermengt sind und falls der Wein noch keine Zersetzung erlitten hat. Dahin gehört Malve-Rainweide (Ligustrum vulgaris) und in gewissen Fällen auch Heidelbeerfarbstoff, indem dieser unvergebren eine andere Reaktion zeigt, als der mit ihm identische (vergohrenn) Weinfarbstoff.

Reiner Rathwein zeigt verdüngt mit Wasser die Renktion Kurve XV, mit Alaun erscheint kein neuer Streif. Malvenfarbetoff giebt aber mit Alaun einen sehr kräftigen Streif auf D (Kurve XVI), der jedoch nur erscheint, wenn die freie Saure des Weins fast mit NH₃ ganz neutralisirt ist (Ueberechuss an NH₃ kann man durch Essigsäure wegnehmen, wodurch die Entstehung des Streifs nicht verhindert wird). Rainweidefarhstoff verräth sich beim Verdünnen des Weins durch ein eigenthämliches Spektrum Kurve XVII. Mit Alaun erscheint ein Streif auf D, wie bei Malve.
Fuchsin erkennt man leicht durch Schütteln mit Amylalkohol, welcher es noter

Rothfarbung aufnimmt und den eigenthämlichen Absorptionestreif, Kurve VII, zeigt. Blad-

Pigmonta.

holz- und Fernambuklarbstoff können ebenfalls durch Schütteln mit Amylalkohol extrahirt werden. Die Lösung giebt mit Alkohol verdünnt und mit Ammon versetzt die Resktion Kurve V und VI.

17) Blut zeigt stark verdünnt zwei ausgezeichnete Streifen, Kurve XVIII, die an Karmin erinnern (Kurve IV), aber sich durch die gleichzeitige Absorption des Blau davon

underscheiden.

Durch Schwelelammonium wird der Blutfarbstoff reducirt, und beide Streifen fliessen dana zu einem sehr verwaschenen zusammen (Kurve XIX). Karmin besitzt scheinbar nur ein abnliches Verhalten: in der That wird die Reaktion nur schwächer, es bleibt aber der starke Streif bei D bestehen. Die verschwundenen Blutstreifen erscheinen durch Schütteln mit Luft wieder. Erhitzen von Blutlösung oder getrockneten Blutflecken mit Soda 1:10 und Versetzen mit Schwefelammonium erzeugt ein ausgezeichnetes Spektrum, Kurve XX abnlich Kurve XVIII, der Streifen ist aber etwas mehr links gerückt), mittelst welchen man Blut am besten erkennen kann.

Ein ausführlicher Werk über diesen Gegenstand ist: Formann, spektralanalytische

Untersuchung organischer Farbstoffe. Berlin, bei Julius Springer. 1900.

Grün für Speisen. 1) Chlorophyll, welches in Wasser oder in verdünntem Spiritus loslich ist. 2) Eine Mischung von Indigokarmin mit Curcums, auf den gewünschten Farbenton abgestimmt.

Yiridin zum Grünfuchen von Nahrungsmitteln ist eine Mischung von dinkronaphthol-

suifo aurem Kalium mit Indigokarmin.

Griner Zucker, Saccharum viride. 100,0 Rohrzucker, 100,0 Milohaucker, 100,0 Starkemehl, 5.0 Safran, 10,0 Curcuma werden zu einem feinen Pulver gemischt, mit absolutem Weingeist schwach durchfeuchtet, getrocknet und mit 2,0 oder der

genagenden Menge blauem Karmin innig durchmischt.

Aniintinien. 1) Roth. Ersutz für Karmintino. Eosin 1 Th., Zucker 1 Th., Wasser 60,0 Th. Ist erwis gelbstichig. Oder Erythrosin 1 Th., Zucker 1 Th., Wasser 60 Th. Ist mehr blaustichig. 2) Blau. Wasserblau 1 Th., Zucker 3 Th., Wasser 150 Th. 3) Violett. Methylviolett 1 Th., Zucker 3 Th., Wasser 150 Th. 4) Grün. Malachitgrün wasserlösich 1 Th., Zucker 2 Th., Wasser 100 Th. Die Tinto kann durch Zusatz grüng gelber Fachstoffer in B. Samproull, (2) relightiching generally warrier.

geine wasserloeich i Th., Zucker 2 Th., Wasser 100 Th. Die Tinte kann durch Zusatz eines gelben Farbstoffes iz. B. Sauregelb G) gelbetichig gemacht werden.

Anilin-Kopirtlute. Sollen die Tinten zum Kopiren dienen, so verdoppelt man die Mengen des Teserfarbstoffes und des Zuckers in den vorstehenden Vorschriften.

Kopirtlute für Schreibmaschinen. Man löst 30,0 g Seile in 125,0 g Glycerin und 360,0 g Wasser. Andererseits in 720 cem Alkobol (90 Vol. Proc.) eine genügende Menge Anilinfarbstoff, z. B. Metbylviolett oder Malachitgrün. Beide Lösungen werden gemischt. Schlägt die Tinte durch, so muss die Seifenmenge vermehrt werden.

Goldfinte. 10 Th. Musivgold (Zinnhisulfid) werden mit 5 Th. Arabischem Gummi und ca. 5 Th. Wasser in einem percellanenen Mörser höchst fein zerrieben und dann mit 20-25 Th. Wasser gemischt.

Silbertinte. 1 Th. Blattsilbeit und 3 Th. Kaliumsulfat werden zu einem feinen

Pulyer zerrieben, das Kaliumsulfat mit Wasser in einem Filter weggewaschen und das rück-Mandige Silberpulver mit einer Lösung von 3 Th. Arabischem Gummi in 15 Th.

Wasser vermischt.

Gebeimtinten. Dieselben erfordern stets zwei Flüssigkeiten, von welchen die eine von dem Schreiber, die andere von dem Empfänger des Geschriebenen zum Befeuchten desselben angewendet wird. Z. B. a) Gerbaaurelosung (das Papier darf aber nicht eisenhaltig sein), b) Eisenvitriollosung, — a) Lösung des gelben Blutlaugensalzes, b) Eisenvitriollosung. — a) Ammuniakalische Silberlösung oder Bleizuckerlösung, b) Schwefelwasserstoffwasser oder dünne Schwefelleberlösung. — a) Mit Salicylsäure versetzter dünner Gummischleim, b) stark verdünnte Ferrichloridlösung. - a) Amylinlösung, b) ein becherformiges Glasgefass mit Deckel, worin sich eine Kleinigkeit Jod befindet.

Merktinten oder Tinten zum Zeichnen der Wäsche, der baumwollenen und

leinenen Gewebo;

Blaue Merktinte, Molybdantinte. Mit einer Mischung aus 1,0 Molybdanoxyd. 1,5 Ozalskure. 1,5 Arabischem Gunnni, 0,5 Lakritzensaft und 40,0-50,0 destillirtem Wusser wurden die Schriftzuge gemacht und diese nach dem Trocknen durch eine Stanno-

Indigomerktinte, blane Tinte zum Zeichnen der Wäsche. In eine Flasche giebt man 10,0 höchst feingepulverten Indigo, 25,0 reinen Eisenvitriol und 15,0 trocknes man 10,0 höchst feingepulverten Indigo, 25,0 reinen Eisenvitriol und 15,0 trocknes Matraatron, gelöst in 120,0 destillirtem Wasser, und schliesst die Flasche sofort Astraatron, gelöst in 120,0 destillirtem Wasser, und schliesst die Flasche sofort man bei Seite, bis die blane mit einem Korke luftdicht. Unter öfterem Umschlitteln setzt man bei Seite, bis die blane mit einem Korke luftdicht. Unter öfterem Umschlitteln setzt man bei Seite, bis die blane mit einem Boden lagerade Flüssig-Furbe geschwunden ist, und lässt dann abseizen. Die über dem Boden lagerade Flüssigkate entbült Indigoweiss gelöst, welches bekauntlich an der Luft in den in Wasser un-

loslichen blauen Indigo übergeht. Dicht vor dem Gebrauch mischt man 10,0 der dekanthirten Flüssigkeit mit einem Schleime, welcher aus 1,0 Arabischem Gummi und 1,0 destillirtem Wasser bereitet und mit einigen Tropfen Fuchsinlösung tingirt ist-Man schreibt mit der Tinte alsbald auf das Zeug und setzt die Schriftzüge der Einwirkung der Luft und des Tageslichtes aux

Schwarze Merktinte für die Chlorbleiche wird aus 1 Th. gebrauntem Kienruss, fein zerrieben mit 3 Th. Leuchtpetroleum, 10 Th. Steinkohlentheer und 10-15 Th. Benzin zusammengesetzt. Eine Stempeltinte mischt man aus 1 Th. Kienruss, 10 Th. Steinkohlentheer und 8 Th. Benzin.

Crème-Farbe für Vorhänge etc. Eine Mischung aus 1 Th. Chrysondin und 2 Th. Dextrin. Man löst die Mischung im Verhältniss 1:250. Für einen Vorhäng rechnet man 5,0 g der Mischung.

Stempelfarbe für Fleischbeschauer. Methylviolett 3,0, Spiritus 50,0, Glycerin 50,0. Stempelfarben für Kautschukstempel. Man löst die vorgeschriebene Menge Anilinfarbstoff und 15,0 Dextrin in 15,0 Wasser und fügt 70,0 Glycerin hinzu. Als Anilinfarbstoff wendet man an: 3,0 Anilin-Wasserblau IB, oder 2,0 Methylviolett 3B, 2,0 Diamant-Fuchsin I, 4,0 Anilingrun D, 5,0 Vesuvin D, 3,0 Phenolschwarz B, 3,0 Eosin BBN oder Erythrosin. (E. Dieterice.)

Stempelfarbe-Kissen. Man sättigt 40 Th. Glycerin mit einer leicht löslichen Anilinfarbe, z. B. Methylviolett oder Eosin oder Erythrosin, dann löst man darin 10 Th. vorher mit Wasser gequellten Leim, giesst in ein Blechkistehen und überzieht mit weitmaschigem

Mull. Versagt das Kissen, so bepinselt man dasselbe mit verdünstem Glycerin.

Schwarze Anillin-Stempelfarbe zum Stempeln von leinener und baumwollener Wissche etc. s. Bd. I, S. 312.

Schwarze Silbertinte zum Zeichnen der Wäsche s. Bd. I, S. 878.

Stempelfarbe für Säeke. Man kocht 500,0 Blauholz und 300,0 Gallapfel bis zur Kolatur 2000,0, giebt dann Essig, Alaun und Eisenvitriol je 100,0 zu und bereitet mit Arabischem Gummi 300,0 und gemeinem Torpentin 150,0 nebst q. s. der vorigen Mischung

eine Emulsion, die man mit der Hauptmenge der Flüssigkeit mischt.

Pigmente für Pomaden und Haaröle. Um Oele roth zu färhen, digerirt man sie mit Alkannawurzel oder färbt sie mit Alkannin, s. Ed. I, S. 314. Gelb kann man Oele fürben durch Erwärmen mit Curcumspulver, welches vorher mit etwas Alkohol einige Ceit erwärmt worden ist. Feste Fette färbt man roth und gelb in gleicher Weise wie die Oele; blau durch Indigokarmin oder Ultramarin, grün durch eine Mischung von Indigokarmin mit Curcuma oder durch Chlorophyll, schwarz durch feingebranaten Russ.

Es mag noch darauf aufmerksam gemacht werden, dass es anch fettlüsliche Theerfarben giebt, doch müssen diese bei Bestellung als solche ausdrücklich gefordert werden. Pigmente für Seifen, auch für Papier und Zeuge. Als solche werden häufig Metallstearste verwendet. Man löst das Metallsals in Wasser und fällt mit einer wässerigen Talgseifenlösung. Es liefern Ferrichlorid ein gelbbraunes, Chromsalze ein violettgelnes, Kupfersalze ein blaugrünes, Kobaltsalze ein liafarbenes, Nickelsalze ein smaragigränes, Manganosalze ein rosafarbenes, Uransulze ein gelbes Stearat. Als gelbe Farbe für Seifen dient gewöhnlich Schwefelkudmium,

Aureol, Haarfärbemittel. Losung A) Metol 1,0, salzsaures Amidophenol 0,3, Monoamidophenylamin 0,6, Natriumsulfit 0,5, Spiritus 50,0. Lösung B) Wasserstoff-superoxydlösung (3 proc.) 50,0. Vor dem Gebrauche werden gleiche Volumins beider Lösungen vermischt. Färbt blau bis braun.

Haarfärbemittel, Schwarzlose's. Nouerdings wird hierzu vielfach Paraphonylendiamin angewendet. 20,0 g Paraphenylen-diaminchlorhydrat und 14,0 g Natronhydrat werden in Wasser zu 1 Liter gelöst. Mit dieser Lösung worden die vorher entfetteten Haare getränkt und noch feucht mit 3 procentigem Wasserstoffsuperoxyd behandelt. Nach 24 Stunden sind die Haare tief dunkel, durch Wiederholung der Procedur werden sie sogar schwarz. — Wird das Wasserstoffsuperoxyd durch eine 5 procentige Eisenehloridlosung ersetzt, so resultirt brance Farbung.

Schminken. A) weiss. Pulvis cosmeticus albus. Rp. Zinci oxydati 21,5, Talci veceti 34,5, Magnesii carbonici 3,5, Parūm (Tuberose oder dergl.) q. s. B) roaa. Pulvis cosmeticus rossus. Rp. Pulveris cosmetici albi 500,0, Carmini (in Liquore Ammonii caustici soluti) 0,05. C) braunlich. Pulveris cosmetici rosei 500,0, Goldocker I,0. D) gelblich. Pulveris cosmetici albi 30,0, Tincturae Croci gtt. X.

Lithopone, Zinkolithweiss. Ist ein Gemisch von Baryumsulfat und Zinksulfid. Weisse Deckfarhe von guter Deckkraft, Ersatz des Bleiweisses.

Sulphophon. Ist eine weisse Deckfarbe, aus Calciumsulfat und Zinksulfid bestehend.

Pila galvanica.

Galvanische Elemente. Galvanische Batterien. Piles électriques (franz.). Electric Batteries (engl.).

Der Apotheker kommt bisweilen in die Lage, galvanische Elemente füllen und in Stand setzen zu sollen. Wir geben daher im Nachstehenden eine kurze Anweieung dazu,

Die hier in Frage kommenden Elemente sind sog, konstante Elemente, d. h. solche, in welchen eine Schwächung des Stromes durch Polarisation nicht eintritt. Es inuss daher vermieden werden, dass an der positiven Polplatte, soweit diese in die Flüssigkeit eintaucht, sich Wasserstoff abscheidet. Man erreicht dies dadurch, dass man entweder zu Stelle von Wasserstoff ein gut leitendes Metall zur Abscheidung bringt, oder dass man den Wasserstoff, sobald er auftritt, durch ein Oxydationsmittel zu Wasser verbreunt.

Die Zinkpole. Das Zink ist Bestandtheil nahezo aller galvanischer Elemente, weil es zu diesem Zwecke fast durch kein anderes Metall ersetzt werden kann. Das Zink steht gewöhnlich in verdünnter Schwefelsäure. Würe das Zink absolut rein, so wilrde eine Auflösung des Zinks in der Schwefelsäure nur dann erfolgen, wenn das Element in Thätigkeit ist. Das für galvanische Elemente benutzte Zink ist aber verhältnissmässig unrein und löst sich daher in der verdünnten Schwefelsäure auch dann auf, wenn das Element nicht in Thätigkeit ist. Um diesen unnützen Verbrauch zu vermeiden, amalgamirt man das Zink.

Amalgamiren der Zinke. Man reinigt die Zinkpole mechanisch durch Abkratzen und Absebauern mit scharfem Sande. Dann beizt man sie mit verdünnter Schweielsäure, bis die oberfüchliche Schicht von Subkarbonat beseitigt ist und das blanke Zinkmetall überall frei liegt. Man zieht nun diese metallischen Zinkpole, noch während sie mit verdünnter Schwefelsäure befeuchtet sind, durch metallisches Quecksilber, indem man massive Stäbe in einen mit Quecksilber gefüllten Cylinder taucht oder bohle Cylinder durch Quecksilber hindurchzieht, welches sich in einer hölzernen Wanne (Fleischer-Mulde) befindet. Den Ucherschass von Quecksilber lässt man abtropfen. Ist nicht genügend Quecksilber zur Verfügung, so hann man auch auf die vorgebeizten, nassen Zinke Tropfen von Quecksilber aufgiessen und diese mit einem Baumwollläppehen vertheilen. Ebenso kann man die mit verdünnter Schwefelsäure abgebeizten und noch feuchten Zinke mit einem Brei von Mercurisulfat und verdünnter Schwefelsäure einreiben.

Diaphragmen. Diese sind entweder peröse Thonzellen oder Glas- bez. Percellancylinder, die mit thierischer Blase oder Pergamentpapier überbunden sind. Die Thoncylinder aus einem längere Zeit im Gebrauch gewesenen Elemente reinigt man durch Einlegen in Wasser und darauf folgendes Trocknen. Thoncylinder aus Chromsäure-Elementen kocht man mit schwefelskurchaftigem Wasser aus.

Verbindungen. Bei den Elementen, welche korrodirende Dämpfe nicht entwickein, sind Kupferdrähte direkt an die (Metall-)Pole angelöthet. Bei den Elementen, welche korrodirende Dämpfe untwickeln, überhaupt bei solchen Elementen, welche Kohlepole haben, stellt man die leitende Verhindung durch Klemmen her, welche an die Pole angeschraubt werden. Alle Theile der Elemente, welche die Fortleitung der Elektricität vermitteln sollen, müssen gut leitend sein, daher sind die Polklemmen und Leitungsdrähte un den Berührungsflächen durch Abreiben mit Schmirgelpapier gut metallisch blank zu machen. — Die Verbindungsdrähte zwischen den einzelnen Elementen und die Ableitungsdrähte von der Batterie aus wähle man nicht zu dilnn, um den Widerstand nicht unnöthig zu verstrissern.

I. Elemente mit erregenden Flüssigkeiten (Nasse Elemente).

DANIELL-Element. Amalgamirtes Zink in verdünnter Schwefelsaure (1:10). In siner porosen Zelle steht der Kupferpol in gesättigter Kupfersulfattoung, in welche zwecknüssig noch einige Kupfersulfat-Krystalle eingetragen werden. E') = 1,12 Volt. Verwendung in der Telegraphie.

¹⁾ E gicht die elektromotorische Kraft der Elemente in annähernden Werthen an.

CARRÉ'sches Element. Die Anordnung ist die gleiche wie bei dem Dasielle'schen,

nur besteht das Diaphragma (an Stelle einer Thonxelle) aus Pergamentpapier.

Meidenger's Ballon-Element. Im unteren engen Theile des Gefässes steht ein Kupfercylinder in gesättigter Kupfersulfatlösung, im oberen erweiterten Theile ein Zink-cylinder in gesättigter Bittersalalösung. Der vom Kupferpol abgehende Leitungsdraht ist (durch Usberziehen mit Kautschuk) gut zu isoliren. Ein Diaphragma ist nicht vorhanden. Die Magnesiumsulfatlösung schwimmt auf der Kupfersulfatlösung auf Grund der verschiedenen spec. Gewichte beider Lösungen.

MARIE-DAYT-Element. Zink in verdannter Schwefelsaure (1:20), Kohla in einem

Brei von schwefelsaurem Quecksilberoxydul mit Wasser. E = 1,52 Volt.

BECQUEREL'S Bleisulfatelement, Zink in Zinksulfat oder verdannter Schwefel-

saure, Blei in Bleisulfat + verdünnter Schwefelsaure.

GROVE'S Element. Aussen Zink in verdünnter Schwefelsaure (1:10). In einer porosen Thouselle Platin in konc. Salpetersaure von 1,3-1,33 spec. Gewicht. Sehr konstant; E=1.8 Volt. Entwickelt giftige and korrodirende Dampfe von Untersalpetersaure und ist wegen der Anwendung von Platin theuer. Zum Zweck der Amalgamirung kann man 1-2 Tropfen Quecksilber aussen zum Zink und zu der Schwefelsaure geben.

Busser-Element. Aussen Zink in verdünnter Schwefelsäure (zum Amalgamiren giebt man 1—2 Tropfen Quecksilber dazu). In einer Thonzelle ein Kohlecylinder von besonders präparirter Kohle in kone. Salpetersäure von 1,30—1,33 Gewicht. Sehr konstant. E= 1,9 Volt. Entwickelt giftige Stickoxyde. Die Zinke und die Kohlecylinder müssen

abnehmbare Polklammen haben.

Buff-Busser-Element. Aussen Zink in verdünnter Schwefelsäure (Amalgamirung wie bei den beiden vorigen). In einer Thouzelle ein Kohlecylinder in einer Lösung von 12 Th. Kaliumdichromat, 100 Th. Wasser und 25 Th. Englischer Schwefelsäure, E = 2 Volt. Keine gesundheitsschädlichen Dämpfe, aber in dem Thoncylinder krystallisirt Chromalaun aus; infolgedessen wächst der innere Widerstand, und die Intensität geht herab.

PAURE-Element. Modifikation des Bussen-Elementes. Aussen Zink in verdünnter. Schwefelsaure, ein hohles Gefass, aus Kohle und Thon gefertigt, enthält die Salpetarsaure.

Hier ist also die porose Zelle gespart.

Börtgen's Element. Aussen Zink in verdännter Schwefelsäure. In einer porösen Zelle ein Kohlenylinder in Kaliumdichromat und Salpetersäure von 1,3—1,33 spec. Gewicht. Es findet kein Auskrystallisiren von Chromalaun statt, auch sollen gesundheitsschädliche Dampfe picht auftreten.

Eisenelement. Aussen Zink in verdünnter Schwefelsäure, in einem Thoncylinder Eisen in kone. Salpetersaure von 1,30-1,33 spec. Gewicht. E = 1,5 Volt. Entwickelt

aber gesundheitsschädliche Dampfe.

GRENET'S Tauchelement. Zink und Kohle tauchen in eine Lösung von Kalium-dichromat 125,0, Englische Schwefelsäure 250,0, Wasser 1000,0, Mercurisulfat 10,0. Wenn das Element nicht in Thätigkeit ist, müssen die Kohle- und Zinkpole aus der Flüssigkeit herausgehoben werden. Zu galvanokaustischen Apparaten und zu tragbaren elektrischen Plating | thlampen.

Liquor electrophorus. Füllung für elektrische Apparate (Münch Ap.-V.) Kaliumdichromat 75,0, Wasser 1000,0, rohe Schwefelsäure 100,0, Mercurisulfat 10,0. Vor

dem Gebrauche umzuschütteln.

Liquor electroposicus. Battery Fluid (Nat. form.). A) Für gewöhnlichen Gebrauch. Natriumdichromat 125,0 g. Englische Schwefelsäure 125 ccm. Wasser 1000,0 ccm. B) Für Galvanokauter. Natriumdichromat 140,0 g. Englische Schwefelsaure 300 ccm, Wasser 1000 ccm.

Leclarché-Element. Aussen Zink und Ammoniumchlorid, innen Kolde, Braunstein und Ammoniumchlorid. — In ein viereckiges Glasgefäss, dessen Hals an einer Ecke eine Ausbuchtung hat, wird eine ziemlich genau passende porose Thouselle eingesetzt. In diese Zelle ist ein Prisma von Retortenkohle eingesetzt, welches in einem Gemisch von gekörnter Retortenkohle und gekörntem Braunstein (event. auch etwas Kaliumbisulfat) ein-gebettet ist. Die obere Schicht der Braunsteinmischung erhält, um das Herausfallen von gebettet ist. Die obere Schieht der Braunsteinmischung erhält, um das Heraustallau von Stücken zu verhindern, einen Pechaberzug, doch muss dieser für das Entweichen der Gase eine kleine Oeffnung haben. In das Bussere Geffass füllt man eine gesättigte Lösung von Ammoniumchlorid, dann setzt man den beschriebenen Thonoylinder mit der Braunsteinmischung ein und stellt in die Ausbuchtung des Halses einen amalgamirten Zinkstab. — Binfachere Einrichtungen sind folgende: A) Die poröse Thonzelle fällt weg, die Braunsteinmischung ist um das Kohleprisma in Form eines Cylinders gepresst. In diesem Falle verhindert man die Berührung von Zink und Kohlecylinder dadurch, dass man zwischen beide einen Streifen Fanstageles stellt. R. Die Beausteinmischung nabet dem Kohlebeide einen Streifen Fensterglas stellt. B) Die Braunsteinmischung nebet dem Kohleprisma befindet sich in einem Beutel aus starkem Hanfgewebe. Auch in diesem Falle thut man gut, zwischen diesen Beutel und den Zinkstab einen Streifen Fensterglas zu

**tzen. E = 1,48 Volt. Das Element ist sehr konstant und wird namentlich für Klingel-

leitungen benutzt.

Der Zinkpol soll aus gezogenem Zinkdraht bestehen und amalgamirt sein. Der Braunstein soll 90 proc. Pyrolusit in haselnusagrossen Stücken sein. Versagt das Element-2 H bei der Klingelleitung), so sieht man zu, ob etwa das Wasser verdunstet ist. Hille weder das Nachfüllen von Wasser nach die Zugabe von Ammoninmehlorid, so ninnat man die Zinke heraus und reinigt sie von anhaltendem basischem Zinksalz durch Abschaben mit einem Messer. Funktionirt das Element auch nach der Reinigung der Zuke nicht, so begt der Fehler im Kohlepol. Ist das Element ein solches mit einem Stekchen, so kann es in der Rogel wieder dadurch für einige Zeit in Ordnung gebracht werden, dass mac das Säckehen horizontal auf eine Steinunterlage legt und thunlichst an allen Stellen mit einem Hammer sanft klopft. Hierdurch werden andere (nicht verbrauchte) Flächen des Braunsteins freigelegt und das Element funktionirt wieder einige Zeit. Am alchersten ist es natürlich, den Thoncylinder oder das Säckehen zu entleeren und frisch zu föllen.

Braunsteinmischung, für Luclasche-Elemente. 1 Th. 90—92 procentiges Mangansuperoxyd (Pyrolusit) in haselnussgrossen Stücken und 2 Th. Retortoographit in derselben Grösse. Auf ein Element von 25 cm Höbe mit einem Kohleprisma von 27 cm

Hohe rechnet man 500 g Braunsteinmischung und 250 g Ammoniumchlorid.

Liquor electropoeicus für Luciancust-Elemente (Nat. form.). Ammonium-chlorid 325,0, Wasser q. s. ad 1000 ccm.

Chlorsilber-Elemente nach WARREN DE LA RUE und nach Pincus. Den negativen Pol bildet ein amalgamirter Zinkstab, den positiven ein Silberstreifen, der mit einem Mantel von geschmolzenem Chlorsilber umgeben ist. Dieser positive Pol (Silber + Chlorsilber) steckt zum Zwecke der Isolirung in einer Hülse von Pergamentpapier. Die arregende Flüssigkeit ist nach W. DE LA R. — Ammoniamchloridlösung, nach P. — Kochsalzlösung. E = 1,12 Volt.

Surr's Element. Zwischen zwei amalgamirten Zinkplatten eine platinirte Zink-

Beide ohne trennende Membran in verdünnter Schwefelsaure (1:2).

Reichs-Telegraphen-Element. Zink in gesättigter Zinksulfatiosung als negativer Pol. Als positiver Pol eine verkupferte Bleiplatte in Kupfervitriollösung mit Kupfersulfat-Krystallen. Kein Diaphragma. Die Trennung der Flüssigkeiten erfolgt durch Schichtung

auf Grund threr verschiedenen Dichte.
Cupron-Elemente von W. WEILES. Bei diesen Elementen hängen Kupferoxydplatten zwischen zwei amsigamirten Zinkplatten in Natroslauge. Die Elemente liefern Strom, bis das Kupferoxyd reducirt ist. Das Kupfer oxydirt sich aber wieder beim Abwaschen und Trocknen an einem warmen Orte. In der Ruhe findet kein Materialver-

HARRISON-Element. Die negative Elektrode besteht aus amalgamirtem Zink, die positive aus Hurtblei, welches mit Bleisuperoxyd umgeben ist. Als erregende Flüssigkeit wird 16 proc. Schwefelskure verwendet. E = 2,45 Volt.

- II. Trocken-Elemente. Diese sind meist Variationen der LEGLANGUE-Elemente.
- A) Den negativen Pol bildet ein Kasten oder eine Büchse aus starkem Zinkblech. Den positiven Pol bildet ein Kohleprisma, welches mit einem Mantel umgeben ist, das aus 1 Th. Graphit und 2 Th. Braunsteinpulver besteht. Der Mantel ist mit einem leinenen Beutel überzogen. Der + Kohlepol wird in den Zinkkasten so eingebettet, dass er diesen nirgends berührt. Der Zwischenraum zwischen beiden Polon ist mit Sägespähnen ausgenuilt, welche mit einer 33 proc. Lösung von Chlorzink befouchtet sind. (B. Fischer.) B) Der negative Pol ist ein Kasten aus starkem Zinkblech, der positive Pol ein Kohleprisma, welches mit einer Mischung von Braunstein und Graphit oder Retortenkohle umgeben ist. Als erregende und isolirende Masse dient eine Mischung aus: krystall. Calciumchlorid (CaCl₃ + 6 H₂O) 30 Proc., Calciumchlorid granuliri (CaCl₃ + 2 H₂O) 30 Proc., Ammoniumsulfat 15 Proc., Zinksulfat krystall 25 Proc. C) Die Elektroden sind die nämlichen wie beim Leclarche Elsment. Zur Füllung verwendet man eine Masse aus 1,0 Leim. 15,0 Wasser, 3,0 Ammoniomehlorid, 0,2 Weinsaure, 3,0 Natriumehlorid, 0,1 Mercurichlerid. 1,0 Chlornatrium, 2,0 Gips. D) Eine siedend heisse Lösung von 250,0 g Kupfervitriol is 1 Liter Wasser wird mit 80,0 g Stärke, die mit Wasser zur Müch angerührt ist, unter starkem Rühren gemischt. Der vollständig abgekählten Flüssigkeit fügt man soviel Natronlauge zu, als zur Fällung des Kupfers erforderlich, und vermischt sie mit dem gleichen Volumen Kohlepulver, Zink und Kohleelektroden eind die gleichen wie beim LECLENCHR-Element.
- III. Akkumulatoren. Die zur Zeit gebräuchlichsten Akkumulatoren bestehen aus zwel Platten, von denen die eine mit Bleischwamm, die andere mit Bleisuperoxyd praparire ist. Diese Platten tauchen isolirt in eine verd unte Schwefelsäure vom spec. Gew. 1,21. Diese Saure ist herzustellen ans kone. Schwefelsaure von der Reinheit der reinen Pharma-

copöe-Schweselsäure durch Mischen mit destillirtem Wasser. Enthält die Säure Verunreinigungen (fremde Metalle, Arsen), so verderben die Akkumulatoren. Die Säure darf nicht erheblich schwächer und auch nicht erheblich stärker sein als dem spec. Gewicht 1,21 entspricht. Wird sie infolge der Zersetzung des Wassers stärker, so ist sie durch Zogabe von destillirtem Wasser wieder auf das angegebene spec. Gewicht zu bringen. - Das Laden der Akkumulatoren darf bei keinem höher gespannten Strome erfolgen, als es in der Gebrauchsanweisung angegeben ist. Ladet man mit einer Lichtleitung von eiren 110 Volt, so schaltet man den Akkumulator hinter zwei oder mehrere parallel geschaltete Glühlampen. Der +Pol der Lichtleitung ist mit dem +Pol des Akkumulators zu verbinden. Man ladet solunge, bis lebhafte Gasentwickelung an den Platten auftritt. Jedas Element kommt ziemlich rasch auf eine Spannung von 1,87 Volt, dann dauert es ziemlich lange, bis die maximale Spannung von 2,2 Volt pro Element erreicht wird. Eine stärkere Entladung als bis zu 1,87 Volt hernnter muze vermieden werden. Vermieden werden müssen ferner Kurzschluss und Erschütterungen des Akkumulatore. Alle Monate ist der Akkumulator frisch zu laden, selbst wenn er nicht gebraucht worden ist. - Soll die Schwefelsjure aus dem Akkumulator enticert werden, so ist der Akkumulator vorher zu laden. Dann erst darf man die Schwefelsäure ausfüllen. Nach dem Einfüllen der Schwefelsaure ist der Akkumulator wieder bis zur Maximalspannung zu laden.

Kleinere Akkumniatoren kann man wie gewöhnliche galvanische Elemente, n. B. auch für Klingelleitungen benutzen, men muss nur nicht verabsitumen, sie rechtzeitig wieder zu laden. Ihr Gebrauch ist vortheilbaft, wenn man sie aus einer Lichtleitung laden kann.

Volta-Krenz. Zwei aufeinander gelegte Kreuze aus Kupfer bez. Zinkblach, die durch einen Flanelllappen von gleicher Form getrennt sind. Der Lappen ist mit Essig zu befeuchten, das Kreuz soll aledann an einem seidenen Bande auf der blossen Haut getragen werden. (Jegen zahllose Leiden angepriesen! Mundus vult -

werden. Gegen zahllose Leiden angepriesen! Mundus vult — —

Isolirmasse für elektrische Leitungen. Eine Masse von Pflaster-Konsistenz aus Kelophonium 40 Proc., Talg 10 Proc., konsistentem Mineralfett 50 Proc. (B. Fischer.)

Pol-Papier. Pol-Reagenspapier. Man bereitet eine Auflösung von 10 Th. kryst. Natriumsulfst in 100 Th. Wasser und mischt hierzu eine Lösung von 1 Th. Phetolphthalem in 10—15 Th. Alkohol. Mit dieser Mischung trünkt man Filtripapier und trocknet es. Das Papier dient zum Kennzeichnen der elektrischen Pole; jeder elektrotechnische Arbeiter führt es jederzeit bei sich. Beseuchtet man einen Streisen solchen Papieres, legt ihn auf eine schlecht leitende Unterlage (Glas, Porcellan, Stein, Holz, Pappdeckel) und drückt nun die beiden Pole einer hinreichend starken (4 Volt und darüber) Stromleitung durauf, so entsteht am negativen Pole ein rother Fleck auf dem Papier. Stromleitung darauf, so entsteht am negativen Pole ein rother Fleck auf dem Papier.

Pilocarpinum.

I. † Pilocarpinum. Pilocarpin. Pilocarpine (Gail.). Pilocarpina (engl.). C1. H10 N4O2. Mol.-Gew. = 208. Die fraie Pilocarpinbase. Nur von der Gall. aufgenommen.

Darstellung. Diese erfolgt nach verschiedenen Methoden; in der Technik arbeitet man u. a. nuch folgendem Verfahren:

Die fein gemahlenen Blätter werden mit Sodalösung befeuchtet und mit Benzol in Die fein gemahlenen Blütter werden mit Sodalösung befeuchtet und mit Benzol in der Wärme ausgezogen, welches die Alkaloide aufnimmt. Schüttelt man darauf das Benzol mit verdünnter Salzsäure, so gehen die Alkaloide als Hydrochloride in die wässerige Flüssigkeit über, werden aus dieser mit Sodalösung wieder abgeschieden und mit vollige Reinigung und Trennung des Pilocarpins von den begleitenden Alkaloiden erfolgt durch Ueberführung in die Nitrate. Man verwandelt die Basen durch Neutralisiren mit verdünnter Salpetersäure in die Nitrate, verdunstet diese Lösung zur Trockne und reinigt durch öfteres Umkrystallisiren aus Weingeist. Jaborin, dessen salpetersaures Salz nicht krystallisirt, sowie Pilocarpidin, dessen Nitrat in sehr geringer Menge verhanden ist, bleiben hierbei in der Lauge. Aus der wässerigen Lösung des reinen Pilocarpinnitrates lässt sich die freie Base durch Ammoniak in Freiheit setzen und durch Ausschütteln mit Chloroform gewinnen. Beim Verdunsten der entwässerten Chloroformlösung hinterbleibt das Alkaloid als farbloser Sirup.

Eigenschaften. Ein farbloser, dickslüssiger Sirup, welcher bisher nicht krystallisht werden konnte. Leicht löslich in Wasser, Weingeist oder Chloroform, etwas schwerer in Benzol, fast gar nicht in Aether. Die Lösungen des Pilocarpins wie diejenigen seiner Salze lenken die Ebene des polarisirten Lichtes nach rechts (r⁶) ab. Pilocarpin ist ein tertiäres Diamin, reagirt stark alkalisch und bildet mit Säuren Salze, welche meist gut krystallisiren und gegen Lackmus mehr oder weniger sauer reagiren. Von den allgemeinen

$$\bigvee_{S} \begin{matrix} CH_{4} \\ -C - S(CH_{8})_{4} \\ CO - O \end{matrix}$$
Pliceargin

Alkaloid-Reagentien zeichnen sich Phosphorwolframsäure und Phosphormolybdänsäure durch besondere Schärfe aus. Sie geben in einer Lösung des Pilocarpinhydrochlorids 1:15000 noch deutlich welsse, bez gelbe Fällung. Gleichfalls noch in starker Verdünnung giebt Jodlösung einen braunen, Kallumquecksilberjodid einen weissen, Kallumwismutjodid einen rothen Niederschlag. Von geringerer Empfindlichkeit ist hier Pikrinsäure und Quecksilberehlorid.

Von kone. Schwefelssure werden die freie Base wie deren Salze ohne Fürbung gelöst. Fügt man zu der farblosen Lösung etwas Kaliumdichromat, so entsteht zunächst eine branne Fürbung, welche bald in eine danernd grüne übergeht. Mit Kali-, Natron- und Barythydrat vereinigt sich das Pilocarpin, indem es in die Salze der Pilocarpinslure $C_{11}H_{10}N_2O_3$ übergeht. Durch Ansäuern (sehon durch Einwirkung von Kohlenslure) erfolgt wieder Rückbildung von Pilocarpin.

Aufbewahrung. Vorsichtig. Anwendung. Therapeutisch werden nur die Salze des Pilocarpins angewendet. Die freie Base dient lediglich zur Darstellung dieser Salze.

II. † Pilocarpinum hydrochloricum (Austr. Germ. Helv.). Chlorhydrate de Pilocarpine (Gall.). Pilocarpinae Hydrochloras (U-St.). Salzsaures Pilocarpin. C., H., N., O., . HCl. Mol.-Gew. = 244,5.

Zur Durstellung neutralisirt man 10 Th. der freien Pilocarpinbase mit verdünnter Salzsäure (wozu eiren 14 Th. der verdünnten Salzsäure von 12,5 Proc. HCl erforderlich sind) und verdanstet die wässerige Lösung zur Trockne, wobei das Salz als kleinkrystallinisches Pniver zurückbleibt. Durch mehrfaches Umkrystallisiren aus starkem Weingeist erhillt man das Salz völlig rein.

Eigenschaften. Farblose, durchsichtige, in Wasser und Weingeist leicht lösliche Krystalle, welche schwach bitter schmecken und gegen Lackmus sauer reagiren. Sie sind hygroskopisch, ziehen aus der Luft Feuchtigkeit an und zerfliessen mit der Zeit. Da das Pilocarpin in Wasser leicht löslich ist, so erfolgt in verdünnten wässerigen Lösungen des Salzes durch Ammoniak oder Natronlauge keine Fällung, dagegen fällt Natronlauge aus der kone, wässerigen Lösung die freie Base als ölige Tröpfehen, welche sich im Ueberschuss des Fällungsmittels wieder auflösen. Das Pilocarpinhydrochlorid schmilzt bei 194 bis 1966 C., nachdem es einige Grade vorher etwas zusammengesintert war. Goldchlorid fällt aus der Lösung 1:100 ein in feinen Nadeln sich abscheidendes Golddoppelsalz C11 H10 N4O2 . HCl . AuCl4, Quecksilberchlorid giebt einen weissen Niederschlag, Platinchlorid fällt das in glänzenden Blättchen krystallisirende Platindoppelsalz (C,1H,14NaO, HCI), PiCl4. In rauchender Salpetersäure löst sieh das Salz mit gelblichgrünlicher Färbung. - Eine Mischung aus gleichen Theilen Pilocarpinhydrochlorid und Calomel schwärzt sich, wenn sie mit verdünntem Weingeist befeuchtet wird, unter Reduktion des Quecksilbersalzes. Eine analoge Erscheinung bietet das Cocaïnchlorhydrat, s. Bd. 1, 3. 873.

Prüfung. 1) Ein gutes Pilocarpinhydrochlorid bildet harte, glänzende, farblose Krystalle, welche nicht unter 193° C. schmelzen dürfen. Die zur Bestimmung des Schmelzpunktes dienenden Krystalle zerreibt man möglichst fein und trocknet sie erst einige Zeit bei etwa 50° C. Schon ein geringer Gehalt an Pilocarpidinhydrochlorid, welches bei 131 Handt. d. pharm, Praxis. 11. bis 182° C. schmilzt, oder an amorphem Jaborinhydrochlorid erniedrigt den Schmelzpunkt des salzsauren Pilocarpins. 2) Es löse sich in kone. Schwefelaaure ohne Färbung auf, und verbrenne auf dem Platinbleche, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Aufbewahrung. Vorsichtig. Wegen seiner hygroskopischer Eigenschaften hält man es zweckmässig in kleinen Gläschen vorräthig, welche in ein grösseres Gefäss über Astzkalk gestellt werden.

Anwendung. Pilocarpin wirkt energisch schweiss und speicheltreibend und wird daher in solchen Fällen angewendet, in denen von starker Schweiss und Speichelsekretion Heilung erwartet wird: Bei Rheumatismen und Fettleibigkeit, aur Resorption wässeriger Exsudate; bei Nephritis, Uraemie, bei Metallvergiftungen. Man giebt es per os und subkutan; bei letzterer Anwendung soll nicht so leicht Erbrechen eintreten. Ferner soll es, subkutan oder in Pomaden und Haarwässern angewendet, den Haarwuchs befördern. Aeusserlich in der Augenheilkunde (0,1—0,2:10,0) als Myoticum an Stelle des Physostigmins; es wirkt weniger reizend wie dieses, aber auch weniger energisch. Hüchstgaben: pro dosi 0,02 (Germ Helv.), 0,03 (Austr.), pro die 0,04 (Germ.), 0,05 (Heiv.), 0,06 (Austr.).

Bei Vergiftungen durch Pilocarpin ist Atropin Gegenmittel, umgekehrt ist Pilocarpin ein Gegenmittel bei Atropinvergiftung.

Eserlu-Pilocarpin. Unter diesem Namen kommt ein Präparat in den Handel, welches aus einem durch Zusammenkrystallisirenlassen hergestellten innigen Gemengs von einem Drittheil salicylsaurem Physostigmin mit zwei Drittheilen salizsaurem Pilocarpin besteht. Es hildet ein weisses, in Wasser leicht lösliches, krystallnisches Pulver und findet in der Thierarzneikunde an Stelle des Physostigmins allein bei Kolik der Pferde mit Vortheil Anwendung. Die Dosis beträgt für eine Injektion 0,2—0,4 g in 5 g Aqua destiflata gelöst.

Mixtura Pilocarpini antidiphtherica. Pomata contra tineam capitia. Ep. Pilomephal hydrochlorid 0,02-0,01 Schuppenpomade Pepsini 0,6-0,8 Rp Pilecarpini hydrochlories 2,0 Acidi hydrochlerici 0.1 Chinial hydrochlorid 4,0 Aguso destillatao Sulfuria praecipitati 10,0 liel Diphtharia der Klader athudlich einen Three-Balaami Paruviani 20,0 Meduline boringo 100,0

- † Pilocarpinum hydrobromicum. Bromwasserstoffsaures Pilocarpin. C_{ir}H₁₀ N_zO_z. HBr. Mol. Gew. = 259. Entsteht durch Neutralisiren von 10 Th. der freien Pilocarpinbase mit ca. 15,4 Th. Bromwasserstoffsaure (von 25 Proc. HBr). Dem salzsauren Salze Shnliche, farblose, durchsichtige Krystalle, welche in Wasser und Weingeist zwar leicht, aber etwas schwieriger zu lösen sind wie das salzsaure Salz und etwas weniger hygroskopisch sind als dieses,
- II. † Pilocarpinum nitricum. Azotate de Pilocarpine (Gall.). Pilocarpinae Nitras (Brit.). C₁₁H₁₆N₂O₂. HNO₃. Mol. Gew. = 271.

Zur Darstellung neutralisirt man 10 Th. freie Pilocarpinbase mit ca. 12,1 Th. Salpetersäure (von 25 Proc. HNO₂), die mit der erforderlichen Menge Wasser verdünnt ist bringt die Lösung zur Trockne und krystallisirt das Salz aus heissem 90 procentigem Alkohol um.

Farblose, luftbeständige Krystalle, löslich in 8-9 Th. kaltem Wasser, schwer löslich in kaltem, leichter löslich in heissem Alkohol von 90 Procent, schwer löslich in absolutem Alkohol.

III. † Pilocarpinum salicylicum. Salicylsaures Pilocarpin (Ergänzb.), C_{i1}H_{i6}N₂O_z.
C_iH_iO_z. Mol. Gew. = 346. Man neutralisirt 10 Th. Pilocarpin in verdünnter alkoholischer Lösung mit ca. 6,7 Th. Salicylsaure, dunstet die Lösung zur Trockne und krystallisirt den Rückstand aus heissem Weingeist um.

Eigenschaften. Farblose, blütterige Krystalle oder ein weisses, krystallinisches Pulver von schwach bitterem Geschmacke, welches sich leicht in Wasser, weniger leicht in Weingeist mit schwach saurer Reaktion löst. Das Salz wird von kone. Schwefelsäure ohne Fürbung, von ranchender Salpetersäure mit gelbbrauner Fürbung gelüst. — Die wässerige Lösung (1:100) wird durch Eisenchleridlösung blauviolett gefürbt, durch Jod

Pimenta 627

lösung, Bromwasser und Quecksilberchloridlösung reichlich gefällt, dagegen durch Ammoniakflüssigkeit und Kaliumdichromatlösung nicht getrübt. Natronlauge verursacht nur in der koncentrirten wässerigen Lösung des Salzes eine Ausscheidung der Base in Form von Oeltropfen, die von einem Ueberschuss der Natronlauge gelöst werden.

Prafung. 1) Die wässerige Lösung des Pilocarpinsalicylats (1:20) darf durch Schwefelwasserstoffwasser und durch Baryumehlorid nicht verändert werden (Metalle, Schwefelsäure). — 2) Zwei Raumtheile der Lösung (1:20), mit drei Raumtheilen Weinseist versetzt und mit Salpetersäure augesäuert, dürfen auf Zusatz von Silbernitratlösung licht verändert werden (Chlor). — 3) Das Salz verbrenne bei Luftzutritt, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Aufbewahrung. Vorsichtig. Anwendung. Wie das salzsaure Salz.

† Pilocarpinum phenylicum. Pilocarpin-Phenol. C₁₁H₁₆N₂O₂. C₆H₆O. Mol. Giew. = 302. Entsteht durch Zusammenschmeizen von 10 Th. Pilocarpin mit 4,5 Th. Phenol. — Farblose, ölige Flüssigkeit, in Wasser und Weingeist löulich. Vor Licht geschützt, vorsichtig aufzubewahren. S. d. folgende.

geschützt, vorsichtig aufzubewahren. S. d. folgende.

Aseptelin. Eine Injektionslösung, welche 0,02 g Pilocarpinphenol in 100 com

2,75 procentigem Karbolwasser anthält. Gegen Phthisis und intermittirendes Fieber 3—5 com

disser Losung subkutan.

Pimenta.

Gattung der Myrtaceae - Myrteae - Myrtinae.

l. Pimenta officinalis Berg. Heimisch in Westindien (Jamaika) und Centralamerika, dort und auch anderwärts kultivirt (Ostindien). Baum mit lederigen, drüsig punktirten Blättern, die länglich-lanzettlich sind. Blüthen weiss, vierzählig. — Verwendung finder die Frucht: Fructus Pimentae. Pimenta (Brit. U-St.). Fructus s. Semen Amomi. Pimienta. Piper Jamaicense. — Piment. Englisches Gewürz. Neugewürz. Nelkenpfeffer. Jamaikapfeffer. Wunderpfeffer. Allerlei Gewürz. — Piment. — Pimento. Allspice. Clove-pepper.

Beschreibung. Die Beerenfrucht ist eirund bis kugelig, rothbraun bis schwarzbraun, durchschnittlich von Grösse des Pfeffers, körnig-rauh, am Scheitel mit dem vierzähnigen Kelchraude und dem Griffelrest, am Grunde mit der Narbe des Fruchtsteles. Die
Fruchtschale ist dünn und zerbrechlich, die Frucht meist zweifächerig, in jedem Fach ein
schwarzbrauner, unregelmässig nierenförmiger Same ohne Endosporm, der Embryo mit langem,
diekom Würzelchen und kurzen, eingerollten Kelmblättern. (Selten sind ein- und dreisamige
Frächte.) Geruch und Geschmack nach Gewürznelken.

Die Epidermis des Pericarps besteht aus polygonalen Zellen mit bis 48 µgressen, eirunden Spaltöfinungen und his 220 µ langen, einzelligen, derbwandigen Haaren (Fig. 72), die etwas gekrömmt sind. Im Parenehym bis 150 µ messende, lysigene Oelbehälter und zerstreute oder zu Gruppen zosammengestellte Steinzellen (Fig. 73), die nach innen eine zusammenhängende Schicht bilden. Sie sind von ziemlich wechselnder Gestalt



Fig. 72. Einzollige Haare von Fructon Pimentae,

Fig. 73. Steinzellen zus dem Pericarp von Fructus Pimentas.

und Grösse, fast farblos, mit braunem Inhalt, deutlich geschichtet, mit verzweigten Tüpfeln. Ausserdem finden sich im Pericarp zarte Gefüssbündel und Oxalatdrusen.

Im Gewebe der Samenschale fallen dünnwandige Zellen mit röthlichem oder rothgelbem Inhalt auf, der zaweilen im ganzen aus den angeschnittenen Zellen berausfällt.

Der Embryo besteht ans dünnwandigem Gewebe, in dem ebeufalls grosse Oelbehälter auffallen. Seine Zellen enthalten, in ein spärliches, in Wasser leicht lösliches, gelbliches,



rothbraunes oder bräunlich-violettes Pigment eingebettet, Stärkekörner, die einzeln sind oder aus bis 4 Theilkomern bestehen, sie sind bis 12 µ gross (Fig. 74).

Für den Nachweis von Piment in einem Pulver kommen in Betracht: die Steinzeilen, die rothgelben Inhaltsmassen aus der Samenschale, die Haare der Epidermis, die Sekretbehälter oder Bruchstücke von solchen und die Stärkekörner.

Fig. 74. Stärkekörnehen the Fractus Pimentne.

Bestandtheile nach Kornio: Wasser S.18 Proc., stickstoffhaltige Substanz 4,75 Proc., atherisches Oel 3,00 Proc., Fett 6,34 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 58,22 Proc.,

Holzfaser 17,44 Proc., Asche 4,07 Proc. - Alkoholextrakt 16-19 Proc. Das gulässige Maximum an Asche ist 6 Proc., davon in Salzsäure unitelich 0,5 Proc.

Verfülschungen und Substitutionen. An Stelle der ganzen Früchte kommen vor:

1) Kronpiment, Poivre de Thebet von Pimenta acris Sw., bis 10 mm

lange, 5 mm breite, krugförmigs, unten bauchige, oben eingezogene und in den breites Kelch endigende, oft noch gestielte Früchte. Sie enthalten 2—4 Samen. (Vergl. S. 629.)

2) Tabasco-Piment, mexikanischer, spanischer Piment, Poivre de Chiappa, von Eugenia Tabasco G. Don. Grösser wie der echte Piment, oft von den Seiten zusammengedrückt, fast aschgran, weniger aromatisch. Im Bau stimmen beide Arten in allen wesentlichen Punkten mit dem echten Piment überein.

3) Brasilianischer Piment von Calyptrauthus aromatica St. Hil. Zahlreichen Verfälschungen ist das Pulver ausgesetzt, es kommen hauptsächlich in Betracht:

1) Die Fruchtstiele der Pflanze: Man erkennt sie an massenhaften Krystallkammerfasern der Rinde, langen Bastfusern, Gewebe des Holzes mit Markstrahlen.
2) Nelkenstiele (Band I, S. 664). 3) Maismehl (Band I, S. 295). 4) Reismehl (Band I, S. 295). 5) Eichelmehl (Band I, S. 904). 6) Sandelholz (Band I, S. 967).
7) Pimentmatta aus gerösteten und gemahlenen Birnen; meist am Geruch zu erkennen. charakterisiert durch Sklerenchymzellen, durch die Epstermiszellen, die dickwandige Zellen erkennen lassen, die häufig durch zarte Radialwände in 4 Tochterzellen getheilt sind-Ferner kommt als Pimentmatta vor: Hirsekleie und brandige Gerste. 8) Cichorien (Band I, S. 828). Vergl. übrigens auch die Verfalschungen des Pfessers.

Aufbewahrung und Anwendung. Die in ganzer Form in diehtschliessenden Gefässen aufzubewahrenden Früchte dienen fast ausschliesslich als Küchengewürz.

Aqua Pimentae (Brit.). Pimento Water. 250 g Piment, 10 l Wasser; 5 l abdestilliren. Ex tempore wie Aqua Anethi (Bd. I, S. 306).

Spiritus Pimeutae. Spiritus Amomi. 1,0 Pimentol lost man in 99,0 verdünntem

Als Cortex Pimentae ist aus Ostindien eine Rinde in den Handel gekommen, die nuch Macis riceht, sie stammt anscheinend von einer Lauracce und steht wohl den Culilawanrinden nahe.

Oleum Amomi sou Pimentae. (Brit. U-St.) - Pimentöl. - Essence de Piment. Oll of Pimenta.

Darstellung. Beim Destilliren der unreisen, getrockneten Früchte mit Wasserdampf erhält man 3-4,5 Proc. Oel. Bemerkenswerth ist hierbei die antangs auftretende Entwicklung von Ammoniak.

Eigenschaften. Gelbe bis brünnlich-gelbe, ölige Flüssigkeit von angenehm gewürzhaftem, dem Nelkenöl ähnlichem Goruch und brennend scharfem Geschmack. Specifisches Gewicht 1,025-1,050. (Nicht unter 1,040 Brit, 1,045-1,055 U-St.) Löslich in 2 Th. Spiritus dilutus. Infolge seines Gehalts an Eugenol giebt das Oel beim Schütteln mit Ammeniakflüssigkeit (Brit.) oder Natronlauge (U-St.) eine halbfeste Masse und mit Eisenchlorid eine blauviolette Farbung (U-St.).

Bestandtheile. Die Hauptmasse des Oels wird aus Eugenol, CroH10Os (Band L S. 1067) gebildet, die fibrigen Bestandtheile sind noch nicht ermittelt.

II. Pimenta acris (Swartz) Lindl. Heimisch in Westindien und Sitdamerika, liefert Kronpiment (vergl. oben) und Bayöl.

Oleum Pimentae acris. Oleum Myrciae (U-St.). - Bayöl. - Essence de

Myreia. - Oil of Bay.

Darstellung. Getrocknete Bayblätter geben bei der Destillation mit Wasserdampf 2-2,5 Proc. Etherisches Oel.

Etgenschaften. Eine aufangs gelbe, bald braun werdende Flüssigkeit von augenehmem, an Nelken erinnerndem Geruch und beissendem, gewürzhaftem Geschmack.

Spec. Gewicht 0,965-0,985 (0,975-0,900 U-St.). Schwach linksdrehend, Drehungswinkel
im 100 mm-Rohr bis -2°. Frisch destillirtes Oel ist löslich in gleichen Theilen Spiritus,
nach kurzem Aufbewahren giebt es jedoch mit diesem Lösungsmittel nur trübe Mischungen.

Beim Schütteln des Oels mit dem gleichen Volumen Natronlauge entsteht eine halbfeste
Masse (Eugenolnatrium) (U-St.).

Bestandtheile. Die Hauptmenge des Oels (d. b. ca. 60 Proc.) besteht aus Engenol, C₁₀H₁₂O₃ (Bd. I, S. 1067), neben geringen Mengen eines zweiten Phenols, Chavicol, C₂H₁₀O. Von anderen sanerstoffhaltigen Bestandtheilen sind nachgewiesen die Methyläther der beiden Benannten Phenole, Methyleugenol, C₁₁H₁₄O₄, und Methylchavicol, C₁₀H₁₂O, ferner Citral,

C10H16O, sowie Phellandren und Myrcen, beide der Formel C10H16.

Anwendung. Bayöl wird hauptsächlich zur Herstellung des bekannten Kopfwaschmittels Bay-Rum verwendet.

	Spiritus	Myrclae. B	ay-Rum.
Ho.	Haybl		0,0
-	Jamalk	a-Rum-Essen	20,0
	Spiritus	(95 proc.)	700,0
	Wanser		275,0
			1000.0

	U-SL		
Rp. Bay6	1	1.6,0	cuen
Silpan.	. Pomerannest	1,0	*
Pime	entől	1,0	
Spiri	tun (25 proc.)	1920,0	
Wast	HEF.	769,0	. 1
		2000,0	71

Eay-Rum-Haarwasser son G. B. DURBLER.

Hp. Bay-Rum 655,0 Tinet, Chinas 225,0 Old Right 75,0 Acidi tannici 45,0.

Pimpinella.

Gattung der Umbelliferae - Ammineae - Ammininae.

- 1. Pimpinella Saxifraga L. Heimisch in einem grosten Theil Europas, bis in den Orient und Sibirien. Ausdauernd, bis 50 cm hoch. Stengel fein gerillt. Die grundmändigen Blätter mit sitzenden, raudlichen, kerbig-gesägten, etwas am Blattstiel herablaufenden Fiedern. Die Abschnitte der oberen Blätter lanzettlich bis linealisch, die obersten auf die Scheiden reducirt. Hülle und Hüllchen fehlend. Früchte mit undeutlichen Rippen, in jedem Thäleben mehrere Sekretbehälter. Kommt in 2 Varietäten vor:
 - a. hircina Leers. Inhalt der Sekretbehälter gelbbraun,
 - β. nigra Willd. Inhalt der Sekretbehülter schnell blau werdend.

II. Pimpinella magna L. Heimath wie vorige. Bis 1 m hoch, mit kantiggeforehtem Stengel. Fiedern der grundständigen Blätter gestielt.

Phormacentische Verwendung finden des Rhizom und die Wurzel beider Arten: Radix Pimpinellae (Germ., Helv.). Radix Pimpinellae albae s. minoris. Radix Tragoselini. — Bibernellwurzel. Pimpinellwurzel. Pfesserwurzel. Theriakwurzel. — Racine de boncage. Racine de saxifrage. — Pimpernel-root.

Beschreibung. Die Droge besteht aus dem verzweigten Rhizom, das oben oft woch Heste der abgeschnittenen Stengel erkennen lässt und das nach unten in die wenig oder gar nicht verzweigte Wurzel übergeht. Aussen gelblich-gran, ist das Rhizom dicht geringelt, die Wurzel längsrunzelig. Bei I ist das Holz stilrker wie die Rinde, bei II sind beide gleich breit. Der Bau der Droge wie bei Rad. Angelicae (Band I, S. 306) und Rad. Levistici (Band II, S. 296). Die Schretbehälter messen bei I bis 36 μ , bei II bis 54 μ . Geruch charakteristisch aromatisch, Geschmack brennend.

Bestandtheile. Pimpinellin, ein in Wasser unlöslicher, in Aother sehwer, in Alkohol leicht löslicher Körper. Aetherisches Oel aus I hircina 0,025 Proc., aus I nigra 0,38 Proc. Das erstere ist goldgelb, von widerlich bitterem, kratzendem Geschmack. Spec. Gew. 0,959. Das zweite ist hellblag und wird nach einiger Zeit grün.

Verwechslungen. Die Wurzeln von Heraeleum Spondylium L. (Radix Pimpinellae spuriae), Pastinaca sativa L., Carum Carvi L., Pencedanum Orcoseliunm Moench, Poterium Sanguisorba L. (früher anch "Bibernell" genannt).

Einsammlung. Aufbewahrung. Man sammeit die Wurzel im Frühjahr von siteren, wildwachsenden Pflanzen und bewahrt sie, gut getrocknet und von erdigen Theilen gereinigt, in dichtschliessenden Blech- oder Glasgefüssen auf.

Anwendung. Innerlich in Gaben zu 0,5-2,0 im Aufguss, auch in Pastillen- oder Pulverform, gewöhnlich aber als Tinktur bei Magenkatarrh; bei Heiserkeit, Rauhigkeit im Halse, Rachen- und Mandelentzundung auch als Gurgelwasser; als Kaumittel gegen Zungenlähnung. Ferner zu Zahnpulvern und Zahnpasten.

Extractum Pimpinellae. Bibernellextrakt. Ergänzh.: 4 Th. fein geschnittene Bibernellwurzet zieht man 4 Tage mit einer Mischung aus 8 Th. Weingeist (87 proc.) und 6 Th. Wasser, dann 12 Stunden mit 4 Th. Weingeist und 3 Th. Wasser aus und dampft die vereinigten Auszüge zu einem dieken Extrakt ein. Ausbeute etwa 18 Proc. — Helv.: Bibernellwurzel (HI) wie Extr. Cascarillae Helv. (Bd. I, S. 670). Gelbbraun, scharf gewürzig, in Wasser trübe löslich.

Gabe 0,3—1,0.

Tinctura Pimpinellae. Bihernell- oder Pimpinelltinktur. Teinture de boncage ou de saxifrage: Tincture of Pimpinella. Germ.: Aus 1 Th. mittelfein zerzehnittener Bihernellwurzel und 5 Th. verdünntem Weingeist (60 proc.). — Helv.: Aus Befeuchten mit 8 Th. im Verdrängungswege 100 Th. Tinktur. — Nat. form.: Aus 165 g Wurzel (Nr. 40), einer Mischung aus 2 Raumth. Weingeist (91 proc.) und 1 Raumthwasser 1000 com Tinktur ebenso. — Bei Heiserkeit und Katarrhen zu 20—40 Tropfen

Ministra discretica Eugenaeu.

Ep Thectume Finginellae
Liquer Kalli acetici &# 15,0

anal Egileb i Thechiffel

Mixtura Piwpinellas asisata. Leipziger Hustensat. Ep. Tinctur Pimphoellae 15,0 Liquor, Anmooli aniati Aquas Amygdal, amar. NA 7,5 Mucitag, Gumuii arabici Sirupi Amyginiaz. £3 10,0 Aquan destillatae 110,0. Theoloffulwoise,

Strupus pectoralis Russicus,
Russischer Brustasta.
Rp. Tinetus: Fimpinell. 20,0
Sirupi Morphiul. 20,0.

Piscidia.

Gattung der Papilionaceae - Dalbergiene - Lonchocarpinae.

Piscidia Erythrina L. Heimisch in Florida, Mexiko und auf den westindischen Inseln. Baum mit unpaarig genederten Blüttern, Blütten in Rispen, weiss oder blutroth Hülse linealisch, dach, jede Naht seitlich in zwei breite, quer geaderte Flügel erweitert. Samen eiförmig zusammengedrückt. Verwendung findet die Wurzelrinde:

† Cortex Piscidiae (Ergünzb.). - Piscidiarinde. - Bois ivrant. Bois de chiens. - Dogwood. Jamaica Dogwood. (Solche Namen führen auch Corqua florida L. und Erythrina Corallodendron Le)

Beschreibung. Sie bildet flache oder halbrunde Stücke, von rothbraunem Kork bedeckt; wo derselbe fehlt, ist die Rinde aussen grünlich-gelb. Innenseite dunkelbraun.

631 Pinus.

läng-streifig. Sehr hart. Beim Durchbrechen ist sie im ausseren Theile blätterig, im laneren grob splitterig. Zerstreute Zellen des Pareuchym enthalten eine dunkelbraune Substanz, die nicht auf Gerbstoff reagirt. Markstrahlen meist dreireibig. Der Bast ist durch Faserbündel, die von Krystallzellen umknunmert sind, geschichtet, dazwischen die Siebrühren in tangentialen Gruppen. Geruchlos. Beim Kauen zuerst geschmacklos, erregt sie später Kratzen im Halse.

Bestandtheile. Piscidin CisH1104 (oder CcoHo4Os), in farblosen Prismen krystallisirend, in Wasser unlöslich, löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol; wirkt zu 0,025 g ant Kaninchen giftig.

Verwendung. In der Helmath als Fischgift. Empfehlen als Sedativum und Hypnoticum, besonders bei Schwindsüchtigen zur Stillung des qualenden Hustens. Vergl. such unten.

† Extractum Piscidiae. Extr. Piscidiae slecum. Darstellung wie bei Extract.

† Extractum Piscidiae. Extr. Piscidiae slecum. Darstellung wie bei Extract. Strychni Germ. (siehe dort). Tagesgabe 0,25—0,5.
† Extractum Piscidiae fluidum (Ergänzb.). Piscidia-Fluidextrakt. 100 Th. taittelfein gepulverte Rinde befeuchtet man mit einer Mischung aus 10 Th. Glycerin und 25 Th. Weingeist, reibt nach 3 Stunden durch ein weitmaschiges Sieb, erschöpft unter Zurückstellen der ersten 85 Th. Perkolat mittels verdünntem Weingeist (60 proc.) und stellt 1. a. 100 Th. Fluidextrakt her. Es sind etwa 450 Th. verdünnter Weingeist erforderlich. Rothbraune, bittere Flüssigkeit, aus der Wasser ein weisses Harz abscheidet. Dient, wie Opium, doch ohns bedenkliche Nebenwirkungen, als schlafmachendes und schmerzstüllendes Mittel, das zu 0,5—1,0 pro dosi, zu 3,0—5,0 pro die gegen Migräne, besonders aber gegen Krampfhusten der Schwindsüchtigen gebraucht wird. Grössere Gaben verursachen Selstörungen, Speichelfluss und führen schliesslich durch Lähmung der Herzmuskeln den Tod herbei.

† Tinctura Piscidiae. Aus 1 Th. mittelfein gepulverter Piscidiarinde und 10 Th. verdunatem Weingeist (60 proc.) durch achttagige Maceration. Tagesgabe 4-5 g.

Pinus.

Gattung der Coniferae - Pinoideae.

I. Pinus silvestris L. Verbreitet in Europa und Asien bis zum östlichen Sibirien. Liefert

1) in den jungen Sprossen: Turiones Pini (Ergünzb. Helv.). Gemmae r. Coni s. Strobili Pini. - Kiefersprossen, Pichten- od Tannensprossen. Pichtenreiser od Tannenspitzen (Pfarrer Knapp's). - Bourgeon de sapin (Gall.). Bourgeon de pin. - Sprouts of Pine.

Beschreibung. Sie bestehen aus einer bis 5 cm langen Achse mit spiralig gestellten, trockenen Niederblattschuppen, in deren Achseln die mit Nadelblättern verschenen Kurztriebe entspringen. Häufig von ausgeschwitztem Harze klebrig, von starkem bitterbalsamischem Geschmack und aromatischem Geruch.

Bestandtheile. Harz, atherisches Oel, Fichtenbitterstoff (Pinipikrin).

Einsammlung und Aufbewahrung. Man sammelt sie im Anfange des Frühlings, trocknet in gelinder Warme und bewahrt sie in dicht verschlossenen Gefässen nicht Ober sin Jahr (Helv.) auf.

Anwendung. Bei veraltetem Luftröhrenkatarrh, Gicht, Rheuma im Aufguss (10:100-200), häufiger in Form des Sirups oder der Tinet. Pini comp., auch zu Inbalatlonen.

Aqua sen Hydrolatum Pini iurionum (Gall.). Eau distillée de bourgeon de pin. Aus 1000,0 Kieferusprossen und q. s. Wassor bereitet man nach 12ständigem Stehen 4000,0 Destillat; nach 24 Stunden giesst man durch ein genlisstes Filter.

Extractum Pini silvestris. Extractum Pini tarionum. Pichtennadelextrakt. Pichtensprossenextrakt. Ergünzb.: 1 Th. frische, im Frühjahr gezammelte Kiefunsprossen lässt man mit 5 Th. siedendem Wasser übergessen 6 Stunden stehen; die Press-

632 Pinus.

flüssigkeit wird zu einem dünnen Extrakt eingedampft. Schwarzbraunes, gewörzhaft riechendes Extrakt. Ein kräftiger riechendes und wirksameres Praparat erhält man, wenn man von dem wässerigen Auszuge das obenauf schwimmende Oel abdestillirt oder abhabert und es erst wieder mit dem genügend eingedampften, noch warmen Extrakt mischt, Dient als Zusatz zu stärkenden Bädern (Fichtennadelbädern), auf ein Vollbad 250—500 g. Neuerdings auch gegen Flechten (Prurigo, Herpes); es trocknet auf der Haut zu einem firmissartigen Ueberzuge ein, der sich mit Wasser leicht wegwaschen lässt, und nimmt auch erhehliche Mengen Ichthyol, Theer, Chrysarobin u. a. auf.

Extractum Pini follerum. Extractum Lanae Pini silvestris. Waldwollextrakt wird wie das vorige aus frischen Kiefernadeln dargestellt. Es wird auch wie jenes angewandet.

- 2) Die Fasern der Nadeln liefern die sogen. Waldwolle. Sie bestehen aus mehr oder weniger breiten Bändern, die aus Epidermis mit in Reihen gestellten Spaltöffnungen und mehreren Lagen von Fasern bestehen. Die eigentlichen Fasern sind von der Epidermis schwer zu trennen. Indessen sollen die als Waldwolle in den Handel kommenden Produkte fast stets aus: Wolle, Baumwolle, Flachs oder Hanf, braun gefärbt und mit Terpentinöl parfilmirt, bestehen. - Aus den längeren Nadeln mancher amerikanischer Arten, wie P. australis Michx, und P. Taeda L. soll man leichter die Fasern isoliren können und so ein ganz branchbares Material zum Polstern, zu billigen Teppichen und zu Säcken gewinnen.
 - 3) Die Rinde wird zuweilen zum Gerben benutzt.
- II. Pinus montana Mill. (syn. P. Pumilio Hanke). In der subalpinen Region der Gebirge Mitteleuropas,

Oleum Pini Pumilionis (Austr. Helv. Ergünzb.). Oleum Pini (Brit.). - Latschenklefernől. Krummholzől, 1)

Darstellung. Das Latschenkiefernöl wird in Tirol, Oberbayern und Ungarn durch Destillation der frischen Zweigenden der Latschenkiefer, Pinns Pumilio Hänke (Pinus montana Miller) gewonnen.

Eigenschaften. Dünnflüssiges, farbloses Oel von sehr angenehmem, balsamischem Tannennadeldoft. Spec. Gewicht 0,865-0,870 Brit. (0,865 Ergänzb. Das von Austr. geforderte spec Gewicht von 0,850 ist gans unrichtig, während die Anforderung von Helv., 0,85-0,87, theilweise falsch ist.) Drehungswinkel -4° 30' bis -9° (-5° bis -10° Brit.). Bei der fraktionirten Destillation sollen unterhalb 165° nicht mehr als 10 Proc. übergeben (Brit.); eine grössere Menge Destiflat würde eine Verfälschung mit Terpentinöl anzeigen.

Bestandtheile, Latschenkieferod entbält 5-7 Proc. Bornylacetat, C10H12OCH1CO, von Terpenen CioHis: Pinen, Links-Phellandren und Sylvestren, sowie Cadinen, Callan.

III. Abies alba Mill. (syn.: Pinus Picca L.), im mittleren und südlichen Europa. Liefert:

Gleum Templinum (wird fälschlich auch als Oleum Pini silvastris bezeichnet), Templinöl, Edeltannenzapfenöl.

Darstellung, Templinol wird aus den im August und September gesammelten elnjährigen Fruchtzapfen der Edeltanne, Abies alba Miller (Abies pectinate D. C. Abies ercelsa Lk. Pinus Picca L.), in der Schweiz und im Thüringer Walde destillirt.

Elgenschaften. Farbloses, balsamisch riechendes, im Geruch au Citronen und Pomeranzen erinnerndes Oel vom spec. Gewicht 0,853-0,870. Drehungswinkel im 100 mm-Rohr - 60 bis - 76°. Löslich in 6 Th. Spiritus.

Zusammensetzung. Den Hauptbestandtheil des Oels bildet Links-Limonen; daneben ist Links-Pinen nachgewiesen worden. Der in nor geringen Mengen anwesende Ester ist wahrscheinlich Bornylacetat.

^{&#}x27;) Im Handverkauf giebt man als "Krummholzöl" zu Einreibungen: Oleum Ligni Juniperi.

633 Pinus.

peschlossenem Geffaso auf dem Wasserlade 4.

Oleum Pini Piceae. Edeltannennadelöl.

241

Mi

Dit.

bit

Darstellung. Das Oel wird in der Schweiz und Tirol durch Destillation der Nadeln und Zweigenden der Edeltanne dargestellt.

Eigenschaften. Das Edeltannennadelöl hat unter den sogenannten Fichtennadelölen den feinsten und angenehmsten Geruch. Spec. Gew. 0,869-0,875. Drehungswinkel im 100 mm-Rohr - 20 bis - 59°. Löslich in eiren 5 Th. Spiritus.

Bestandthette. Das Oel enthält Links-Pinen, Links-Limonen und etwa 4.5-11.0 Proc. Bornylacetat. In den höchst siedenden Antheilen findet sich ein noch nicht

			ost steamenden Anthenen nu	THE STOR OLD TO
	charakterisirtes S			
	Acetum Pumilionia Dv	ngilk:	III.	
	Pamila-Tollette-E	nalg.	Rp Oled Pint Pincan	100,0
Rp	t, Old Bergamottee		Olei Aurantior, dulc.	25,0
-	2. Olei Citronellae 8	4 1,0:	Thethr Vanillae	5,0
	B. Olel Lavandulas	2,0	Ofel Cardamous!	0,1
	4. Olel Eucalypti	1,0	Spiritum	875,0.
	5. Olel Pini Pumilionis	22,0	I und II sind cludache Mischus	
	6. Spiriton (80 proc.)	500,0	Destillation unterworfen. Ma	
	7. Aceti (10 proc.)	170,0	lieben mit Chiorophyll und	hadlant non alch
un ibni :	1-5 in 6, fürbt mit Chl	prophyll, wischt	geschützt auf. Zum Gebrauch	richitate man aven
7 hinzo	lässt 8 Tage stehen us	id filtrirt.	ednes Zerstäubera	
	que haemostatica Buo	COLUMN .	Tannenduft.	10,0
	amorum conclusion vel		Ol Avrantii cortic.	
mp. 11	raspati Plul allvestria		Tinet Moschi	1.0
	quar	Q B.	Spiritua	949,D.
	Hirs 1900,0 Ober and hole		Pilsana Pini Turionu	
	Oel ab.	At them is pend.	Tisane de bourgequ	
ment distri	Oct Etc.		Ep. Turionum Pini concis	
	Candelae Pini turior	5.00.000.2	Aquan deatiflat, chull	10000
P	ichtensproseen-Ke	enchen.	Nach 2 Standon durchaeiben.	a a constitue
	Turionum Pini puls.		Sirop pertoral balas	unlains.
esp.	Lycopodil	20,0	(Formule de Nyo	
	Kalli gitrici	#5,D		
	Mucliag, Tragazenth.	Q. A.	Rp. Infusi [findle Iperace Radie Sonega	e 5.07 100,0
fan form	at 10 Kerschen und trock	cnet. Bel Asthua	Extensti Opli	1,0
	ngenielden		Extracti Belladonnae	
			Sirupi Pini Turion.	
	Eau de Bemphin		Sirupus Pini Strobl composi	
	Momphiswasse		Compound Syrup of V	
fig	Olei Pini silvestria	0,5	itp.	
	Spiritus	10,0	t. Corticle Pini Strobi puly	. (No. 40) 75,0 g
	Aquae rulnerar, rince.	90,00	2. Cortie. Proni virginian	, 75,0 .
	Peris Lawrence		5 Rad, Aralian racemusas	
	Esca Luperum.		(Americ Spikenard) .	. 19,0 ,
	Wolfswitterun		4 Gemmar. Balsamodends	
	terion. Piel record, consi tedia. Valurianae consis		Gilend	10,0 .
	resct. Anist concis.		5 Khin Sanguinariae	s,0
	dipia anserinae	100,0.	& Cortio Sassafras	. 7,0 .
	riri i Stundo in geschlos		7 Morphini sulfuriel	0,5 ,
Wanner		STREET, STREET	8. Chilotoformii	6,0 ccm
16 amounts	Datar		0. Saschari	250/D II
	Koniferengolst. Tonu	enduft.	10. Spiritus (Pt proc.)	q. 0
	Fichtennadeldu	11.	11. Aquas 12. Strupi (E-St.) a.	Q. 9.
	t			g. ad. 1000.0 com
Ep.	Oled Cital	2.0	Man sammelt durch Aussichen	
	Olei Larapdolar	3,0	eines Gemisches aus 1 Itaun 3 Raumth. Wasser im Verdrie	
	Olel Roumarini	5,0		
	Olsi Juniperi baccar.	10,0	Perkolai, Not 7 and 9, fligt i	
	Olej Pinl stirestria	80,0		
	Spiritus (90 proc.)	000,0.	Sirapus Turionia Fichtensprossenstrup, Si	con de baurgent
	11.		Je pin.	All as being from
70.		0,8	I, Holyethes.	
- Aight	Tingiar. Vanilline	0,006	Hp. 1. Turion. Piul conc.	
	Comarini	0,85	4. Spiritan dilait (62)	ros.) 10,0
	Aetheris scelld	2,0	a. Aquae dertill fervi	die qua
	Olei Citri opt. Glei Pini allvestr.	5,0	i Sectiari	00,0
	Olel Pint Punillionis	0,5	Man macerirt 1 mit 2 swalt Stm	nden, fügt 3 binau,
	Spiritus Coloniensis	6,0	summert 40 Th. Beihilbungke	it med lårt darit in
	selections and delimination		And I would delive and As	on Wannachada 1

100,0

Epistus

II. Gallies.

Rp. Turion. Pini conn. Spiritum diluti (60 proc.) 10,0 Aquae tervidae (80°) 100,0 Saccharf albiq. s.

Wie voriges, doch auf 100 Th. Seihfillmeigkeit 180 Th. Zucker.

Species antiscorbutione.

Rp. Follor, Trifalit fibrin. Fractus Juniperi Herbae Abslathii

Herbae Millefold! Rhizom, Calami AK 12,6 Tuzionum Pini 37,5.

Tinctura Pint composita (Erginch). Tinotura Lignorum. Holztinbiur. Blutreinigungetropfen

Ep. Turionum Pini cone. 0,0 Light Gonfact 2.0 Lieni Sassafras T,O Fractus Juniperi contan. 1,0 Spiritus diluti (copros.) 35,0. Theeloffelweise mit Zuckerwatser.

Inhalationspriparate von Fr. Koltschargen. 1) Mischung von Fichtennadelol mit Olivenol. 2) Kalialaun mit Kochsalz.

Pinol = Oleum Pini Pumilionis.

Species pectorales dialysatae Golaz (s. S. 380) enthalten des Lösliche aus: Turion. Pini, Lichen islandic., Flor. Farfarae, Herb. Veronicae.

Tauninbalsamseife von Hölsarso, gegen allerlei Hautkrankheiten, iet eine mit Fightennadelextrakt und Talk versetzte Kokosseife ohne Tannin.

Toddy. 1) Von Korns ist ein Schnaps aus einem Destillat von Fichtennadeln.

2) In Nordamerika ein mit Tinctura aromatica versetzter Rum.

Trachtigkeltsmittel des Thierarzt Mexes in Baden ist eine Theemischung aus etwa 20 Proc. Alos, 75-80 Proc. Fichtensprossen und je 1 Proc. Sandelholz und Kan-

Waldwolle, Laintrz'. Mit einem schwach weingeistigen Kiefernusdelauszuge gotränkte Baumwolle.

Piper.

Gattung der Piperaceae.

I. Piper nigrum L. Heimisch an der Malabarküste, angebaut im gaozen indischmalayischen Gebiete und auch im tropischen Amerika. Mit Luftwurzeln kletternder Strauch mit lederartigen, rundlich-eifürmigen oder herzförmigen, unteren und eifürmig-eiliptischen. oberen Blüttern. Blüthen in hangenden, lockeren Achren, zweihausig oder vielehig.

Fig. 75. Schwarzer Pieffer, b. to: Durchschnitz.

Verwendung findet die Frucht. Dieselbe ist eine ungestielte. einsamige Beere, am Scheitel zuweilen vom Rest der Narbe gekrönt, an der Basis schwach verjüngt. Durchmesser etwa 5 mm. Die frische reife Frucht ist roth. Im Längsschnitt lässt ale innerhalb der Frucht- und Samenschale ein mächtiges, gewöhnlich im Centranhohles Perisperm arkennen, in dessen oberem Theil das kleine Endosperm mit dem wenig differenzirten Embryo liegt (Fig. 76.)

Die Epidermis mit vereinzelten Spaltöffnungen ist von einer starken Cuticula Bberdeckt, ihre Zellen haben einen braunen Inhalt. In den auf die Epidermis folgenden

Pfetferfrucht im Längsschultt. s. Endosperst.

Schichten sind zahlreiche Zellen in dickwandige, getfipfelte, häufig radial gestreckte, schön gelb gefärbte Steinzellen umgewandelt mit rothbraunem Inhalt (Fig. 79). Diese Steinzellen, die eine Länge von 150 a erreichen können, bilden eine nicht völlig zusammenhängende Schicht. Das breite Parenchym der Fruchtschale zerflillt in zwei Schichten, eine aussere kleinzellige, eine innere mit grösseren, derberen, zuweilen getüpfelten Zellen. Ungeführ an der Berührungsfläche beider verlaufen die zarten Gefüssbundel, denes einige nicht stark verdickte Fasera, die 880 µ lang und 15 µ dick warden. vorgelagert sind. Zahlreiche Zellen, besonders der inneren Schicht sind zu grösseren Sekretzellen umgewandelt, die Harz und atheri-

sches Cel enthalten. Die Zellen der daran sich anschliessenden Schiebt des Endocarps sind an der Innenseite und den Seitenwänden stark verdickt und getüpfelt, an der Aussen-

635

seite dünnwandig (Fig. 77 u. 78). Die nun folgende Samenschale besteht aus drei Schichten: 1. aus einer, selten mehreren Lagen tangential gestreckter, diekwandiger, stark zusammen-

Piper.

gepresster Zellen mit strichförmigem Luuen, 2. einer einfachen Lage, ebenfalls stark zueammengedrückter, dünnwandiger Zellen mit brannem, mit Gerbstoff reagirendem Inhalt, deren Zellen im Tangentialschnitt stark gedehnt erscheinen, und 3. einer starken, verkorkten Membran, die Abgrenzung einzelner Zellen nicht erkennen lässt.



Fig. 77. Hubeisenförmig verdichte Zeilen des Perinarps. von der Seitu gesehen.

Das Perisperm besteht aus dunnwandigen Zellen, die in der Epidermis ausschlieselich Eiweisskürper, sonst reichlich Stärke führen und von denen zahlreiche Zellen ebenfalls Harz und ätherisches Oel enthalten. Die Stärke besteht vorwiegend nicht aus Einzelkörnern, sondern aus zusammengesetzten Körnern, sogen. "Stärkekugeln", die auf Druck oft leicht in die zahlreichen kantigen, bis 5 µ grossen Theilkörnehen zerfallen, die einen dunklen Kern erkennen lassen.

Das Endosperm enthält fettes Oel und Aleuron. — Pfeffer von Mangalore (1898) zuichnet sieh aus durch die Grösse der Prüchte (7 mm). Sie sind tiefschwarz, kurz-eiförmig. Im Pericarp befinden sich in der Schicht, die Gefässbündel führt, Steinzellen. Asche 3.43 Proc.

Die Früchte fluden in zwei Formen Verwendung: 1. Piper nigrum (Ergänzb. Brit.). Piper (U-St.). Fructus Piperis nigri. Melanopiper. — Schwarzer Pfester. Pfester-körner. — Poivre noir (Gall.). — Pepper. Black Pepper.

Das sind die jangen, unreif gepflickten und getrockneten Prüchte. Man pflückt die Fruchtstände, wenn die untersten Früchte zu reifen beginnen, daher befinden sich in der Handelswaare Früchte zuzu verschiedener Reifestadien. Sie sind schwarz oder schwarzbraun stark ranzelig (Fig. 75), das Perispezus ist oft noch nicht voll entwickelt.

Piper album (Ergänzb.). Piper rotundum. Semen Piperis album. Leucopiper. — Weisser Pfeffer. — Polyre blanc. — White Pepper.



Fig. 78. Hufelsenförmig vanlichte Zellen des Pericarps, von oben gesehen.

Das sind die reifen Früchte. Man lässt sie nach dem Pflücken carps, von oben gesehen. Weberere Tuge in Wasser liegen, trocknet sie an der Sonne und entfernt durch Reiben zwischen den Händen die äusseren Schichten der Pericarps bis auf die Zone, in der sieh die Gefässbündel befinden, oder man entfernt die genannten Theile auf besonderen Schilmaschinen. Sie stellen kugelige, am Scheitel (wo das Endosperm liegt) etwas abgeflächte, granweisse, glatte Körner von 5 mm Durchmesser dar, die von zarten, dunkleren Streifen (den Gefässbündeln) von oben nach unten durchzogen sind.

Die besten Sorten des Pfeffers liefert Vorderindien (z. B. Tellicherry), die Hauptmasse kommt uns Singapore und Sumatra (Fenang).

Bestandtheile nach Konxio. a) im ungereinigten Zustande:

									-	
	Waterr	Subsectors.	Fibrhilges	Post (Peperla	Starke	In Zucker Martiberane Stoffe	Sonstige stickstoff- frate Ex- tratestoffe	Holzfasor	Beinsacha	pand
Schwarzer Pfeffer	12,5 13,56	11,12		7,11	32,60 40,31	42,90 56,04	7,39 3,35	12,45 6,03	4,09 1,61	0,55
b) in wasser- und Schwarzer Pfeffer. Weisser Pfeffer.	enndîr —	19.78	1.563	7.87	[87,49] [48,72]	49,83 64,95	8,58 8,96	14.91 7,04	4,62 1,86	=

Wir lassen noch die Ergebnisse der Untersuchungen von Jourstonn folgen, die von den genannten theilweise etwas abweichen und auch andere Bestandtheile berücksichtigen:

	Wasser	Elwafas	Piperin	Piper in	Oet	Athobas	Stårko	Holsfaser	Asche	Idali	Asche ch in	nelstare
Schwarzer Pfeffer	14 00	ir Aw	2 41			4				HC	H ₄ O	M
Weisser Pfeffer Pfefferschalen')	14,39 14,56 12,54	6,50	6,32	0,32	1 00	0.70	100 100	8 000	W 25.52	1,95 0,59 1,10	1,96 1,18 6,71	0,41 0,14 8,53

Der Gehalt an Piperin beträgt nach Johnstone im schwarzen Pfeffer 5,21—13,30 Proc., nach Baues und Hr.ozs im weissen Pfeffer 5,014—6,53 Proc., im schwarzen Pfeffer 5,55—7,77 Proc., in Schalen mit Bruch und Staub 1,926 Proc., in Schalen mit Staub 0,798 Proc. (Vergl. besonderen Artikel.)

Ausserdem fand Jonsstown ein flüchtiges Alkaloid, das er für Piperidin halt. Davon enthält schwarzer Pfeffer 0,39-0,77 Proc., weisser Pfeffer 0,21-0,42 Proc., Pfefferabfälle (Schalen) 0,74 Proc.

Endlich soll der Pfeffer noch ein drittes Alkaloid, Chaviein, enthalten. Seinen charakteristischen Geruch verdankt der Pfeffer dem Atherischen Oel, den scharfen Geschmack einem Harz und dem Piperin.

Beurtheilung des Pfeffers, Verfälschungen und deren Nachweis. Verfälschungen der ganzen Pfefferfächte sind selten und berühen meist auf zufülliger Vermengung, so mit Cubeben und Piment. Indessen sind künstliche Pfefferkörner vorgekommen aus Weizenteig mit Pfeffer- oder Paprikapulver. — Havarirten, d. h. durch Seawasser beschädigten Pfeffer erkennt man an dem reichlichen Gehalt an Chloriden im wässerigen, kalten Auszug.

Ausserordentlich zuhlreich sind dagegen die Verfälschungen des gepulverten Pfeffers mit mineralischen und pflanzlichen Stoffen. Ob ein Pfefferpulver von vorschriftsmässiger Beschaffenheit ist, darüber vermag in den meisten Fällen die chemische Untersuchung Aufschluss zu geben, ebenso über die Natur einer mineralischen Beimengung, die Natur einer pflanzlichen Beimengung ist nur durch die mikroskopische Untersuchung zu ermitteln.

Für die Beurtheilung des reinen Pfefferpulvers ist zunächst festzustellen, ob es aus schwarzem oder weissem Pfeffer hergustellt ist. Dem letzteren fehlen die auter der Epidermis befindlichen geiben Steinzellen (Fig. 79), ferner die in brannen Schollen auftretende Epidermis mit daran befindlichen Hypoderm. In beiden Sorten wird das Gesichtsfeld der Mikroskope beherrscht durch die oft noch gusammenlangenden Inhaltsklumpen aus der



Fig. 79. Steinzellen der subepidermalen Schicht.



Fig. 80. Stärkekjumpen sus den Zeilen des Ferispernes.



Fig 81. Hann der Fruchtspindel.

stärkefährenden Zellen der Perispernas (Fig. 80), ferner die rothbraumen Fetzen der Gerbstoffschicht der Samenschale, die hufelsenförmig verdickten Zellen der Fruchtschale (Fig. 77 u. 78) die zarten Gefässe und Fasern derselben.

Bezüglich der chemischen Beurtheilung seizt das Schweizerische Lebensmittelbuch folgende Maximalgrenzen fest: Asche: schwarzer Pf. 6,5 Proc., weisser Pf. 3,5 Proc.; Rohfaser: schwarzer Pf. 20 Proc., weisser Pf. 1 Proc.; Rohfaser: schwarzer Pf. 30 Proc., weisser Pf. 7 Proc.; ferner folgende Maximalgrenzen: Reducirenden Zucker liefernde Substanzen, als Glukose berechnet: schwarzer Pf. 40 Proc., weisser Pf. 55 Proc.; Feuchtigkeit 12—15 Proc.

¹⁾ Bei Herstellung des weissen Pfeffers gewonnen.

Verialsohungen:

1) Solche, die von der Pfefferpflanze stammen.

al Fruchtspindeln: Man weist zie nach durch die reichlich an ihnen befindlichen, mehrzelligen Gliederhaare (Fig. 81); auffallend ist auch grosszelliges, getüpfeltes Parenchym.

b) Pfefferschalen, die man hei Herstellung des weissen Pfeffers gewinnt und die dann dem schwarzen zugemengt werden; gegenwärtig die am häufigsten vorkommende Verfalschung (über ihre Zusammensetzung vergl. oben). Beim Vergleich mit unverdächtigem Piefferpulver (selbst bergestellt) fallen sie auf durch die grosse Menge von braunen Epi-

dermisfetzen und Steinzellen.

Zum chemischen Nachweis dieser Verfälschung sind mehrere Methoden vorgeschlagen worden: Nach Busse werden 5 g des gepulverten und getrockneten Pfeffers mit absolutem Alkohol extrahirt und getrocknet. Dann bringt man das Pulver mit 50-60 com kochendem Wasser in einen Kolben von 200 g, setzt 25 ccm einer 10 proc. Natroulauge zu, und erhitzt mit Rücksfasskühler 5 Stunden im Wasserbade. Darauf wird Essigsaure bis zur seinwach alkalischen Reaktion zugegeben, in einen 250 com Kolben gegossen und mit Wasser zur Marke aufgefüllt. Man schüttelt kräftig um, läszt über Nacht stehen und filurirt. — 50 com des Filtrats (= 1 g Pfeffer) werden in einem 100 com Kolben mit koncentrirter Essigsäure bis zur sauren Reaktion und darauf mit 20 com einer 100 g im Liter enthaltenden, sohwach essigsauren Bleisoctatiosung versetzt, durch vorsichtiges Umschwenken gemischt, einige Minuten stehen gelassen, mit Wasser bis zur Marke aufgefällt, stark geschüttelt und filtrirt. 10 com des Filtrats (= 0,1 g Pfeffer) werden in ein Bechergias gegeben, welches 5 com verdünnte Schwefelslure (I + 3) enthält und die Mischung mit 30 com absolutem Alkohol versetzt. Man lässt absetzen, filtrirt durch ein aschefreies Filter und wäscht mit 80 proc. Alkohol aus. Der getrocknete Niederschlag wird vom Filter gelöst, zunächst dieses versecht und dann mit dem Niederschlage geglüht. Man lässt erkalten, befeuchtet mit kone. Schwefelsäure, verjagt diese und glüht bis zur Gewichtskonstare. constany

Den Bleigebalt ermittelt man durch Moluplikation mit 0,6822 und aubtrabirt die ben Diegennis erinkteit man durch stattspikstein int 0,022 und sinterlate die erhaltene Zahl von dem für 2 com der eben angewendeten Bleilbeung ermittelten Blei-werthe (theoretisch 0,1091 Pb). Diese Zahl × 10 giebt diejenige Menge Blei an, welche durch die in 1 g Pfeffer enthaltenen bleifällenden Körper, die sich fast ausschliesalich in der Fruchischale befinden, gebunden sind. Man nennt sie die "Bleizahl".

Nach Busse ist die Bleizahl für schwarzen Pfeffer 0,054—0,075, für ganz schlechte Sorten 0,116—0,122. Für Schalen: 0,129—0,157, für Weisspierer 0,006—0,027.

Ferner ist vorgeschlagen, eine Beimengung von Schalen zu ermitteln durch Be-stimmung des Piperins, woven die Schalen aur 0,2 Proc. enthalten (vergl. aber S.686), und durch Bestimmung des bei der Destillation des Pfeffers mit Salzsäure erhaltenen Furfurols.

2) Andere Früchte und Samen oder Theile solcher.

o) Olivenkerne und Trester von der Fabrikation des Olivenoles: Sie sind kenntlich 1) an den auch an den Kernen in geringer Menge befindlichen Zellen des Fruchtsleisches, die Oel und einen violetten Farbstoff enthalten, der mit Schwefelsaure roth wird, 2) an den Steinzellen der Steinschale, die theils langgestreckt, fast faserartig, theils hurz sind; sie sind grosser wie die des Pfeffers und nicht gelb, sondern farblos.

d) Kaffeebohnenschalen (Bd. I, S. 903).

e) Nussachalen mit rundlichen, farblosen Steinzellen. Neben stark verdickten, werden aus dem inneren, lederartigen Theile der Schalen schwächer verdickte gefunden.

f: Mandelschalen und Oelkuchen der Mandel (Bd. I, S. 279).

- g) Haselnussschalen mit farblosen Steinzellen. Besonders charakteristisch sind die Haare von der Spitze der Haselnuss, sie sind 74-260 µ lang, einzellig, diekwandig.
 - h) Kakaoschalen (Bd. I, S. 520). i) Gewürznelken (Bd. I, S. 663).

k) Piment (Bd. II, S. 627).

- 1) Oelkuchen von Raps und Senf, kenntlich am Bau der Samenschale mit den Steinzellen und den charakteristischen Sklereiden (vergl. Sinapis).
- m) Wacholderbeeren, die gemahlen und entolt eind; man soll stets Stücke der Nadeln im Pfeffer finden.
- n) Koriander, keantlich an Bündeln wellenförmig gebogener Fasern und dem Gewebe des Endosperms mit Aleuronkörnern und Oxalatdrusen.

o) Eicheln (Bd. I, S. 904).

p) Oelkuchen der Oelpalme (Bd. I, S. 1050).

q) Paradieskörner. Eine alkohol-atherische Tinktur derselben wird mit Eisenchlorid braungrun, eine solche von Pfeffer wird nicht verändert. Charakteristisch ist die Oberhaut des Samens und die Zellen des Perisperms,

3) Starkereiche Falschungsmittel.

r) Cerealienmehl, Karteffelstarke, Buchweizenmehl, Bohnenmehl, Reismehl, Sago (Bd. I, S. 294).

4) Andere Pilansentheile.

s) Holzmehl, an den grossen Gefässen zu erkennen, wenn Coniferenholz, an den Tracherden mit Hoftupfeln.

t) Baumrinde, wird Korkzellen, Bastfasern, meist auch Oxalatkrystalle enthalten.

u) Galgantrhisom, kenntlich am Stärkemehl (Ed. I, S. 1188).

v) Zwieback und gepulvertes Brot, beide mit verquollenen Stärkekörnern.

w) Reisschalen (Bd. II, S. 543).

x) Matta, als solche ist Hirsekleie beobachtet.

Unorganische Verfälschungsmittel.

y) Sand, Graphit, Hochofenschlacke, sämmtlich zunächst bei der Aschebestimmung aufzufinden.

Alle soeben genannien Verfalschungen sind seit 1890 in der Litteratur aufgeführt worden.

Aufbewahrung. Man bewahrt den ganzen Pfeffer in Holz- oder Bleebgefüssen, das Pulver in braunen Hafengläsern auf, letzteres in nicht zu grosser Menge.

Die Anwendung des Pfeffers als Gewärz ist allgemein bekannt. Als Heilmittel beautzt man den schwarzen Pfesser in Pulverform gegen Wechselfieber, auch zu 0,5 bis 1,0 als Stomachicum; feruer als Kammittel bel Zungenlähmung, im Aufguss zu Gurgelwässern, ausserlich in Salben gegen Kopfgrind. Er ist ein Bestandtheil der Pilulae ssiaticae. - Der weisse Pfeffer wird bisweilen noch gegen Hamorrheidalleiden angewendet; man verschluckt 5-15 ganze Körner auf einmal. Hausthieren ist Pfeffer

Oleoresina Piperis (U-St.). Extractum Piperis nigri aethereum. Oleoresin of Pepper. Schwarzen Pieffer (Pulver No. 60) bringt man in einen geeigneten Perkolator (s. Bd. I. Fig. 141) und erschopft mittels Aether, destillirt letzteren zum grössten Theil im Wasserbade ab und lässt ihn dann, nachdem man den Rückstand in eine Schale gebracht hat, gänzlich verdunsten. Wenn keine Piperinkrystalle mehr sich ausscheiden, trennt man mittels eines Presstuches aus Muslin das Weichharz und bewahrt es in dicht verzehlessenen Glässen auf

Tinetura Piperls nigri. Pfeffertinktur. Aus I Th. grob gepulvertem Pfeffer und 5 Th. Weingeist durch Digestion.

Pfefferöl, durch Destillation des schwarzen Pfeffers in einer Ausbeute von I bis 2,3 Proc. erhalten, stellt eine farblose bis grünlichgelbe Plüssigkeit von pfefferartigem Geruch und mildem, nicht scharfem Geschmack dar. Es hat das spec. Gewicht 0,67-0,90, ist schwach links- oder rechtsdrehend ($a_{\rm D}\!=\!-\,5^{\rm o}$ bis $+\,3^{\rm o}$) und ist in 15 Th. Spiritus löslich. Von den Bestandtheilen des Oeles ist bisher nur Phellandren, C10Hia, sicher nachgewiesen worden.

II. Piper longum L., P. officinarum (Miq.) D. C., im indisch-malayischen Gebiet und wohl noch andere Arten liefern den langen Pfeffer: Piper longum. Fructus s. Spadices Piperis longi. Macropiper. — Langer Pfesser. Fliegeopfesser. Stangenpfeffer. - Polyre long (Gall.). Long Pepper.

Die Droge besteht aus den ganzen Fruchtständen, deren ungestielte Früchte der Spindel tief eingesenkt und mit einander verwachsen sind. Walzenrunde, 4-5 em lange, 6-8 mm dicke, oft gestielte Fruchtstände von schwarzgrauer oder rothbrauner Farbe. Der Fruchtstand enthält 100-200 1-2 mm lange, verkehrt-eiförmige Beeren. Geschmack scharf und brennend.

Bestandthelle nach Kornio: 10,34 Proc. Wasser, 14,18 Proc. stickstoffhaltige Substanz, 6,57 Proc. Actherextrakt, 44,28 Proc. in Zucker überführbare Stoffe,

639 Piper.

5,88 Proc. senstige sticks to fffreie Extraktatoffe, 10,52 Proc. Holzfaser und 5,25 Proc. Asche.

Chavies Roxburghii Miq. liefert eine wenig geschlitzte, aus kurzen Fruchtständen bestehende Sorte.

Anwendung. Dient fast ausschliesslich als Fliegengift. Die Droge wird dazu zerstossen und mit der zehnfachen Menge Milch aufgekocht, doch ist das Mittel insofern un-Soverlässig, als die Fliegen dadurch meistens nur betäubt werden. Man muss deshalb die Gefallenen öfter sammeln und sogleich verbrennen.

Fliegenpapier, giftfreies. 1) 25 Th. Quasciaabkochung (1:10) mischt man mit 5 Th. braunem Zucker und 3 Th. gepulveriem langem Pfeffer; mit der Mischung trünkt man diekes Löschpapier, das auf flachen Tellern ausgebreitet ist. 2) 5 Th. Kaliumbichromat und 15 Th. Zucker löst man in 60 Th. Wasser, vermischt mit einer Lösung von 1 Th. ätherischem Pfefferol in 10 Th. Weingeist, trünkt damit Fliesspapier und trocknet auf Schnüren. 3) Arsenfreies. 100 Th. Quassiaholz kocht man mit 400 Th. Wasser bis auf die Hälfte ein, seiht durch, setzt 5 Th. Kobaltohlorid, 1 Th. Brechweinstein, 50 Th. Tinktur aus langem Pfeffer hinzu und verführt weiter wie nach 1 oder 2.

Fliegenpulver. Je 25 Th. langer Pfeffer und Quassiaholz, 50 Th. Zucker werden in Pulverform gemischt, mit 20 Th. verdünntem Weingeist befeuchtet, wieder getrocknet und gepulvert. Gut verschlossen aufzubewahren. Zum Gebrauch streut man es auf

und gepulvert. Gut verschlossen aufzubewahren. Zum Gebrauch streut man es auf

Tiuctura Piperis longl, wie Tinct. Piperis nigri.

III. Piper methysticum Forst. Heimisch und kultivirt auf zahlreichen Inseln von Neu-Guinea bis zu den Sandwichsinseln. Die Warzel bildet Stücke, die bis 3 em dick siad, graubraun, von unregelmässiger Form. In der Rinde und in den Markstrahlen Sekretzellen mit grünlichem Inhalt, der mit Schwefelskure roth wird.

Bestandtheile. Methysticin, in weissen Nadeln krystallisirend, ein Derivat des Methylensthers des Brenzkatechins, a- und p'-Harz, von denen das erstere auf die Zunge und das Auge audsthestrond wirkt. Auch ein Glykosid wird angegeben.

Verwendung. Die Warzel liefert gekaut den Kava-Kava- oder Ava-Ava-Prank der Südsee-Insulaner. - Arzneilich wird sie empfohlen als Dinphoreticum bei Bronchitis, katarrhalischen Affektionen etc.

Extractum Kayas fluidum (Nat. form.). Kaya-Kaya-Fluidextrakt. Fluid Extract Extractum Kavae fluidum (Nat. form.). Kava-Kava-Fluidextrakt. Fluid Extract of Kava. Aus 1000 g gepulverter Kavawurzel (No. 40) und q. «. einer Mischung aus 3 Raumth. Weingeist (91 proc.) und 2 Raumth. Wasser im Verdrängungswege. Man füngt die ersten 875 ccm Perkolat für eich auf und stellt l. a. 1000 ccm Fluidextrakt her. — E. Dier: 1000 g Kavawurzel, mit je 250 g verdänntem Weingeist und Glycerin befeuchtet, erschöpft man mit verdänntem Weingeist (68 proc.), füngt die ersten 700 ccm für sich auf und bereitet l. a. 1000 g Fluidextrakt. Es eind etwa 5000 g verdännter Weingeist erforderlich. — Dient als Reiz- und Stärkungsmittel, auch gegen Tripper, zu 1—2,5 ccm.

IV. Piper Betle L. Heimisch im indisch-malayischen Gebiet, dort auch kultivirt, ebenso auf Madagaskar, Bourbon und Westindien. Die Blätter euthalten ein atherisches Oel. Spec. Gew. 1,024. Bestandtheile: Betelphonol, dem Eugenol isomer, ein anderes Phenol (vielleicht Chavicol) and Terpene.

Die Blätter bilden in Indien einen wesentlichen Bestandtheil beim Betelkauen, in Europa empfiehlt man sie oder das atherische Oel daraus bei Entzilndungen der Hals- und Brunchlalschleimhäute, auch bei Diphtherie und Entzündungen des Mittelehres.

V. Piper Novae Hollandiae Miq. "Australian Pepper". Die Wurzel bildet Scheiben von 5-9 cm Durchmesser, 5-8 mm Dicke, von weichem, hellbraunem Kork bedeckt, Rinde atwa I am dick. Drei koncentrische Holzkreise. In der Rinde und in den Markstrahlen Sekretzellen, deren Inhalt mit koncentrirter Schwefelssture roth wird. -Been Kauen scharf brennend, die Zunge gefühlles machend.

Gegen Erkrankungen der Schleimhäute, besonders Gonorrhoe empfehlen.

VI. Matico vergl. Bd. II, S. 361.

Confectio Piperia (Brit.).	Pilniae antileucaemicae Mostan.
Electuation Piperis. Confection of	Rp. Piperint 5.0
l'appur.	Olel Eucalypsi 10,0
Ep. Pipers nigri saht pulv. 40,0	Chinini hydrochlor, 2,0
Fructus Carvi	Come flavae 3.0.
Mellis depurat: 300,0.	Zu 150 Pillen, die man in einem Glass abgiebt.
Gabe: 4-7,5 g.	Firebarmittel.
Curry-Powdez (Vonkena).	
Hp 1. Amygdalaz, dulc. decorticat. 95,0	Puirls tinelfugus Barrn
3. Sacchari allii d5,0	Pulvis blattieldus.
3. Acidi tartarici 5,0	
Fractin Capalel puly. 30,0	BARTH's Mottenpulver.
Fructua Piperia nigri . 12,0	Rp. (Caryophyllorum aubt. palv. 50,0
Fructus Pissentae . 11,0	L. Piperis nigri . 100,0
Pruetus Coriandri _ 10,0	(Light Quantine 100,0
Fructus Anisi 3,0	Olei Ginnamonii Case 1,0
4 Rhizomat, Zingiberis . 15,0	2 Olel Bergumottas 8,0
Rhimmat, Curcumas , 15,0	Camphorne 5,0
Seminis Sinapis 8,0	Asthuris 20.0
Seminia Myriaticae , 8,0	2 (Aminonii carbonici dilapai 20,0 Ebhiaom. Iridia flor. polv. 20,0.
Caryophyllorum 4.0	CERTIFORE, Trittle flor, poly, 20,0.
Man remilit I mit I und 3 und muscht 4 bineu	Man mischt in der augegebenen Reihenfolge.
	W1-14
Electuarium untleachectionm Wand.	Tinctura piperita.
lip, Piperio nigri subt puly, 5,0	Pfufferensenz,
Radicia Retentil 5,0	Rp. Piperia nigri 50,0
Fructus Fornicula . 15,0	Fructus Capalci annul 75,0
Mellia depurati 75,0.	Granorum Paradial 25,0
a medioteni metali	Ehlzom. Zingiberia 80,0
Mixtura expecturana Galicon.	Spiritus (87proc.) 1000.0
Rp. Piperla longi palver 6,0	
Aquae ferridae 250,0	Unguestum piperacoum Caneneuva.
Sirupi Halsami tolutani 50.0.	fip. Piperis nigri subt. palver. 1,0
Singerch attelt 1-2standlich 1 Ensloffel, Bei Stick-	Unguenti cerei 9,0.
husten.	
liulae anticatarrhales antiperiodicae Suntanua.	Vesicatorium Watting
tp Chinidial sulfuriel	lip. Piperis nigri pate, sutc.
Finlanni tolutani	Olihani
Piperis nigri Al 5,0	Natrii chlorati 53 10,0
Radicia Liquiritian 1,0	Saponia Hispaniel . 80.0
Acidi hydrochlorici ditut. (Germ.) 6,0.	Spiritum (87 proc.) tomo
Sau formit 100 Fillen und gieht ale in chene Glase	Nach einständiger Digestion auf die Haut zu atroichen.
ab Betindlich & Stück.	
	virmoconittal for Fance for the
	virungsmittel für Kase, ist ein Gemisch a

r, Kocheniz, Weingeist, Essig, Kosmarin- und Quendelspfritus.

Peperette, ein englisches Verfalschungswittel für Pfefferpulver, besteht aus gemahlenen Olivenkernen, entweder gebleicht oder mit schwarzem Pfeffer gemischt (Rundschau).

Pilules Alègres, von Collas, gegen Hämorrhoiden: 90 versilberte Pillen aus Pfeffer-Capsicum-, Queckonwurzelextrakt und Eibischpulver.

Universalgewürz, von Andreak, besteht aus fein gepulvertem schwarzem Pfesser, Cayennepsesser, Muskatnuss, Nelkon, Kochsalz und reichlich 50 Proc. Pfesserkraut (HANAUSER).

Universal-Baner-Wurst-Gewürz, von Bönnen, 70 weisser Pfeffer, 30 Cayeonepfeffer, fein gepulvert (Hanauser).

Zahnpillen, von Schnavnn & Co. in München, 0,5 schwere Pillen aus Kochsalz, Pfeffer, Zimmt, Nelken und Gummi.

† Piperinum (U.St.). Piperin. Piperine. C., H., NO., Mol.-Gew. = 285.

Darstellung. Man extrahirt grob gepulverten weissen Pfeffer mit 90 proc. Alkohol. Von dem alkoholischen Auszuge destillirt man den Alkohol ab. Der zurückbleibende Rückstand (Extrakt) wird zur Beseitigung von harzigen Bestandtheilen mit dünner Kali- oder Natronlange mehrmals durchgearbeitet. Den hierbei unlöslich hinterbleibenden Ritekstand, welcher als Roh-Piperin aufzufassen ist, wäscht man mit Wasser und krystallisirt ihn aus beissem Alkohol um unter Zusatz von Thierkohle zur Entfärbung.

Elgenschaften. Farblose oder schwach gelbliche, glänzende, prismatische Krystalle ohne Geruch. Bringt man reines Piperin in den Mund, so vernreacht es zunächst fast teine Geschmacksempfindung; nach längerem Verweilen im Munde, nameutlich wenn man es perbeiset oder zerkaut, verursacht es einen scharfen und beissenden Geschmack. An der Luft sind die Krystalle beständig.

In Wasser ist Piperin fast unlöslich, dagegen löst es sich in 30 Th. kaltem oder in I Th. siedendem Alkohol auf. Die alkoholische Lösung schmeckt brennend scharf und ist gegen Lackmus neutral. Leicht löslich ist es auch in heissem Elsessig, löslich terner

$$C_{gH_{g}} \lesssim \frac{O}{O} > CH_{g}$$
 $CH = CH - CH = CH - CO - C_{g}H_{10}N$
Piperin.

auch in Aether, Chloroform und Benzol. $\begin{array}{l} C_{s}H_{s} \stackrel{\bigcirc}{\sim} CH = CH - CH = CH - CO - C_{s}H_{16}N. \end{array} \begin{array}{l} \text{Piperin scannize to a second of the properties of the properties$ ohne einen Rückstand zu hinterlassen. -

Kone, Schwefelsäure löst Piperin mit blutrother Farbe, die allmählich in Gelbroth übergeht, beim Verdünnen mit Wasser verschwindet. Kone, Salpetereäure verwandelt es in ein orangegelbes Harz, welches in Kalilauge mit blutrother Farbe löslich ist. Piperin ist optisch inaktiv. Es ist nur eine schwache Base. Verdünnte Mineralsäuren lösen es nur wenig and ohne sich mit ihm zu Salzen zu verbinden. Beim längeren Kochen mit alkoholischer Kalilange wird es in Piperidin und Piperinalure gespalten; es ist daber als Piperinsaure-Piperidid aufznfassen.

Prafung. Das Piperin ist als gentigend rein anzusehen, wenn es 1) farblos oder nur schwach gelblich gefärbt ist, 2) an kaltes Wasser nichts Lösliches abgiebt, 3) beim Erhitzen ohne einen Rückstand zu hinterlassen verbrennt und 4) bei 128-129° C. schmilzt.

Aufbewahrung. Vorsichtig; Lichtschutz ist nicht erforderlich.

Anwendung. Piperin wurde zeitweise gegen Febris intermittens als Surrogat des Chinins in Gaben von 0,4-0,5 g in Form von Pulvern oder Pillen, auch als Peristalticum bei habitueller Verstoplung gegeben, indeseen ist sein Nutzen ein zweifelhafter.

Piperidinum. Piperidin. Call, N. Mol-Gew. = 85. Ist in geringen Mengen im Pfeffer enthalten und wird künstlich dargestellt durch Reduktion von Pyridin in alkeholischer Lösung mittels metallischem Natrium.

Farblose, stark alkalisch reagirende, pfefferartig riechende Flüssigkeit, mit Wasser und Alkohol in jedem Verhältnisse mischbar. Soll als Harnsaure 4,0 CH, Essendes Mittel an Stelle des Piperazins Verwendung finden, doch sind die Indikatlonen und die Dosirung noch nicht genau festgestellt.

Piperidinum guajacolicum. Guajaperol. Guajaperon. S. Bd. I, Fiperidia 8. 1254.

Piperazinum.

I. Piperazin. (Erginzb.). Diathylendiamin. Aethylenimin, Piperazidin. Arthriticin. (C.H.NH), Mol. Gew. = 80. Diese Base wurde eine Zeitlang für identisch gehalten mit dem Spermin von Poehl (a. S. 536), indessen ist die Verschiedenartigkeit beider Substanzen jetzt sichergestellt.

Darstellung. Diese erfolgt durch Einwirkung von Ammoniak auf Aethylenchlorid oder Aethylenbromid; hierbei entstehen ausser Piperazin noch andere Basen. Um das Piperazin rein abzuscheiden, erwärmt man das Gemenge der erhaltenen salzsauren Salze mit Kalium- oder Natriumnitrit auf 80-70° C., worauf sich Dinitrosopiperazin als blätterige Erystallmasse abscheidet. (Schm.-P. 154° C.). Wird dieses mit kone. Säuren, Alkalien oder Reduktionsmitteln behandelt, so geht es wieder in Piperazin über.

Eigenschuften. Das Piperazin bildet farblose, feucht aussehende Krystallmassen (Tafelu) von schwachem aber charakteristischem Geruche und langig-salzigem Geschmacke. Handb, d. pharm. Pracis. IL.

Es zieht aus der Luft leicht Feuchtigkeit und Kohleusäure an und zerfliesst unter Uebergang in das kohlensaure Salz. Es ist schon bei gewöhnlicher Temperatur etwas flüchtig. wenigstens bildet es bei der Annäherung von Salzsäure Nebel. Piperazin schmilzt bei

$$H - N < \frac{CH_4 - CH_4}{CH_4 - CH_4} > N - H$$
Piperasia.

H-N-CH₄-CH₄ N-H Die Dämpfe zeigen bemerkensworthe Krystallisationsfähig-keit, indem sie sich beim Erkalten zu langen Krystallinadeln verdichten. Aus der wässerigen Lösung krystalli-

airt das Piperazin in durchsichtigen, glünzenden Tafeln. - Seiner chemischen Natur nach ist das Piperazin eine starke Bese. Es ist in Wasser leicht löslich, die wässerige Lösung blant rothes Lackmuspapier stark. In Alkohol ist es etwas schwieriger löslich, aber immorhin noch ziemlich leicht löslich.

Die wässerige Lösung zeigt folgendes Verhalten: mit Nesslerschem Reagens entsteht ain woisser, mit Marcurichtorid ein rein weisser Niederschlag. Mit Kupfersulfat antstaht hellblane Fallung (Cu(OH), (?), welche durch einen Unberschuss von Piperazin nicht in azurbiane Lasung übergeführt wird. Gerbakure erzeugt einen missfarbigen bellen Niederschlag, der in heissem Wasser leicht löelich ist. - Auf Zusatz von Pikriuskure fallt das Pikrat in citronengelben Nadeln ans, welche in heissem Wasser leicht lüslich sind. Die salzsaure Lösung wird durch Platinchlorid pomeranzengelb gefüllt, der Niederschlag ist in Wasser und in Albehol schwer löslich. In nicht zu verdünnten salzsauren Lösungen erzeugt Goldchlorid das beligelbe, gut krystallisirte Golddoppelsalz, welches in beissem Wasser leicht löslich ist. - Ganz besonders charakteristisch ist das Verhalten der schwach salzsauren Lösung gegen Kaliumwismutjodid, mit welchem dieselbe einen scharlachrothen krystallisirten Niederschlag giebt. S. w. unten.

Von wässeriger Chromsäure wird das Piperazin nicht angegriffen, Kaliumpermanganat dagegen oxydirt es schon in der Kälte. Mit der Harnsäure bildet das Piperazin ein verhältnissmässig leicht lösliches Salz, und zwar entsteht, in welchem Verhältnisse man anch Piperazin und Harnsäure zusammenbringen mag, stets das neutrale Piperazin-urat C.H. a.N. C.H.N.O., welches bei 17° C. in etwa 50 Th. Wasser löslich ist, während Lithiumurat sich bei 19° C. erst in 368 Th. Wasser löst.

Prilfung. 1) Piperazin schmelze (nach dem Trocknen über Aetzkalk) bei 104 bis 107° C. und siede bei 145° C. Durch Anziehen von Wasser und Kohlensäure wird der Schmeizpunkt ganz ausserordentlich beeinflusst. - 2) Die wässerige Lösung werde durch Nessler'sches Reagens weiss, nicht roth gefällt (Ammoniaksalze). - 3) Nach dem Anskuern mit Salpetersaure werde sie weder durch Silbernitrat (Chlor) noch durch Baryumnitrat (Schwefelsäure) verländert. - 4) Beim Erhitzen im Probirrohre sublimire Piperazin ohne sinen Rückstand zu hinterlassen (unorgan. Verunreinigungen).

Aufhewahrung. Unter den indifferenten Arzneimitteln in wohl verschlossenen, kleinen Gefüssen, vor Fenchtigkeit und Säuren, auch Kohlensäure, geschützt. Sollte das Piperazin einmal zerflossen sein, so ist es über Actzkalk, nicht über konc. Schweielsäure zu trocknen. Letztere würde die Base allmählich an sich saugen. Der bequemeren Handhabung wegen werden Pastillen aus reinem Piperazin von je 1 g Gewicht angelertigt.

Anwendung. Wegen seiner Fähigkeit Harosaure zu lösen, wird es bei Krankheiten, welche auf harnsaurer Diathese beruhen, angewendet, um die Harnsaure in Lösung zu bringen und durch den Urin aus dem Körper berauszuschaffen; bei Gicht, Harngries, auch bei Blasenkatarrh und Diabetes mellitus. Subkutan 0,25-0,35 g in wilsseriger Lösung; Innerlich 0,5-1,0 g ein- bis zweimal täglich in Seltorserwasser gelöst. Für Ausspülungen der Binse, um harnsaure Konkretionen in Lösung zu bringen, die 1-2proc. Lösung. Zu Umschlügen auf gichtische Auschwellungen die 2 proc., schwach alkoholische Lösung.

Die Ausscheidung erfolgt durch den Harn. Ein Theil wird mech, ein anderer Theil langsamer ausgeschieden. Zum Nachweis des Piperazios im Harn wird der letztere mit Natronlange versetzt, schwach erwärmt und nach dem Erkalten filtrirt (zur Ausscheidung der Phosphate). Das mit Salzsäure schwach angesänerte Filtrat wird mit Jodkulium-Wismuthjodid versetzt, kurze Zeit auf 40-50° C. erwärmt, ültrirt und rasch abgekühlt.

Das Wismuthdoppelsalz krystallisirt beim energischen Reiben mit dem Glasstabe und füllt als scharlachrothes Pulver zu Boden, welches unter dem Mikroskope charakteristische Erystallform zeigt.

SCHERING'S Gichtwasser. Enthalt je 1,0 g Phenocollum hydrochloricum und Eperazin in 600 g Sodawasser gelöst.

Piperazin-Lithlum-Wasser usch Lisdhoust. Piperazin 1,0, Lithiumkarbonat 0,1,

Sodawasser 600,0. Gegen Gieht, Nierengries, Nieren- und Blasenstein.

Piperazin-Bransesalz, von De. E. Saxoow in Hamburg, enthält neben Natriumbikarbonat and Citronansaure = 10 Proc. Piperasin.

Piperazinum chinicum. Chinasaures Piperazin. Sidonal. C.H. N. (C.H. 1906). Mol. Gew. - 470. Wird dargestellt durch Neutralisation von Piperaziu mit Chinasture.

Ein farbleses Salzpulver von säuerlichem Geschmack und saurer Reaktion. Schmeiz-Punkt 168-1710 C. In Wasser sohr leicht löslich. Die wässerige Lösung wird durch Ferrichlorid nicht veräudert, mit Kaliumwismutjodid giebt sie das prachtvoll krystallisirende Doppelaniz.

Man giebt es in Tagesgaben bis zu 8,0 g (in witsseriger Lisung, auch mit Mineralwasser) als specifisches Mittel gegen Krankheiten, welche auf harnsaurer Diathese beruhen. Beide Komponenten sind harmstorelösende Mittel, insofern die Chinasaure vom thierischen Organismus als Hippurshure ansgeschieden wird.

Piperazinum salicylleum. Piperazinsalicylat C₄H₁₀N₄. 2[C₇H₄O₄]. Mol. Gew. 362. Wird in Krystallee erhalten, wenn man koncentrirte alkoholische Lösungen von 10 Th. Piperazin und 32,5 Th. Salicylstare mit einander wischt. Farblose, bei 215° bis 218° C. schmelzends Krystalle, leicht löslich in Wasser, Alkohol und in Aether.

II. Dimethyl-Piperazin. Lupetazin. [C.H.(CH.)NII]. Dipropylendiamia. Mel. Gew. = 114.

$$H - N < \frac{CH_s - CH_s}{CH - CH_s} > N - H$$

$$CH_s - CH_s$$

Dimethylphperuda.

Darstellung. Durch Destillation von Glycerin mit Ammoniumchlorid, -bromid oder -Karbonat entsteht $\rm H-N<{\rm CH_{2}-CH_{2}>N-H}$ (2:5) Dimethylpyrazin, welches bei der Reduktion mittels Natrium in alkoholischer Lösung in Dimethylpiperazin tibergeht.

Eigenschaften. Ein farbloses, bei 153-158°C. siedendes Oel von basischem Charakter. Wird als solthes night verwendet, wohl aber das folgende, weinsaure Salz.

III. Lycetol. Dimethylpiperazintartrat. C.H., N. C.H., O. Mol. Gew. = 264. Wird durch Neutralisieren von Dimethylpiperazin mit Weinsäure dargestellt.

Furbloses Salzpulver, in Wasser leicht löslich; die wässerige Lösung reagirt sauer and schmeckt silverlich. Schmelzpankt 250° C. Die wässerige Lösung giebt noch in grosser Verdünnung mit Kaliumwismutjodid einen spec. schweren, pulverigen, braunrothen Niederschlag, welcher aus würfelförmigen Krystallen besteht.

Due Dimethylpiperazin wirkt in hohem Grade harnshurelösend. Man giebt daher das Lycetol bei Krankheiten, welche auf Ansammlung von Harnsäure im Organismus beruhen, in Tugesgaben von 1-2 g. Zweckmässig ist es, das Lycetol in Mineralwasser zu lösen and gleichzeitig Alkalien, z. B. Natriumbikarbunat, Magnesia, zu verabreichen.

IV. + Lysidinum. Lysidin. Methylglyoxalidin. Asthylenathenyldiamin. C.H. N. Mol. Gew. - S4.

Darstellung. Man destillirt vorsichtig Aethylendiaminchlorhydrat mit etwa 2 Mol. Natriumacetat, wobei folgende Umsetzung eintritt: C.R.(NH,HCl), aus Alkohol um, setzt die Base durch starke Katilange in Freiheit,

schüttelt sie mit Chloroform aus, destillirt das Chloroform ab und reinigt die Base durch Destillation unter vermindertem Druck (Ladansono). 41"

Eigenschaften. Farblose his gelbliche, hygroskopische Krystalle von stark alkalischer Reaktion; in Wasser, Alkohol und Chloroform leicht löslich, in Aether fast unlöslich. Schmelz-P. 105° C., Siede-P. 195—198° C. Die Base selbst und deren kone. Lösung besitzen einen schwachen, an Mäuse erinnernden Geruch, der aber in der verdünnten Lösung nur wenig horvortritt. Die freie Base ist hygroskopisch, zieht aus der Luft Kohlenslure an unter theilweisem Uebergang in das kohlensaure Salz und zerfliesst absiann durch Aufnahme von Wasser aus der Luft. Die wässerige Lösung bläut den Lackmusfarnstoff stark und röthet Phenolphthalein. Lysidin ist eine starke, einsäurige Base, welche mit Säuren gut krystallisirende Salze bildet. Das harnsaure Salz ist durch seine leichte Löslichkeit in Wasser ausgezeichnot! I Th. desselben löst sich bei 18° C. in 6 Th. Wasser, während I Th. harnsaures Piperazin erst von 50 Th. Wasser von 17° C. gelöst wird. Die wässerige Lösung zeigt folgendes Verhalten.

1) Kalium-Wismuthjodid giebt einen röthlich-gelben Niederschlag. — 2) Kupfersulfatlösung wird zunächst heilblau gefällt, auf Zusatz eines Ueberschusses von Lysidin erfolgt Auflösung mit azurbiauer Färbung. — 3) Queeksilberohlorid erzeugt einen weissen Niederschlag, der aus siedenden Wasser in Prismen krystallisirt. — 4) Durch Phosphor-Molybdänsäure entsteht ein eitronengelber Niederschlag. — 5) Jodjodkalium-lösung erzeugt einen braunen, flockigen Niederschlag. — 6) Prömur's Beagens wird nicht gefärbt.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Feuchtigkeit thunlichst geschützt, am besten über Aetzkalk (nicht über Schwefelsäure!).

† Lysidinum bitartarieum. Lysidinbitartrat. Saures weinsaures Lysidin. C.H.S. C.H.O. Mol. Gew. = 234. Zur Darstellung mischt man wässerige Lösungen von 84 Th. Lysidin und 150 Th. Weinsäure und dunstot diese auf Trockne.

Farblose Krystalle oder krystallinisches Pulver von saurer Reaktion. Die wässerige Lüsung giebt mit den allgemeinen Alkaloidreagentien die oben beschriebenen Reaktionen. In nicht zu starker Verdünnung giebt sie mit Kaliumacetatlösung einen weissen Niederschlag von Kaliumbitartrat.

Anwendung. Das Lysidin wird als freie Base oder in der Form des weinsauren Salzes als Harnsäure lösendes Mittel bei gichtischen Krankheiten augewendet. Man giebt von der freien Base täglich 1-5 g in reichtichen Mongen kohlensauren Wassers oder 2-10,0 g des sauren weinsauren Salzes.

Piperonalum.

Piperonal. Heliotropin. C. H. O. CH. (COH). Methylenprotocatechualdehyd. Mol. Gew. = 150.

Darstellung. 5 Th. Isosafrel werden mit einer Lösung von 25 Th. Kaliumdichromat, 38 Th. Englischer Schwefelsäure und 80 Th. Wasser unter häufigem Umschütteln,
auch unter gelegentlichem Anwärmen stehen gelassen. Die Reaktion ist so zu leiten, dass
die Temperatur der Mischung nicht wesentlich über 60° C. hinausgeht. Man destillirt alsdann im Wasserdampfstrome ab und schüttelt das Destillat mit Aether aus. Heim Abdestilliren des Aethers hinterbleibt Roh-Piperonal. Zur Reinigung löst man es in Aether

C₈H_a CHO (1) und schüttelt die Lösung mit kone. Natriumbisulötlösung. Man kühlt sofort ab und presst nach einigen Stunden die Krystalle ab, zerlegt sie durch Zugeben von verdünnter Natronlauge in geringem Ueberschusse und reinigt nochmals durch Destillation mittels Wasserdampf.

Elgenschaften. Farblose, glänzende, belietropartig riechende Krystalle. Schmelz-P. 37° C., Siede-P. 263° C. Löslich in 500 — 600 Th. kaltem Wasser, leichter in siedendem Wasser, leicht in Alkohol und in Acther. Schon im Wasserbade nicht unwesentlich flächtig-

Prinfung. Das Heliotropia ist namentlich früher, als es noch hoch im Preise stand (1 Kilo: 1875=3000 Mk., 1901=30 Mk.), häufig verfälscht worden und zwar mit Natrinmsulfat und mit Acetanilid. — 1) Der Schmelz-P. liege bei 37° C. — 2) Es ver-

Pistacia. 645

brenne auf dem Platinbleche, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. - 3) Kocht man 0,2 g Heliotropin eine Minute lang mit 2 ccm Salzslure und fügt 4 ccm Karbolsäurelösung (1:20) hinzu, so soll diese Flüssigkeit auf Zusatz von Chlorkalkiösung nicht schmutzigviolett gefärbt werden. Eine solche Fürbung würde die Anwesenheit von Acetanilid anneigen, und in diesem Falle würde die Färbung durch Uebersättigen mit Ammoniak in ladigoblan übergeben. S. Indophenolreaktion, Bd. I, S. 4.

Anwendung. Dem Piperonal kommen antipyretische und antiseptische Eigenschaften zu. In Gaben von 1,0-3,0 g ist es als Antipyreticom empfohlen worden; wegen seines damaligen hoben Preises bat es sich indessen nicht einführen können. Die Hauptverwendung findet es in der Parfumerie zur Herstellung von Parfums, Sachets und zum

Parfilmiren von Saifen.

Sachet d'Héliotrope, Hellotrop-Riechkissen. Man füllt kleine Säckchen aus weissem Stoff mit einer Mischung von Florentiner Veilehenpulver 250 Th. mit 1 Th. Heliotropin und überzieht diese Säckchen mit solchen aus bunter Seide.

Pistacia.

Gattung der Anacardiaceae. - Rhoideae.

- I. Pistacia Lentiscus L. Heimisch im ganzen Mittelmeergebiet. Liefert Mastix. Vergl. Bd. II, S. 358. - Die Blätter sied als "Sennesblätter aus Tunis" in den Haudel gekommen. Sie enthalten schizogene Schretbehälter in den Gestssbündeln und in den Palissaden kleine Oxalatkrystalle. Das Blatt ist bilateral gebant. Die Blätter dienen auch als Verfalschung derjenigen von Rhus Coriaria L., des "Färbersumachs". Ebenfalls auf den Blättern erzengt Aploneura Lentisci eine Galle, die Ihres Gurbstoffgehaltes wegen technisch verwendet wird.
- II. Pistacia Terebinthus L. Heimisch im Mittelmeergebiet. Liefert nach Einschnitten in die Rinde aus den schizogenen Sekretbehältern den altbekaanten Chiosterpontin, der neuerdings gegen krebsartige Leiden empfohlen wurds. Er ist brann mit sinem Stich in's Grünliche und von ziemlich fester Konsistenz. Er enthält 9-12 Proc. Atherisches Oel, Harz und angeblich Benzoëskure. Die Rinde enthält 25 Proc. Gerbstoff, man verwendet sie zum Gerben. Auf den Blättern erzeugt Pemphigus cornicularius eine grosse, meist hornformige Galle, die man gegen Asthma und zur Verbesserung des Weines verwendet, sie heisst Judenschote, Carobbe di Gludes, Galle en vorne etc.
- III. Pistacia vera L. Heimisch in Vorderasien, im Mittelmeergebiet kultivirt. Liefert in den Samen: Semen Pistaclae. Nuclei Pistaclae. Amygdalae rirides. -Platazien. - Pistache (Gall.). Die Frucht ist etwa 2 em lang, braunroth und runzlig mit dünnem, nach Terpentin sehmeckendem Fleisch. Der Same ist in eine weissliche, knochenharte Steinschale eingeschlossen und hat eine dünne Samenschale. Die Ketyledonen des Embryo sind von grüner Farbe, sie enthalten Fett, Aleuron und wenig Stärke. Man verwendet sie wie die Mandeln.

Emulsion de pistache (Gall.) wird bereitet wie Emulsion de chênevis Gall. (Bd. L S. 593).

Auch die Früglite anderer Arten werden wegen des sänerlichen oder angenehm an Terpentin erinvernden Geschmackes des Pericarps gegessen,

Aus dam Samen von P vera und anderen Arten gewinnt man fettes Oel von mildem Geschmack, das als Speiscel benutzt, aber leicht ranzig wird.

IV. Es finden noch Gallen anderer Pistacien, die von Pomphigus-Arten ersougt werden, technische Verwendung. Vgl. Band I, S. 1198.

Pix.

I. Holztheer. Die aus verschiedenen Holzarten erzeugten Theere sind unter sich zwar ähnlich, aber nicht völlig gleich. Die durch Destillation der Nadelbölzer erhaltenen Theersorten sind reicher an harzartigen Bestandtheilen, die aus Laubhölzern gewonnenen dagegen reicher an Kreosot.

Nadelholztheer. Pix liquida (Brit. Germ. Helv. U-St.). Goudron végétal (Gall.). Resina empyreumatica liquida. Pyroleum Pini. Holztheer. Tar. Stockholm-Tar. Durch Schwelung verschiedener Nadelhülzer gewonnen.

Eine braunschwarze, in danner Schicht durchscheinende, klebrige Flüssigkeit von eigenthumlichem, kräftigem Geroche und Geschmacke. Er sinkt im Wasser nieder, ist also specifisch schwerer als dieses und unterscheidet sieh dadurch von dem meist specifisch leichteren Theer aus Braunkohlen. Torf und bituminösem Schlefer. Et läset sich ferner mit Fettsubstanzen, z. B. Schweineschmalz zusammenschmelzen, was z. B. bei dem Buchenholztheer nicht der Fall ist. Das mit Holztheer geschüttelte Wesser ist gelblich (bei Braunkohlentheer oft blauschwarz) und reagirt infolge Anwesenheit von Essigsäure auner (bei Kohlentheer in der Regel alkalisch). — Der mit 10 Th. Wasser bereitete wässerige Auszug wird durch wenig Ferrichlorid vorübergehend grünlich gefärbt; durch Kalkwasser im Ucherschuss wird der wässerige Auszug dauernd braugroth gefärbt infolge der vorhandenen Phenole, die in alkalischer Lösung durch den Luftsanerstoff leicht oxydirt werden. — In absolutem Alkohol ist Holztheer völlig, in Terpontinöl zum Theil löslich.

Lüsst man Holztheer einige Zeit stehen, so sondert er sich in eine untere, körnige und eine obere, sirupöse Schicht. Zum Arzneigebrauche ist nach Sruns die obere sirupöse Schicht vorzuziehen. Die krystallinische Ausscheidung wird als "Breuzentechin" angesehen. Als Bestandtheile werden angeführt: Benzol, Tolool, Xylol, Styrol, Naphthalin, Reten Cu-Hin. Paraffin, Phenol, Kresol, Phlorol, Brenzentechin, Pyrogallolüther, Coernlignon, Cedriret, Pittakal, Eupitton u. a. m.

Aufbewahrung. In weithaleigen Glasgefässen.

Anwendung. Wegen seines Gehaltes an Phenolen wirkt der Theer antiseptisch. Man giebt ihn innerlieb in Form von Pillen und Kapseln, dreimal täglich zu 0,2-1,0 g. namentlich aber in Form von Theerwasser gegen Krankheiten der Athmungsorgane. Acusserlich gegen verschiedene Hautkrankheiten.

Dr. Berkeler's Antiherpetic Capsules sind Gelatinekapseln je mit 0,8 g Piz liquida gefüllt.

Aqua Picis. (Germ. Helv.). Eau de gondron. (Gall.). Aqua picea. Theorwasser. Tar-Water. Ein wässeriger Auszug von Holztbeer. Um dem Wasser mehr Angriffspunkte zu bieten, wird der Theor vorher auf indifferenten Verdünnungsmitteln (Bimzstein, Sägespähnen) vertheilt.

Gall. Man vertheilt 5 Th. Holztheer auf 15 Th. Sägespähne, schüttelt die Mischung mit 1000 Th. destillirtem Wasser, lässt unter öfterem Umschütteln 24 Stunden einwirken and filtrirt.

Helv. 10 Th. Holztheer, 10 Th. Sägespähne (gewaschen und wieder getrocknet), 100 Th. beisses Wasser. Nach 24stündiger Maceration filtriren, Germ. Man stellt eine Mischung dar aus 1 Th. Holztheer und 3 Th. grob ge-

pulvertem Binnstein (der gewaschen und wieder getrocknet worden ist). Diese Mischung kann vorräthig gehalten werden. Zur Bereitung von Theerwasser schüttelt man 2 Th. dieser Mischung mit 5 Th. destillirtem Wasser 5 Minuten lang und filtrirt.

Theorwasser ist entweder jedesmal frisch zu bereiten oder doch nur für kurze Zeilaufznbewahren.

Anwendung. Innerlich esslöffel, tassen und becherweise nach Art der Mineralbrunnen gegen chronische Exantheme und Krankheiten der Respirationsorgane, auch in Inhalationen. Acuseorlich als Verbandwasser und zu Injektionen in die Blase bezw. Scheide.

647 Piz.

Copeaux de goudron. Mit Holztbeer getrankte Sagespahne zur Bereitung des Theorwassers.

Oleum Picis. Oleum Picis liquidae (U-St.). Oleum Pini rubrum. Oleum Cedrine, Theerol. Pechol. Durch Destillation des Holstheers gewonnen, ist leichter als Wasser, antinglich fast farblos, später gelblich, röthlich bis rothbraun werdend. Es besteht aus Kohlenwasserstoffen (Benzol, Toluel) und Phenolen und lässt sich durch fraktionirte Destillation in ein "Leichtol" und "Schweröl" trennen. Spac. Gewicht bei 15°C. etwa 0,970. Man hat es früher, mit Oel gemischt, gegen Hautkrankheiten, auch gegen die Rauda der Hausthiere, angewendet, benutzt dafür gegenwartig mit Vortheil die bekannten Roh-Kresol-Praparate.

Resinconnu Picis. Résinéone de goudron. Tar oil. Resincon. 1000 Th. Holztbeer nebst 60 Th. Pottasche oder gepulvertem Natriumkarbonat werden in eine Retorie gegeben und der Destillation aus dem Sandbade unterworfen, so lange ein farbloses oder gelbliches Oel abergeht. Es darfte durch Oleum Pieis aethereum vollständig ersetzt werden. Man gebraucht es our ausserlich gegen chronische Exantheme. Das nach einiger Zeit der Aufbewahrung dunkelbraun gewordene Oel wird durch Rektifikation aus dem Sandbade farbles gemacht.

Pixel. 3 Th. Helatheer (Pix liquida Germ.) worden mit 1 Th. Kaliseife massig arwarmt Dieser Mischung werden allmählich noch 3 Th. Kalisauge von 10 Proc. in theinen Antheilen zugesetzt. Klare, dunkelbraune, mit Wasser in jedem Verhaltnisse mischbare Flüssigkeit. In Sprocentiger Lesung wie Lysel als Desinficiens.

Resol. Picis liquidae 1000,0, Kalii caustici fusi 9,0, Alkohol methylici 200,0. Des infektionsmittel für Filkalmassen.

Acthor piceo-comphorates H. E. Richten.

Ep. Picis liquidae (Corra.) 4,0 1,0 Camphorse Activeria

Rischmittel bei chronischer Coryes, Ossens, Kasenpolypett

Aqua Picts concentrata,

Starkes Theerwaster (Erginsh) tip. Pich liquidae (Germ), 250,0

10.0 Natril blumbandel Aque destillatan 1000,0,

Man countries a Stunden lang im Wassichule im bedeckten Gelfiese und ültrirt nach dem Erkalten and Absences.

> Candelan Picks liquidae. Theor-Raucherberschen.

En. Picte liquidae 90.0 Kalli nitriel 15,0 Radicis Althorne q. s.

Front candelus decem.

Collemplastrum Picis (Description),

Rp. Massas ad Collemplastrum 800,0 Birligenntin Iridia subt. pulv. 85,0 20,0 Sandameia puly, 6.0 Acidi salicylici 15.0 Picle liquidae 12.0 Old resine 150,0. Actheria

Elixir Picts compositum (Nat. form).

Rp. Strapt Pruni Virginiani May 200,0 com Sirupi tolutari 0,35 g Morphial sulfuriel 50,0 cem Alkohol methylici Aquae destillatae Vini Picie (Nat. form.) & q. s. ad 11.

Emplastrum Piels Ilquidae compositum (Nat form).

50.0 Ep Resinue Pini Burgundici 60,0 Picts Dquille Podophyllin! Radicis Phytolercas Rhinomette Sanguinariae 14 10,0, Emulato Picle liquidae Abman.

Emulsion de goudron végétals. Bp. Picts tiquidae (Germ) 10,0 15.0 Vitelii oxi

75,0 Aquae Empleio Picie liquidae JEANSEL-

Empirion de goodran. Rp. 1 Natrii carbonici oryanalimati pulverai. 2. Piets liquidas (Germ.) 3a 10,0

10000.00

3. Aquae Mon reibt 1 mit 2 an, giebt kleine Mengen von b au und schüttelt in einer Flesche bie zur Emulsionabildung. Mit Wasser venilhant sum tusseren and innerheben Gebrauche.

Empleion de goudron (Gnil).

Rp. 1. Piels liquidae 90,0 2. Spiritus (90 Proc.) 100,0 I. Tincturae Quillajae 100,0 4. Aquan fervidae 780,0

Man litt 1 in 2, fligt 5 hinzu und amulgirt durch allmahliche Zugabe von 4.

Streetitom Picis Hauldae (Nat. form.).

Rp. 1, Picis liquidae (Garm.). 65,0 g 3. Magaestl carbonici 195,0 . B. Glycerini 250,0 ecm 4. Spiriton 115,0 ..

S. Aquan destillates q s. ad 1 L Man whicht i dreimal mit je 200 cem Wasser. Nach Beseitigung der Auszüge mischt man zu dem gewaschenen Theor 2, Sund 4, forner 625 cem Wasser, filtrirt and whicht mit Wasser bla mit Litter nach.

> Goudron glycériné (Aputan). Rp Picle Equidae (Germ.). Vitelit overem 55 25,0

60,0 Glycerini Zum äusserlichen, aber auch sum innerlichen Gebranche.

Gattae Uthosthripticae Parminar.

Ep. Picis Bouldse (Germ.) 100,0 Bulfuris sublimati 90.0 1,800,0 Aquae fervidae

Man tocht eine halbe Stande unter Umrühren im offenen Geffass, Bast absences and filtrira 15 bis 50 Tropfen gogen Mierensteinkolik,

Liquear de gendren Geror.	Strupus Picis cum Codeino (Helv.),
Guror's Theorwasser.	Ep. 1, Aquae Picle (Helv.) 324,0
Rp. Picis liquidae (Germ.) \$5,0	2. Saccharl 505,0
Natrii hienrhoniel 22.0	a Glyceria) 150,0
Aquae destillatue 1000,0. Man uncerist unter Umrühren 1 Tug und filtrirt	4. Codeful 1,0
amends and California I the and lithin	5. Spirius illiani 10,0.
Liquor Piela alkalimus.	Man bocht 2 mit 1 aum Sirep, 25ct 3 and nach
Bp Fiele liquidae 250,0	nem regulier dig Louing von 4 in 5 himm Der
Kall caustiel funt 125,0	Sirup lat au kollren oder zu flitzigen.
Aquae destillatas 525,0.	Solutio Picis liquidae alkalius concentrata
Liquor tannico-piceus Waldenburg,	Auntan,
W. 1 - F. 6 - 1 - 1 - 1	Rp Fiels liquidae 10,0
Aguas Piels (Germ.) 100,0	Liquoria Natri caustici (15 Proc.) 5,0
Aquae destillatae 500.0,	Aquae destillatae 90,0.
Zur Inhabation gegen Erkunkungen der Athmongs-	Man Bast unter Umachütteln i Tag einwirken, giesst ab, bringt mit Wasser auf 100,0 und filtrirk.
Action	
Hixtura Olei Piels (Nat. form.).	Tinetura desinfectoria Septement
The Photo of the same	Skinzen's decdorizant and actisoptic
ALL ENGLISHED TO THE PARTY OF T	linciare
Database	Rp. Ofel Picis liquidae 10,0
Chloreformij 10,0 ccm	Spiritus camphorati
Obel Menthas pip. 8,0	Tingluran Myrrime 13, 30,0
Spiritum (95 Proc.) 160,0	Linkmenti sapunati-asumeninti 20,0. Mit 70-100 Th. Wasser vardinut zu Waschunger
Aquan q. a. ad t1.	and lojektionen
Pastilli Picis Mayer	Unguentum Circurial picentum Wondenticu
	Ru Unement Character Wordenticu
Rp. Picis liquidae (Germ.) 2,0 Natrii bicarboniei 18,0	Rp. Unguenti Giyescini 20,0 Picis liquidas 5,0
Calcii phesphorid 80,0	A state of a settle or
Olei Aniai ert V.	
Mit Tragunthechlelm 100 Pastillen su formen.	Unguestiam Picis.
	Theorealbe (Hamb. V.).
Pommade de Gondron (Gall.).	Rp. Picis liquales (Germ.) 1,0 Adipis sullii 4,0,
Ep. Picis liquidae 1,0	
Adiple soilli 9,0,	Ungwentum Pich compositum.
Pulvis desinfectories Skinkur.	Compound Tar Clutmont (Nat form.).
Burshun's deodorisant and antiseptic	Rp. Oled Picin Equidae 4,0 g
powder.	Timeturas Hennoča 2,0 ccm
Rp. Olel Ticis liquidae 5,0	Zinci oxydau 3,0 g
Calcit hydroxydau 800,0	Cerns flavas 26,0 . Adipis sullii 32,0 .
	Olei Gonzypli 25,0
Supo Piela (Bungarica).	
Rp. 1. Sapinis domestici puty 60,0 1. Spiritas (90 Prop.)	Unguentum Piels liquidae (Brit.).
A. Glycerial AA 25.0	Rp. Picis Uquidae (Germ.) 100,0
4. Picis liquidae (Austr.) 15,8	Cerae flavae 40,0
5. Liquoria Natri canatici	U-St.
(sp. Gew. == 1.35) 8.0	Rp. Picia liquidae 500,0
Man lost 1 in 2 and 3, fligt 4 and 5 binsu and	Cerne flavae 125,0
gleset in Papierkapaein aus.	Adiple sullit 273,0.
Sape Picis Hauldan (Form. Berol.).	Unquestum Resissoni Wunderston.
The first the second of the se	Rp. Reutmonii Picia 2,5
Eaponis kalini venalis	Unguenti cerei 20,0.
Spiritus (20 Proc.) & 50.0	Vlanm Piels (New to-)
Aques destillates q. s. al 200,0.	Vloum Piels (Nat. form.). Rp. 1. Piels liquidae (Gersu.) 100.0
	m and the second second
Strop de goudron (Gall.).	5. Lapidia Funicia polv. 125,0
Rp. Picis liquidae (Germ.) 10,0	4. Vini albi 875,0 ccm
pagespubite 30,0	6. Spiritus 183.0 com
Man digeries 2 Stunden bel 60° C. Eltriri und	Man sicht I mit I durch Apreiben aus und be-
kocht aus	settigt den Aussug, denn mischt man den Theer
180 Th. Zucker and	unit 5, glebt die Mischung von 6 und 5 hinna.
100 Th. Filtrat	macerire unter Umschützeln 4 Stunden, filtriri
rusen Elrup.	und fullt mit der Mischung von 6 und 5 bis su 1 Liter auf.
Strapus Picls.	
Theerstrup (Bad Taxe).	Vet. Linimentum antipeoricum.
Ep. Aquae Plois (Germ.) 4,0	Rp. Piels liquidae (Germ.).
Succloud 6.0	Sapania viridia
Man bereitet unter möglichet geringer Erwärmung	Aquae communis as todes. Damis die raudigen Stellen in dünner Schicht en
to The Strup, der au filtriren fat.	pentreichen

Val. Unguestum ad augulam Bract-Clank. Rufaalba. Klabonkalba. Hopplemuroma. Ru. Sobi taurini. 100,0

Rp. Sobi taurini Ceras flavac Picis pavalis Picis liquidae 55 20,0 Fuligials a tacda 10,0.

Saibe auf Hufe der Pferde und Klauen der Rinder, wann die Herndecke spröde, trocken, rissig ist; auch zum Schwärzen der Herndecka.

Buchentheer. Oleum Pagi empyreumaticum. (Ergünzb.). Pix liquida (Austr.). Buchenholztheer. Das kürfliche, aus dem Buchenholze durch trockene Destiliation gewonnene Produkt stellt eine dieke, ölige Flüssigkeit dar, die schwerer ist als Wesser, von schwarzbrauner Farbe, eigenthümlichem, empyreumatischem, kreosotartigem Geruche und unangenehm bitterem und brennendem Geschmacke. Mit Wasser geschüttelt ertheilt es diesem den Geruch und Geschmack des Theeres und saure Reaktion. — Im Gegensatze zum Nadelholztheer zeichnet sich der Buchenholztheer durch seinen Reichthum an mehrwerthigen Phenolen und deren Derivaten (Guajakel- und Pyrogallolderivaten) aus. Buchentheer ist ißslich in Anliin, fast löslich in Chloroform und Aether, wenig löslich in Terpentinöl. Schüttelt man 1 Th. Buchentheer mit 20 Th. Wasser, so werden 10 cem des Filtrats durch 15 Tropfen eines Gemisches aus 1 Th. Eisenehloridlösung und 1000 Th. Wasser vorübergehend roth gefürbt.

Piz.

Diphtherie-Mittel des Naturheilkundigen O. Dassenza in Breslau. Spiritus 30,0, Birkentheer 43,0 (B. Fracuen).

Glycerolatum empyreumaticum concentratum VIDAL. Olei cadini 50,0 s. S. 165.

Extracti Quillajae 5,0, Unguenti Glycerini 45,0. (Franz. Huspitalvorschr.)

Birkentheer. Oleum Rusci (Ergünzb.). Birkenöl, Oleum Betulae empyreumaticum. Oleum betulinum. Pix betulina. Oleum Moscoviticum. Lithauer Balsam. Gondron de Bouleau. Birch Tar. Dagget (russ.). Wird in Russiand (Polen u. Gouvernement Minsk) durch truckene Destillation des Holzes, der Rinde und der Wurzeln der Birke (Betula alba L.) dargestelli.

Eigenschaften. Ziemlich dünne, olivengrün gefärbte, angenehm nach Juchten riechende Flüssigkeit vom spec. Gew. 0,926—0,945 b. 20° C. (Hinschsons). Läst sich vollständig in Aether, Amylalkohol, Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Proveneerbl und Terpentinöl, nur theilweise in Benzin und Kalilauge (Spec. Gew. 1,33) und anvollkommen in Spiritus, 96 proc. Eisessig und in Anilin. Schüttelt man Birkentheer mit Wasser, so erkält man ein fast farbloses, sauer reagirendes Filtrat, das mit verdünnter Eisenehloridlösung (1:1000) eine grüne Färbung giebt.

Enthält Guajakol $C_0H_a < \frac{OCH_a}{OH}$, Kroosol C_0H_a (CH_a) $< \frac{OCH_a}{OH}$, Kresol $C_0H_a < \frac{CH_a}{OH}$. Xylenol C_0H_a (CH_a), OH und wahrscheinlich auch Spuren von Phenol C_0H_aOH .

Prafung. Im Handel kommt eine zweite, dickfüssigere Sorte vom spec. Gew. 0,953-0,387 bei 20°C. vor. Diese ist nach Hinscusous mit Tannentheer verfälscht. Tannentheer löst sich zum Unterschiede von Birkentheer vollkommen in Spiritus, 96proc. Eisessig und Anilia auf. Wacholdertheor ist dadurch zu unterscheiden, dass seine wässerige Lösung mit Eisenchlorid eine röthliche Färbung giebt.

Rektificirtes Birkentheerël. Oleum betulinum rectificatum. Oll of Birch Tar. Essence de Goudron de Bouleau. Besteht aus den mit Wasser flüchtigen Bestandtheilen des Birkentheers und ist heller an Farbe wie dieser.

Anwendung. Birkentheer wird äusserlich gegen Hautausschläge, syphilitische Geschwüre, Rheumatismus und Gicht angewendet. In Russland ist er ein Heilmittel gegen alle möglichen Krankheiten. In Deutschland wird er in der Thierheitkunde als Wundmittel, Wurmmittel, sowie gegen Kolik und Häude gebraucht. Selten wird er innerlich gegeben, zu 0,2—0,5 g, dreimal täglich, am besten in Pillen. Die größete Verwendung findet der Birkentheer bei der Bereitung des Juchtenleders. Die Liqueurfabrikanten benutzen ihn zur Aromatisirung des künstlichen Rums.

Er ist ein geeignetes Material zur Durstellung empyreumatischer fetter Oele. Das Ziegelöl, Oleum lateritium, wird gewöhnlich aus 100 Th. rohem Rübül und 3 Th.

Birkentheer gemischt.

Linimentum Picis Lauxan. (Erginab.).

Rp Old Fagi empyremeatici Olel Rosel 53 40.0 Olel Olivae Spiritus diluit (70 Proa.) 48 10,0.

Cagrentum Picts Lassan. Rp. Olei Rusei Sutfuria praecipitati as 5,0 Lancini e, aqua 14 15,0.

Unterscheidung der Holztheerarten. Zu diesem Zwecke macht Ep. Hinson-SOHN (Pharm. Ztschr. f. Russl. 1877, 213) folgende Angaben:

I. Essigskure von 95 Proc. lost vollkommen:

A. Terpentinol (französisches) löst vollkommen. Der Petrolätherauszug des Theers färbt sich beim Schützeln mit einer verdunnten Kupferacetatlösung (1:1000) grünlich. Chloroform und absoluter Aether losen vollkemmen. — Tannentheer.

B. Terpentinol löst wenig. Der Petrolätherauszug fürbt sich mit Kupferacetatlösung nicht. Chloroform und absoluter Aether lösen unvollkommen. — Buchentheer.

II. Essigsaura von 95 Proc. löst unvollkommen.

A. Terpentinol lost vollkommen.

a) Acilm lost vollkommen. Das Theerwasser (1:20) giebt mit verdünnter Eisen-chloridiosung (1:1000) eine rothe Fürbung. — Wacholdertheer.

b) Auilin lost unvollkommen. Der wässerige Auszug des Theers fürbt sich mit ver-dünnter Eisenchloridlösung (1:1000) grünlich. — Birkentheer.

B. Terpentinel lest unvellkemmen. Benzel, Chloreform, Aether und Olivenel lesen unvollkommen. - Espentheer.

II, Steinkohlentheer. Pix Lithanthracis. Pix Carbonis. Goudron de houille (Gall.). Conlear. Steinkohlentheer. Wird als Nebsaprodukt bei der trockenen Destillation der Steinkohlen gewonnen und kann nus Gasanstalten und Kokereien bezogen

Theerige, das Licht mit bläulichem Glauze stark reflektirende Masse, entweder von der Konsistenz eines dicken Oeles oder von derjeuigen einer weichen Butter, von starkem, theerartigem Gerache. Das spec. Gewicht ist 1,120 bis 1,200. Steinkohlentheer ist von alkalischer Reaktion und erhärtet allmählich an der Luft. An Wasser giebt er nur wenig Löstiches ab, in Weingeist, auch in Aether, Benzin und flüchtigen Oelen ist er zum grossen Theile Ballch, am vollkommensten löslich ist er in Beuzol und in Chloroform. Die bisher bekannten Bestandtheile des Steinkohlentheers können in jedem Lehrbuche der Chemie eingesehen werden; sie setzen sich zumeist zusammen aus Kohlenwasserstoffen, Phonolen und Basen. Wenn Oleum Lithanthracis verordnet ist, so ist Steinkohlentheer abzugeben.

Der für pharmacentische Zwecke bestimmte Theor wird, um ihn von groben Unreinigkeiten zu befreien, erwärmt und durch ein engmaschiges Drahtnetz kolist, darauf in einem weithalsigen Glasgefässe auf bewahrt.

Plx Carbonis praeparata (Brit.). Prepared Coal-Tar. Kauflicher Steinkohlentheer wird in sinem flachen Gefasse I Stands lang unter häufigem Umrühren auf 50° C.

Steinkohlen-Asphalt. Der bei der Destillation des Steinkohlentbeers hinterbleibende Rückstand erstarrt zu einer Masse, welche die Mitte awischen Asphalt und Steinkohle hält. Er wird in Fässer verpackt und kommt namentlich für die Zwecke des Strassenbelages, auch zur Herstellung von Dachpappe in den Handel.

BETHER'S Flüssigkeit. Ist schweres Steinkohlentherrol.

Calcaria aulfurica picenta. Theorgips. 1) Nach Wundralica. Calcii sulfurici 96,0, Picis liquidae 8,0. 2) Nach Guyllary. Calcii sulfurini 80,0. Olci Rusci 20,0. Casanthrol-Unna. Ist Unguentum Casemi-Unna mit 10 Proc. Extractum Lithan-

Extractum Lithauthracis. Die in Aether und Benzol lüslichen Antheile des Steinkohlentheers. Also ein gereinigter Steinkohlentheer analog dem gereinigten Styrax. Steinkohlentbeers. Also ein gereinigter Steinkohlentbeer analog dem gereinigten Styrax.

Lianthral von Beißesborg-Hamburg. Steinkohlentbeer wird mit einem füchtigen Lösungsmittel (Benzin?) extrahirt. Der nach dem Verdunsten dieses Lösungsmittels hinterbleibende Rückstand ist das Lianthral oder Extractum Picis Lithanthracis.

Liquor Anthracis acctonatus. Rp. Picis Lithanthracis, Benzoli, Acctoni ää.

Liquor Carbonis detergens (Hamb. Vorschr. Mänch. Ap.-V.). Coaltar saponiné.

Rp. Picis Lithanthracis i Th., Tincturae Quillajae 2 Th. Nach achtiägigem Stehen zu

Liquor Lithanthracis acetenatus Sack. Steinkohlentheer 10,0, Benzol 20,0, Aceton 70,0.

Pix. 651

Liquor Rusei detergens. Ist ein wässeriges Destillat aus Steinkohlentheer.

Sapo Carbonis detergens Hquidus. Saponis kalini 300,0, Glycerini 200,0, Liquoria Carbonis detergentis 50,0. Man erwarmt im Wasserbade bis sur Verfüchtigung des Alkohols, fügt hinzu Olei Melissae Germanicae 2,5, Olei Geranii 1,2 und filtrirt im Dampf-

Saprol. Ein Nebanprodukt bei der Destillation des Steinkohlentheers, aus Kohlenwasserstoffen bestehend. Schwittumt auf Wasser. Zur Desinsektion von Pissoirs und Aborten.

Sövenx'sche Desinfektionsflüssigkeit. 100 Th. Actakalk, wechselnde Mengen Magnesiumchlorid und Steinkahlentheer, gewöhnlich je 10 Th. und 240 Th. Wasser. Zur Desinfektion von Klonken und Abwässern.

Theerflecken-Beseitlgung. Man beseitigt diese aus Stoffen jeder Art durch Be-

handeln mit frisch rektificirtem Benzel oder noch besser mit Chloroform.

Verwellth. 1 Th. Steinkohlentheer, 4 Th. gelöschter Kalk. Desinfektionsmasse für Aborto etc.

Atramentons ad Hatenm. Tipie for Gewohe der Chierbleiche. Rp. Picis Lithantheacts 20,0 Barrisoll Poliginia pracparati 5,0 Var dem Gebruuche umgeschütteln.

Emplastrum Picis Canadenals (Nat. form.). Canada Pitch Pitator.

Rp. Picta Canadensia (Picla mavalia) Cerne flavor 1,0.

Emplastrum Piels Irritaus. Reisendes Pechpflaster (Erginsh.). tip Resince Pini Burgundiel 38,0 Come flavas Tereblathings 68 120 Enphoridi pulverati 11,11

Emplastrum Pleis. Emplastrum resinerum Pechpilaster (Erganzh, Hamb V.).

En Regione Pini Burgundicae 55,0 95.D Come Navau Tereblashinae 18.0 1,0. Sold orillaEmulsien de coalter (Gell.).

Ep. Tineturas Quillulas cum Pice 1,Lhanthescia 1.0 Aquan destillatos 4,0,

Enulsion mere (Hamb. V.). Hp Liquoria Carbonia detergentia 1,0 Aquae destillatas 4,0,

Teluture de bols de Panama conlincée (Gall.). Tinctura Quillajae cum Pice Lithauthracla

Rp. Picis Lathanthracis Tineturae Quillajas (1:5) 4,0

Thetura Lithanthracis Dr. MIRECE. Rp. Piels Lithauthracia 3,0 Spiritus (95 Proc.) 2,0 Artheria Von der Haut durch Del abstresschen,

> Vernix nigra ad ferrum. Schwarper Lisentuck. ftp. Picls Lithauthracis solidae (Steinkohlen-Asphalt) 100,0 Benzoli crudi

III. Pix navalis (Ergänzb.). Pix nigra. Pix sollda. Resina empyreumatica bolids. Schiffspech. Schwarzpech. Hartpech. Wird erhalten durch Erhitzen des Holztheors; erfolgt das Erbitzen in Destillationsgefässen, so erbält man als Destillat das als Oleum Picis baschriebene flüchtige Theorol.

Das Schiffspech bildet, aus den Filssern, in welchen es in den Handel gebracht wird, beransgeschlagen, feste, schwarze, glünzende, an den Kauten etwas durchscheinende, durch die Warme der Hand weich, klebend und zähe werdende, noch unter dem Siedepunkte des Wassers schmelzende, in der Kilte leicht gerbrechliche Stücke von schwachem, aber theor-Abnlichem Geruche. Man bewahrt es in steinernen oder eisernen Topfen, welche man erwarmt, wenn man das Peah herauspehmen will. Freiliegende Pechetücke fliessen allmählich anseinander und kleben dann fest an ihrer Unterlage. Ans diesem Grunde sollte ein-Verpackung in Papier nicht stattfinden.

Anteendung. Das Schiffspech wird, wenn auch höchst selten, in denselben Fallen wie der Holztheer angewendet. Man giebt es am besten in Pillenform (mit 25 Proc. geibem Wachs gemischt) zu 0,3-0,6-1,0 dreistundlich. Acusserlich benutzte man es fruher als specifisches Klebmittel behufs Beseitigung der Krusten und Haare bei Tiusa lavosa. Es ist ferner ein hänfiger Bestandteil der Salben und Pflaster.

IV. Pix sutoria. Pix sutrins. Plx sutorum. Schusterpeck. Schuhmacherpeck. Eine bei mittlerer Temperatur weiche, knetbare Pechmischung, dargestellt durch Kochung won Schwarzpech und Holztheer mit wenig Terpentin, Wachs und Wasser. Es soll sur Bereitung der Charts antarthritica geeignoter sein, als Pix navalis. Es ist als Heilpfluster

and Heilsalbe ein beliebtes Volkemittel. Wenn es vom Arzte gefordert werden sollte, so entnehme man es vom Schuhmacher.

V. Pix burgundica (Ergfinzh Brit., U.-St.). Resina Pini (Helv.). Resina Burgondica. Fichtenharz. Gallipot. Poix de Bourgogne (Gall.). Burgundy Pitch.

Das durch freiwilliges Erharten des Terpentius gebildete, durch Schmeizen und Coliren gereinigte und von Wasser grösstenteils befreite Harz verschiedener Abietineen, namentlich von Pinus Pinuster Solander und Piceu vulgaris Lank. - Gelbe, bis braun-gelbe, durchscheinende oder undurchsichtig-körnige Massen von schwach-terpentinartigem Geruche. Das in der Klilte brüchige, in der Handwärme erweichende Harz schmelze bei 100° C. ruhig und zu einer nahezu klaren Flüssigkeit. In Weingeist löse es sich fast vollständig auf. Wird zu Pflastermischnagen benutzt.

Poix de Bourgogne purifiée (Gall). Pix Burgundica expurgata. Das durch Schmelzen und Koliren gereinigte Burgunder Hars.

Emplastrum basilicum. Emplastrum basilicum foscum lip. Picis pavalis Colophonii Cerns flavne Mi 50,0 Olni Olivae 10,0, Man giesst in gedite Puplurkapsein oder direkt in Hottechachtein sur,

> Explementum ad arboros. Banmenkits. hp. Ficis havails 100,0 Picis Equidae 250,0 Resinan Paul 50,0 Sentia ligness q. s.

Zum Ausfüllen der Löcher, Spalten und Wunden der Baume.

Onguent basilicum (Gal).). Ep. Piels navalle Colophonii Ocrair flavae 55 100,0 Colophondi 400,0.

Caguestum basilicum algram, Brunslikensalbe (Hamb. V.). Rp. Cerne flavae Colophonii

Pick pavalia Sebi orillin Torchinthinae at 1.0 Olel Olivan 2,0,

Cagucatam Picls navalla. Rp. Picis navalla 10.0 Adiple suilli 80,0,

Yet. Emplastrum adhaestram Levo. Luxu's Widerrhatpflaster. Rp. Plais navalis Templinthinge hit 100,0,

Plantago.

Gattung der Plantaginaceae.

I. Plantago major L., P. media L., P. lanceolata L. Die beiden ersten mit breit-eiformigen, die letztere mit lauzettlichen, alle 3 mit parallelnervigen Blättern. Liefern im Kraut mit den Wurzeln:

Herba Plantaginis (cum radice). - Wegerich, Spitzwegerich, Wegetritt. -Plante ficurie de plantain (Gall.). - Plantain leaves. Way-bread leaves.

Man verwendet das frische, zur Blüthezeit gesammelte Kraut mit der Wurzel, aus dem in früheren Zeiten ein Presssaft bereitet wurde, den man gegen Verdauungsstärungen, Wechselfieber, Ruhr etc. auwendete. Aeusserlich werden die frischen Blütter auch heute noch vom Volke bei Insektenstichen und Geschwüren benntzt. Ein aus den Blättern von P. lanceolata hergestelltes Extrakt wird neuerdings in England benutzt.

Aqua seu Hydrolatum Plantaginis (Gall.). Eau distillée de plantain. Wio Aqua Lactucse (Gall. Bd. II, S. 272).

Extractum Plantaginis. Spitzwegerichextrakt. Aus frischen Blättern wie Extractum Belladennae Germ. (Bd. I. S. 469).

Sirupus Plantaginis. Spitzwegerichsaft. (Manch. Ap.-Ver.) 10 Th. Spitzwegerichextrakt, 500 Th. gereinigter Honig, 500 Th. weisser Sirup.

II. Die schleimreichen Samen einiger Arten, nämlich von Plantago arenaria W. K., in Enropa und im westlichen Asien, P. Psyllium L., im Mittalmeergebiet, P. Ispaghul Roxb., in Ostindien und Persien werden medicinisch verwendet.

Platinum. 653

Semen Psyllil, Semen Pullcarine. - Flohsamen. - Semence de psyllium on

d'herbe aux puces (Gall.).

Die Samen der letztgenannten Art, von der die der beiden anderen wenig abweichen, sind 3 mm lang. 1—1,5 mm breit, zugespitzt-oval, suf der Bauchseite von den beiden Langselten her zusammengebogen, in der Mitte das Hilum. Die Farbe ist matt graubraun, auf den Bücken eine lebbaft rothbraune Stelle. Die Epidermis der Sameoschale besteht auf der gewölbten Rückenseite aus Schleimzellen mit geschichtetem Inhalt. Innerhalb der Sameoschale das Endosperm mit kleinem Embryo.

Anwendung. Der Same dient unzerkleinert zur Bereitung eines Schleimes, der innerlich und äusserlich bei entzündlichen Leiden, ferner als Schönheitsmittel, auch zum Steifen von Geweben benutzt wird wie der Quittenschleim.

Mucliago Psyllii. Mucago de semine Psyllii. Flobsamenschleim. Mucilage de semence de psyllium (Gall.) wird wie Mucilago Cydoniae (Ed. I. 8. 1009) bereitst.

Aqua ophthalmica Herner von Pelascu.

Rp. Extracti Piantaginia 1,0

Aluminis crudi 0,0

Aquas Piantaginia 80,0

Unguestiem ophthalmicum
Branches von Frisach.

Bp. Hydratypri unydati rubri 0,2
Zinci oxydati 0,4
Extracti Planinglule 0,0
Butyri recentle 4,0.

Bandoline, zum Glätten und Befestigen der Haare, ist ein dicker Flohsamen- oder Quittemechleim, der mit äs verdünntem Glycerin versetzt, beliebig parfümirt und mit Kartninksung röthlich gefärbt wird.

Platinum.

Piatinum. Piatina. Platin. Platina (engl. u. franz.). Pt. Atomgew. = 195.
 Stellt in der Form von Draht, Blech und Geräthen nothwendige Hilfsmittel des chemischen Laboratoriums dar. Platin-Affinerien befinden sich in Deutschland namentlich in Hanau.

(W. C. Heraeus, ferner G. Siebert.)

Weisses Metall, etwas ins Bläuliche spielend, geschmeidig, hämmerbar, in der Hitze schweissbar; lässt sich zu dünnem Draht ausziehen und zu Blech auswalzen. Es schmilzt noch nicht im Schmiedefener, wohl aber im Knallgasgebläss (Schmelzpankt 1780° C.). An der Laft ist es unveränderlich. Es wird weder von Salzsäure, noch von Schwefelsäure oder Salpetersäure oder Fluorwasserstoffsäure angegriffen. Dagegen wird es von Königswasser gelöst. Von schmelzendem Kalihydrat, Natronhydrat, Lithlamhydrat sowie von Lithlumchlorid wird es ziemlich stark angegriffen. Ebenso von einer geschmolzenen Mischung von Salpeter und Kalihydrat. Anch eine Mischung von Klesselsäure und Kohle greift Platin stark an unter Bildung von brüchigem Kohlenstoffplatin. Mit den meisten Metallen legirt sich das Platin zu Legirungen, deren Schmelzpunkt tief unter dem des Platins liegt.

Behandlung der Platingerathe. Wer seine Platingerathe thunlichst lange

erhalten will, muss nachfolgende Punkte beachten:

1) In Platingefässen dürsen keine Substanzen behandelt werden, welche Chlor entwickeln, da sonst Platin in Lüsung übergeführt wird. — 2) Kali- und Natronhydrat dürsen uicht in Platingefässen geschmolzen werden, da diese stark davon angegrissen werden, (Hierzu benutzt man Silbertiegel). — 3) Ferner dürsen nicht darin geschmolzen werden salpeiersaure Alkalien und Alkalicyanide. Beide wirken auf Platin angreisend, wie die Alkalien, die Alkalicyanide ausserdem auch noch wegen Zufuhr von Kohlenstoff durch Bildung von Kohlenstoffplatin. — 4) Nicht erhitzt werden dürsen in Platingeräthen Metalle, besonders leichtschmelzbare, wie Blei, Wismut, Zinn, Cadmium, da diese sich mit dem Platin zu leichtschmelzbaren Legierungen vereinigen; aus dem gleichen Grunde muss das Glüben solcher Metalloxyds vermieden werden, welche in hoher Hitze zu Metallen reducirt werden, wie Bleioxyd, Zinnoxyd, Wismutoxyd, Antimenoxyd. — 5) Schwefelmetalle dürsen in Platingefässen nicht geglüht werden, wegen der möglichen Bildung von Schwefelplatin.

— 6) Zu vermeiden ist das Glüben von Phosphorsaure und saurer phosphorsaurer Salze bei Gegenwart von Kohle, weil unter diesen Umständen Reduktion der Phosphorsaure zu Phosphor und Bildung von Phosphorplatin erfolgt. — 7) Im glübenden Zusfande nimmt Platin Kohleustoff und Silicium auf, wodurch es brüchig und krystallinisch wird. Mac muss es daber vermeiden, das glübende Platin mit Gemischen von Kohle und Kieselsäure zusammenzubringen, ferner mit leuchtender Gasflamme zu erhitzen. — 8) Weissglübendes Platin darf nicht plötzlich der kalten Gebläseluft ausgesetzt werden, da es sonat leicht feine Sprünge bekommt.

Man reinigt die Platingeräthe, Indem man sie mit koncentrirter Schwefelsäure auskocht, oder indem man in ihnen Kaliumbisulfat schmilzt. Um sie blank zu machen, acheuert man sie mit Seesand (nicht gewöhnlichem Sande). Platintiegel bewahrt man auf, indem man sie über einen passenden Kork stülpt. — Je reiner das Platin ist, deste weicher ist es auch. Ein geringer Gehalt an Iridium macht das Platin härter, aber auch britchiger. — Nach unseren Eriahrungen sind für den gewühnlichen Gebrauch die aus reinem Platin hergestellten Geräthe (einschliesslich Blech und Draht) den aus irldiumhaltigem Platin hergestellten vorzuzichen. Namentlich bei Platindraht bestelle man ausgrücklich "iridiumfreien" Draht.

Platinum purum. Platinum divisum. Platinschwamm. Ist Platinmetall in sehr fein zertheilter Form. 10 Th. sus dem käuflichen Platinmetall bereitetes trockenes Platin-chlorid werden in 20 Th. destillirem Wasser gelöst und mit einer koncentrirten Lösung von 11 Th. Ammoniumchlorid vermischt.

Nach einer Stunde versetzt man die Mischung mit 50 Th. Weingeist, sammelt den Niederschlag in einem Filter und wäscht ihn mit 100 Th. kaltem destillirtem Wasser aus. Den getrockneten Niederschlag erhitzt man in einem Porcelfantiegel his zur hellen Rothgluth oder, wenn man die Darstellung eines Wasserstoff entzündenden Platinschwammes beabsiehtigt, nur bis zur dunklen Rothgluth.

Der arkaltete Glührlickstand ist eine weissgraue, sehwammige, zerreibliche Masse, welche zur Darstellung von Platinsalzen oder als Platinschwamm (für die Dönnanderschiehe Wasserstoffzündmaschine, zu chemischen Experimenten, Räuchermaschinen) Verwendung findet. Der Platinschwamm hat bekanntlich die Eigenschaft, das auf ihn ausströmende Wasserstoffgas an der Luft zu entflammen. Ein zu stark geglühter Platinschwamm hat diese Eigenschaft verloren. Diese Eigenschaft wird wieder erreicht durch Befeuchten mit Salpetersäure und wiederholtes mässiges Glühen, oder durch Befeuchten mit Salpetersäure and Trocknen bei 200° C. Dem Platinschwamm in den Wasserstoffzundmaschinen giebt man die Entzhudungskraft wieder, wenn man ihn zuerst mit Platinchloridlösung, dann mit Ammoniumchlorid durchfeuchtet, trocknet und glüht.

Platinschwammkugeln, welche als eudiometrischer Mittel oder zur Befreiung des Wasserstoffs vom Sanerstoff dienen, stellt man dadurch her, dass man feinen Thou mit Wasser und Platinsalmiaklusung zu einem derben Breie mischt, kleine Kugeln (6 mm im Durchmesser) daraus formt, diese trocknet und schwach glüht. Die erkalteten Kugeln die Wassernidung aus Sauerstoff und Wasserstoff allmählich zu bewerkstelligen, ohne dass ein Ergiühen oder eine Detonation eintritt. Ihre Wirkung geht sehr bald verloren, wenn sie mit Calorwasserstoffgas, Kohlenwasserstoff, Schwefligsäuregas, Schwefelwasserstoff, Ammoniakgas in Berührung kommen

Platinum praccipitatum nigrum. Platinmohr. Platinschwarz. Zur Darstellung eines besonders wirksauen Platinmohrs giebt O. Louw folgeude Vorschrift: Man löst 50 g Platinchlorid-Chlorwasserstoff in Wasser zu etwa 60 ccm Flüssigkeit, vermischt diese Lösung mit 70 ccm officineller Formaldehydlösung und versetzt diese Mischung allmihlich (!) und unter guter Abkühlung (!) mit einer Auflösung von 50 g Actznatron in 50 g Wasser. Nach 12stündigem Stehen wird das ausgeschiedene schwarze Pulver auf einem Saugölter gesammelt und mit Wasser ausgewaschen. Sobald der grösste Theil des beigemengten Salzes entfernt ist, beginnt sich von dem sehwarzen Pulver etwas zu lösen. Man unterbricht alsdaun das Auswaschen und lässt den feinen sehwarzen Schlamm auf

Platinum. 655

dem Filter stehen, bis er sich infalge Absorption von Sauerstoff in eine lockere, porose Masas verwandelt hat. Diese wäscht man bis zur vollständigen Entfernung des Natriumchlorids aus, preset sie schlieselich ab und trocknet sie über Schwefelshure. Nach dem Trocknen bowahrt man den Platinmohr in kleinen enghalsigen Arzneiffaschen auf, wolche

mit Korken gut zu verschliessen sind. Das Platinmohr hat die Fähigkeit, auf seiner Oberfliche etwa das 200fache seines eigenen Volumens von Sauerstoff zu verdichten. Der so mit Sauerstoff beladens Platin-Bohr ist im Stande, schon bei gewöhnlicher Temperatur sehr energische Oxydationserschelnungen zu bewirken; z. B. entzündet er Wasserstoffgus, Leuchtgas und Knaligas, führt Schweseldloxyd in Schweseltrioxyd über, oxydirt Asthylalkohol zu Aldehyd und Esignaure und Aether zu Kohlensbure und Wasser. - Mit der Zeit geht diese Eigenschaft des Platinmohrs mehr oder weniger verloren; man kann alsdann versuchen, ihn durch schwaches Ausglüben oder durch Befeuchten mit 25 proc. Salpetersäure, Trocknen tad schwaches Glüben wieder zu beleben.

DOEBEREINER'sches Fenerzeng. Wasserstoffzündmaschlag. Diese ist heute wenig im Gebrauch, ihre Instandsetzung wird aber gewöhnlich dem Apotheker übertragen.

Sie besteht aus einem Glastopfe ce und einem Deckel d. Unterhalb des Deckels ist ein Baschenformiger Glassylinder (Glocke) angekittet, in welchem an einer Oese ein kupferner Draht mit einem Zinkkloben a hängt. Neben der Gese geht ein enger Kanal durch den

Dockel, welcher bei i mündet und durch ein Ventil oder einen Hahn (e) geoffnet und geschlossen ui oder einen Hann (e) geofinet und geschlossen werden kann. Der Glastopf cc wird zu ½, seines Ranmes mit verdünnter Schwefelsäure (1 kanc. Säure und 8 Wasser) gefüllt. Beim Druck auf e öffnet sich der Hahn, die Luft strömt aus i heraus und die Glocke b füllt sich mit Säure, welche, mit dem Zinkkloben in Berührung, die Entwicklung des Wasserstoffguses vernalasst. Das Wasserstoffgus füllt, wenn das Ventil wieder geschlossen ist die Glocke b und verdränet aus dieser die ist, die Glocke b und verdrängt aus dieser die Saure, so dass dadurch der Zinkkloben zugleich von der Einwirkung der Säure befreit wird. Oeffnet man nun wiederum das Ventil, so strömt Wasserstoffgas unter dem Drucke der Flüssigkeitssäule in dem Tople cc aus i heraus auf den Platinschwamm, welcher in einer Hülse g befestigt ist, und entzündet sieh dort. Die besprochene Eigenschaft des Platinschwammes wird unterdrückt oder zerstort, wenn ihn fremdartige Stoffe, Dample aus



Fettstoffen, Schwefel, Arsen etc. verunreinigen. Pig si. Dönkuntsun'sches Federsesg Daher darf man an der Maschine keine Wachs-oder Talglichter, Schwefelhölzer etc. anzünden, und es muss zur Füllung eine nur reine Schwefelsäure, und wenn es möglich ist, ein von Arsen, Antiman und Schwefel möglichet freies Zink in Anwendung kommen.

II. + Platinchlorid - Chiorwasserstoff. Platinblehlorid. Platinchlorid. Platinperchlorid. PtCl, +2HCl+8H,0. Mol. Gew. = 518.

Dieses Salz wird gewöhnlich "Platineblorid" genannt. Das wahre Platineblorid PtCl4 ist zur Zeit Sammlungspräparat und nicht im praktischen Verkehr.

Darstellung. Platinschnitzel, Platinspline werden zur Entfernung etwa vorhandener Spuren fremder Metalle in einem Glaskolben mit koncentrirter Salpetersäure übergossen und einige Stunden der Wärme des Wasserhades ausgesetzt, hieranf die Säure abgegossen und das Metall mit Wasser abgewaschen. Dann libergiesst man das Metall mit einer 10 fachen Menge eines Gemisches aus 5 Th. reiner Salpetendure von 1,185 spec Gew. and 15 Th. roiner Salzsaure von 1,124 spec. Gewicht. Die Auflösung wird anfangs in der Wärme des Wasserbades oder eines Sandbades, dann unter Kochung beworkstelligt. Die mit einem ungefähr gleichen Volumen destillirtem Wasser verifionte Lösung wird durch Glaswolle ültrirt und das Filtrat bis zur Sirupkonsistenz eingedampft. Zur vollständigen Entfernung der Salpetersäure löst man den Rückstand in der gleichen Gewichtsmenge reiner Salzsäure und dampft ihn wieder zur Sirupkonsistenz ein. Dies wiederholt man so oft, bis die Lösung sich als frei erweist von Salpetersäure (s. w. unten). Ist dies der Pall, so dampft man die Lösung so weit ein, bis ein Tropfen, auf eine kalte Porcellanplatte gebracht, krystallinisch erstarrt, lässt die so konc. Lösung im Exsicentor erstarren und bringt die erstarrte Masse, in grobe Stücke zerschlagen, in gut zu verschliesende Gefüsse.

Eigenschaften. Braunrothe, krystallinische Massen (selten braunrothe Prismen), an der Luft leicht zerfliesslich, in Wasser, Alkohol und Asther mit gelber Farbe lösilch. Die wüsserige Lösung ist gelb gefärbt, reagirt sauer und besitzt widerlich scharf metallischen Geschmack. Beim vorsichtigen Erhitzen verliert es zuerst sein Krystallwasser, alsdann entweicht beim stärkeren Erhitzen Chlor unter Zurückbleiben von Platinchlorür PtCl₂, schliesslich hinterbleibt metallisches Platin. Eine Lösung von Platinchlorüd-Chlorwasserstoff in Wasser gieht folgende Reaktionen:

f) Schwesselwasserstoff erzengt zunächst nur eine Braunsarbung; allmühlich, namentlich beim Erwärmen, entsteht ein sehwarzbrauner Niederschiag von Platinsulfid PtS₂, löslich in gelbem Ammoniumsulfid. 2) Schwesselammonium erzeugt den nämlichen braunschwarzen Niederschlag, löslich im Ueberschuss von (gelbem) Ammoniumsulfid. 3) Kaliumehlorid und Ammoniumehlorid erzengen in nicht zu verdünnten Lösungen von Platinchlorid und Chlorwassentoff gelbe, krystallinische Niederschläge von Kaliumbez. Anmoniumplatinchlorid. Durch Zusatz von Weingeist kann die Fällung begünstigt werden. 4) Zinnehlorilt bewirkt in Lösungen, welche viel freie Salzsäure enthalten, eine intensiv dunkelrothe bis braunrothe Färbung der Flüssigkeit, aber keinen Niederschlag. 5) Versetzt man eine Lösung von Platinchlorid-Chlorwasserstoff mit Kaliumjodid im Ueberschusse, so erhält man eine sehr charakteristische, tief dunkelrothe, oder — bei sehr verdünnten Lösungen — eine rosarothe Färbung. 6) Ferrosulfat und Ferrochlorid bewirken keine Fällung, wenn man nicht sehr lange Zeit hindurch kocht. Versetzt man aber die Lösung nach dem Zusatz des Ferrosalzes mit Natronlauge, dann mit Salzsäure, so scheidet sich Platinmohr aus.

Prüfung. 1) Platinchlorid-Chlorwasserstoff ist eine gelbbraune krystallinische, nicht feuchte Masse, welche in Wasser, auch in Alkohol und Aether kiar mit rothgelber Farbe löslich ist. Braunrothe Färbung der Lösung deutet auf Platinchlorid PtCl, oder Iridiumehlorid IrCl, 2) Mischt man 2 cem der Lösung (1:10) mit 2 cem kone. Schwefelsaure und überschiehtet diese Mischung mit 2 cem Ferrosulfatlösung, so darf an der Berührungsstelle beider Flüssigkeiten auch nach längerem Stehen eine braunrothe Zone nicht auftreten (Salpatersäure).

Gehaltsbestimmung. Man erhitze 0,5 g des trockenen Salzes in einem Porcellantiegel bis zum gleichbleibenden Gewichte. Das Salz der Formel PtCl4. 2HCl+6H4O liefert 37,64 Proc. metallisches Platin. Liegt eine Lösung zur Untersuchung vor, so dampft man 5 g derselben zunächst im Wasserbade zur Trockne und glüht alsdann den Rückstand bis zum gleichbleibenden Gewichte. Das geglühte Platin darf an warme Salpetersäure wägbare Mengen löslicher Bestandtheile nicht abgeben.

Aufbewahrung. Vorsichtig, in Glassaschen, welche mit gut passenden Korkstopfen verschlessen sind, oder in Glassöhrchen eingeschwolzen. Die Abgabe im Handverkause geschehe mit Vorsicht.

Anwendung. Schr selten innerlich als Alterans in Gaben von 0,005-0,02 g drei- bis viermal täglich in Pulvern und Pillen bei Syphilis und Epilepsie. Als Höchstgaben sind 0,05 g pro dosi und 0,2 g pro die anzunehmen. Gewöhnlich bevorzugt der Arzt das nicht ätzende und deshalb milder wirkende Natriumplatinchlorid. — In der Austyse als Reagens zur quantitativen Bestimmung des Kalls und Ammoniaks, in der organischen Chemie zur Darstellung der Platindoppelsalze zahlreicher Basen (Alkaloide).

Technisch verwendet man das Platinchlorid zum Platiniren und nuch zum Schwärzen von Kupfor, Messing. Tomback und anderen Kupferlegirungen, und selbst zum Schwärzen des Silbers. Dies bewerkstelligt man einfach durch Bereiben der zu schwärzenden Metalle Platinum. 657

Platinum chloratum (solutum) (Germ.). Platinchloridiösung. 1 Th. Platin-chlorid-Chlorwasserstoff wird in 19 Th. Wasser gelöst. Reagens zur chemischen Analyse.

Ill. + Platino-Natrium chloratum. Platinum bichloratum natronatum. Platinum muriaticum natrovatum. Natriumplatinchlorid. Pt Cl. Na. + 6H. O. Mol. Gew. = 562.

Zur Darstellung löst man 10 Th. Platinchlorid-Chlorwasserstoff und 2,26 Th. trockenes Natriamchlorid in 20 Th. destillirtem Wasser and dampft diese Lösung sur Trockne. Das Gewicht des Rückstandes betrage 10,8 g.

Das zu Pulver zerriebene Salz ist braungelb, nicht hygroskopisch, leicht löslich in Wasser, in Weingelst und in Actherweingeist. Der Platingehalt beträgt 34,7 Proc. Es wird wie Platinchlorid-Chlorwasserstoff aufbewahrt. Die Anwendung ist die gleiche wie die des Platinchlorid-Chlorwasserstoffs und zwar in Gaben von 0,01-0,03 drei- bis viermal taglich. Ale Höchstgaben sind anzunehmen 0.1 g pro dost und 0.3 g pro die. Eine weingeistige Lösung von Natriumplatinchlorid wird als Reagens auf Kali- und Ammoniakverbindungen benutzt.

IV. + Baryumplatineyanür. Pt(CN), Ba+4H, O. Mol. Gow. = 508. Wird durch Einleiten von Blausaure in ein mit Wasser aufgeschwemmtes Gemenge von Platinchlorur (PiCla) und Baryumkarbonat erhalten. Man erhält es auch leicht durch Umsetzung des Kupfer-Platineyanurs mit Barytwasser. Grosse rhombische Krystalle, welche in der Richtung der Hauptaxe betrachtet zeisiggrün, senkrecht darauf schwefelgelb erscheinen und violettbiagen Flächenschimmer zeigen. Dient zur Herstellung der Röntgen'schen Fluorescenz-Schirme.

Verarbeitung von Platin-Rückständen. Die trockenen oder getrockneten Platin-Rückstände werden in einem Kolben mit Königswasser übergossen, durch Erwärmen anf dem Wasserbade gelöse; die erkultete Lösung wird alsdann durch Glaswolle filtrirt. Die dorch Eindampfen koncentriete Lösung wird bierauf mit Ammoniakfillssigkeit versetzt, bis der Ueberschuss an Saure zum grossen Theil, aber nicht vollständig abgestumpft ist. Die Lösung muss also noch deutlich saner sein. Man giebt hierauf einen Huberschuss au Ammoniumchlorid und das 12/a fache Volumen der vorhandenen Flüssigkeit an 95 procentigem Alkohol su. Der Niederschlag (Ammoniumplatinchlorid) wird nach 24 stündigem Stehen abfiltrirt, mit 80 procentigem Weingeist gewaschen und getrocknet. Nach dem Trocknen arbitzt man ihn im Porcellantiegel zu starker Gluth, worauf man im Rückstande manilisches Platin (Piatinschwamm) arhält. Dieses metallische Platin wird in der Wärme des Wasserbades mehrmals mit 60 procentiger Salpetersfinre ausgezogen, dann mit der zehnfachen Menge Königswasser [1 Th. Salpetersiure von 1,185 spec. Gew. und 3 Th Salzsaure von 1.124 spec. Gewicht) übergossen und durch Erwarmen auf dem Wasserbade gelöst. Die Lösung wird mit der gleichen Menge Wasser verdfunt, durch Glaswolle filtrirt and in cluer Porcellanschale zur Sirupkonsistenz eingedampft. Den Rückstand löst man in Salzsäure und dampft wieder ein. Dies wiederholt man so oft, bis alle Salpetersäure entfernt ist. Vergl. unter Darstellung und Prüfung des Flatinchlorids.

Platinid. Legirung für Tiegel etc. Besteht aus 60 Platin, 35 Nickel, 2 Gold

und 3 Eisen. Sehr widerstandsüllig.
Platinold. Von Markes angegebene, platinähuliehe, sehr widerstandsfähige Legirung aus Kupfer, Zink, Nickel, Wolfram.
Platin-Gold-Amalgam von Flavschen. 1,3 Platin, 3,85 Gold, 43,85 Silber, 1,65

Kupfer, 50,35 Zinn. Platin-Ashest. Ashest wird mit Platinchlorid getränkt, getrocknet und im Wasser-Moffstrome reducirt.

Verplatinirung. Platiniren: I) Auf heissem nassem Wege für Kupfer und Messing. In eine kochend heisse Lösung von 1 Th. Platinsaimiak (Ammoniumplatinchlorid) und 3-10 Th. Salmiak in 30-40 Th. Wasser werden die Metalle einige Sekunden unter-

getaucht, dann mit Schlämmkreide geputzt. Der Ueberzug ist stablgrau.

2) Auf kaltem nassem Wege. Kupfer, Messing und Stahl im polirten Zustande werden mit einem mit Wasser durchfeuchteten Gemisch aus Platinsalmink und Weinstein

Handh d. pharm, Praxis. II.

berieben. — Nach Fraums taucht man Kupfer oder Messing in eine mit Aetznatron alkalisch gemachte Lösung von 1 Th. Platinperchtorid und 20 Th. Kochsalz in 100 Th. Wasser und berührt das Metall mit einem oder zwei blanken Zinkstäben.

3) Auf galvanischem Wege für Kupfer und Messing. Diese Methode liefert einen stärkeren Platinüberzug. Die elektrolytische Flüssigkeit besteht aus 10 Th. Platinsalmiak, 1000 Th. destillirtem Wasser und soviel Salmiakgeist (6-8 Th.), dass sie gerade neutral ist, oder in einer Lösung des Platinsalmiaks in Natriumcitratiosung. Der Platinbeschlag erfolgt sehr langsam.

4) Die Verplatinirung von Glas und Porcellan wird in versebiedener, zum Theil geheimgehaltener Weise ausgeführt, zum Theil sind die Methoden der Verplatinirung schwierig und umständlich. Einfach ist das Angenand'sche Verfahren, nach welchem der Gegenstand mit einer nicht zu dünnen Lösung von entwässertem Platinchlorid in wasserfreiem Weingeist überzogen und nach dem Trocknen des Uoberzuges der dunklen Rothgluth ausgesetzt wird. - Um Porcellan einen Metalllustre zu geben, bestreicht man den Gegenstand nach Liddersdorf mit einer Lösung, bereitet durch Lösung von 20 Th. trocknem Platinchlorid in 20 Th. absolutem Weingeist und Vermischen dieser Lösung mit 25 Th. Lavendelol, und verfährt each Angenand.

Nach R. Boerrozz soll man in einem porcellanenen Morser das trockne Platinchlorid mit Rosmarinol durchreiben und kneten, bis eine weiche, pflasterartige schwarze Masse entstanden ist, dann das Rosmarinol dekanthiren und nun die schwarze Masse mit der bfachen Menge Lavendele) zerreiben, so dass ein vollkommen homogenes dünnflüssiges Fluidum erreicht wird. Nachdem man dieses eine halbe Stunde sich selbst überlassen hat, trägt man es mit einem weichen Plusst and das Porcellan, Glas, Steingut in möglichst dünner Schicht auf. Dann werden die Gegenstände in einer Muffel oder mit Versicht über der Flumme eines Bussen schen Leuchtgasgeblässe einer auf sehr schwachen, kaum ziehtbaren Rethalbhites sichtbaren Rothglühhitze ausgesetzt.

Zum Ueberziehen der Porcellanschalen mit Platin soll man nach Eisenen das Porcellan im verglähten Zustande mit einem Ueberzuge von Platinmohr mit Terpentinöl versehen und dann im stärksten Glattbrandfeuer brannen.

Purpurfarbene Tinte für Leinengewebe. Das mit einer Lösung von 10,0 krystal-lisirtem Natriumkarbonat, 10,0 Arabischem Gummi in 50,0 Wasser getränkte, getrocknete und durch Plätten geglättete Gewebe wird zuerst mit einer Lösung von 1,0 Platinchlorid

und durch Platten gegiatiete Gewebe wird zuerst mit einer Lösung von 1,0 Platinchlorid in 15,0 Wasser gezeichnet und dann die getrockneten Schriftzüge genau mittelst Günse-kielfsder mit einer Lösung von 1,5 krystallisirtem Stannochlorid in 15,0 Wasser überzogen. Rothe Tlute für Wäsche. Das mit Leinwasser oder dünner Dextrinlösung gezünkte, getrocknete und geglättete Gewebe wird mit einer Lösung von 1,0 Platinperchlorid in 5,0—6,0 Wasser gezeichnet und dann die völlig getrockneten Schriftzüge mit einer dünnen Kaliumjodidlösung überpinselt.

Schwarze Tlute für Zink, Messing, Kupfer etc. Eine Lösung von 1,0 Platinperchlorid 1,0 Arabischem Gummi in 10,0 destillirium Wasser.

chlorid, 1,0 Arabischem Gummi in 10,0 destillirtem Wasser.

Plumbum.

Plumbum. (Saturnus.) Blel. Plomb (franz.). Lead (engl.). Pb. Atomgew. = 207. Ein unedles Metall.

Eigenschaften. Weiches, dehabares, bläulich-graues, auf der frischen Schnittfläche glänzendes Metall, welches an feuchter Luft allmählich seinen Glanz verliert. Spec-Gewicht = 11,37, Schm.-P. 327° C. Wird Blei an der Luft geschmelzen, so bedeckt se eich mit einem grauen Häutchen (Blei-Ascho), welches aus Bleioxydul und Bleioxyd besteht; bei längerem Erhitzen geht es vollständig in Bleioxyd über. Bei Rotliglath beginat das geschmolzene Blei zu verdampfen, bei Weissgluth siedet es lebhaft, ohne sieh destilliren zu lassen. Beim Erstarren zieht sich das Blei beträchtlich zusammen.

In trockner Luft, in Inftfreiem Wasser bewahrt das Blei lange Zeit seinen Glanz. In lufthaltigem Wasser oxydirt es sich, indem das entstehende Oxyd zu weissen Bleihydroxyd Pb(OH), wird. Dieses ist nicht ganz unlöslich in Wasser und geht, wenn das Wasser such Kohlenslure enthalt, in Karbonat über. Weder das Bleibydroxyd, noch das Karbonat hängen der Metalloberfläche fest an. Die Oxydation des Bleies nuter Wasser wird lange Zeit zurückgehalten oder ist nur eine sehr unbedeutende, wenn das Wasser Karbonate und Sulfate der Kalkerde und Magnesia enthält, sie wird aber eher gefürders

Plumbum. 659

als zurückgehalten, wenn grössere Mengen freier Kohlensäure (bei einem relativen Mangel an Kalkkarbonat). Chloride, Karhonate der Alkalien, Aetzkali, organische Sauren im Wasser vorhanden sind. Verdünnte Schwefelskure greift das Blei weder in der Kälte noch in der Warme an. Koncentrirte Schwefelsaure und höchst koncentrirte Salzsaure lesen Blei in der Kälte nicht, wohl aber, wenn auch langsam, in der Wärme. Milssig verdünnte Salpetersaure löst es leicht unter Entwickelung von Stickoxydgas.

Blelsorten. Im Handel unterscheidet man: robes Werkblei, bestehend in 100 Th. Nus 95-98 Blei, 1-2 Arsen, 0,5-1 Antimon, 0,1-0,3 Kupfer, Spuren Eisen, bis au 0,5 Silber, - Raffinirtes (pattinsonirtes) Blei, enthaltend in 100 Th. his zu 0,2 Arsen, 0,1 Antimon, 0,25 Kapfer, 0,07 Eisen, 0,5 Silber, - Hartblei, enthaltend in 100 Th. his zu 8 Arsen, 3 Antimon, 0,5 Kupfer. - Weichblei (aus Bleiglätte dargestellt) enthalt mindestens 99 Proc. reines Blei. - Antimonblei enthalt in 100 Th. bis zu 2 Arsen, 6-12 Antimon. — Im Blei des Handels finden sich als Verunreinigungen ausser Arsen, Autimon, Kupfer, Eisen, Silber, auch oft 1-2 Proc. Zink und Bleioxyd. Im Bleischrot beträgt der Arengehalt 0,4-0,8 Proc.

Blei-Legirungen.

Schnell-Loth der Klempner. Besteht aus gleichen Theilen Blei und Zinn. Zum Löthen von Ess., Trink- und Kochgeschirren dürfen aber Legirungen, welche mehr als 10 Proc. Blei enthalten, nicht verwendet werden. Siehe Seite 662. Schrift-Metall. Letters-Metall. 1) Blei 80,0, Antimon 20,0. 2) Blei 60,0, An-

umon 25,0, Zina 15,0.

Magnolla-Metall. Harte Metall-Legirung für Lager u. dergl. Blei 80,0, Antimon

15,0, Zinn 5,0.

Weiss-Metall für Dynamos. Blei 69,94, Antimon 18,70, Zinn 10,83, Kupfer 0,52.
Calla. Die Blei-Legirung, mit welcher in China die Theckisten ausgeschlagen werden. Blei 126,0, Zinn 17,5, Kupfer 1,25, Zink Spar.

Metalleement, leichtschmeizender, zum Ausfallen der Fugen in Metallen und Stein. Blei 9,0, Antimon 2,0, Wismut 1,0. Dehnt sich beim Ersterren aus.

Analyse. Man erkennt das Blei in seinen Salzen an folgenden Renktionen:

1) Kalilauge und Natronlauge fallen weisses Bleihydroxyd, Pb(OH), welches im Ueberschusse dieser Laugen ziemlich leicht löstich ist. (Unterschied von Cadmism und Wismut) — 2) Ammoniak fallt Bleihydroxyd oder ein basisches Salz, nicht löslich im Ueberschusse des Fallungsmittels. — 3) Alkalikarbonate fallen weisse basische Bleikarbonate, unlöslich im Ueberschuss des Fällungsmittels, löslich in atzenden Alkalien, ferner in Essigsaure oder in Salpetersture. — 4) Verdünnte Schwefelaure oder Alkalisulfate fällen weisses Bleisulfat PbSO. Dieses ist nicht ganz unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Salzskure, besonders bei Gegenwart von Ferrichlorid, fast unlöslich in verdünnter Schwefelsäure (1:5), unlöslich in Weingeist. Sehr leicht wird das Bleisulfat gelöst von basisch weinsaurem Ammon, d. h. einer mit Ammoniak im Ueberschuss vorsetzten Weinstarelösung. — 5) Kaliumchromat fällt gelbes Bleichromat PhCrO₄. Dieses ist leicht löslich in Kali- oder Natroniauge, unlöslich in Essigsäure und in verdünnter Salpetersäure. Von Salesäure und verdünnter Schwefelsture wird es zersetst. — 8) Salesäure oder Alkalichloride fällen aus der nicht zu verdünnten Lösung weissen Bleichlorid PhCl₃, welches aus siedendem Wasser in glänzenden Nadeln lurystallisirt. — 7) Kaliumjodid fällt gelbes Bleijodid PhJ₃, löslich in einem grossen Ueberschuss von Kaliumjodidlosung. - 8) Gerbahure fillt aus neutralen oder schwache organische Sauren im freien Zustande enthaltenden Lösungen ein braunliches Tannat. - 9) Schwefelwasserstoff falls ans der nicht allgustark sauren Lösung braunschwarzes Bleisulfid. Dieses wird von verdännter Salpetersaure zu Bleinitrat gelöst, zum Theil zu Bleisulfat oxydist. - 10) Schwefelammonium fallt braunschwarzes Bleisulfid. - 11) Magnesium und Zink scheiden das Blei aus neutraler oder schwach saurer Lösung als Metall ab. - 12) Mit Natriumkarbonat gemischt und auf Kohln vor dem Löthrohr geglüht, geben alle Bleiverbindungen ein weisses, metallisch glünzendes, dehnbares Metallkorn und einen in der Hitze dunkelgelben, erkaltet schwefelgelben, nicht flüchtigen Beschleg.

Man bestimmt das Blei A) als Bleisulfat. Die Lösung soll weder Salpeter-aure in grösseren Mongen, noch Salssäure enthalten. Sind diese nicht augegen, so fallt man die Bleisung mit einem Ueberschuss von verdünnter Schwefelsäure in der Kalte. Im die Fällung quantitativ zu gestalten, mischt man der Flüssigkeit - wo dies angängig ist — ein doppeltes Volumen Alkohol von 95 Proc. zu. Ist dies, wie z. B. bei gleich-zeitiger Gegenwart von Kupfersulfat, nicht anglingig, so fügt man eine grossere Menge

verdünnter Schwefelshure zu.

Nach mehrstündigem Absetzen filtrirt man ab. Hatte man aus weingeistiger Lösung gefallt, so wäscht man den Niederschlag mit Weingeist aus. War der Zusatz von Wein-

geist nicht möglich gewesen und hatte man deshalb in stark schwefelsaurer Lösung ge-fällt, so wäscht man zunächst mit verdünnter Schwefelsaure (1:5) aus, bis alle löslichen Antheile entfernt sind, und wascht alsdann die Schwefelsäure durch Alkohol aus. Der Niederschlag wird getrocknet. Alsdann bringt man die Hauptmenge des getrockneten Niederschlages auf ein Uhrglas (die Reste mit Hilfe einer scharfen Messerklinge). Das Filter verascht man in einem gewogenen Porcellantiegel. Die Asche wird mit wenig Salpetersture gelöst, dann fügt man einige Troplen verdünnte Schwefelsture zu, dunstet ab und erhalzt, bis das zurückbleibende Bleisulfat trocken ist. Dann giebt man die Hauptmenge des Bleisulfates zu und erhitzt einige Zeit zur dunklen Rothgluth. PhSO₄> 0.68316 = Ph. PbSO₄> 0.78597 = PbO.

Sind in der zu fällenden Lösung grössere Mengen Salpetersänre oder Salzsäure zu-gegen, so dampft man die Lösung mit einem Ueberschuss verdöunter Schwefelsäure ein. erhitzt auf dem Sandbade, bis Schwefelsaurodample entweichen, verdunut nach dem Er-

kalten (l) mit Wasser und führt die Bestimmung wie vorher zu Ende.

B) Als Blefsulfid. In diesem Falle fallt man die kaite Lösung, welche nicht zu viel freis Saure enthalten darf, mit Schwefelwasserstoff, filtrirt ab, wäscht mit Schwefelviel freie Säure enthalten darf, mit Schwefelwasserstoff, filtrirt ab, wäscht mit Schwefelwasserstoffwasser aus, trocknet und fährt den Niederschlag unter Zugabe von etwas reinem Schwefel, wie in Bd. I, S. 983 und Bd. II, S. 86 bei Kupfersulfid angegeben, in Bleisulfid über. — Enthält die zu fällende Lösung Salssäure oder ein Chlormetall, so ist dem Bleisulfid Bleichlorid beigemischt. Man zersetzt einen solchen Niederschlag mit starker Salssäure, dampft die Lösung zur Trockne, löst den Rückstand in einer konc. Lösung von Natriumacotat, giesst diese Lösung in überschössiges starker Schwefelwasserstoffwasser, leitet Schwefelwasserstoff bis zur Sättigung ein, filmrt ab, wäscht mit Schwefelwasserstoffwasser, wasser aus, trocknet und führt die Bestimmung, wie Bd. I, S. 983 und Bd. II, S. 86 abgestelben, zu Ende gegeben, su Ende.

Toxikologisches. Werden grössere Meagen von Bleiverbindungen in den Magen eingeführt oder infolge Injektion von Eleisalzlösungen in die Harublase oder Scheide von Schleimhäuten ans reserbirt, so kann es zu einer akuten Vergiftung kommen. die möglicherweise zum Tode führt.

Die öftere Einführung kleiner Mengen der Bleipräparate, das Aufathmes bleihaltigen Staubes, die wiederholte Resorption von Bleisubstanzen durch die Haut, Haare verursachen eine chronische Bleivergiftung, die sogenannte Maierkolik, Bleikolik, Lithargyrismus, welche selten eines töltlichen Verlauf nimmt, wohl aber den Körper siech macht und das Leben verkürzt. Symptome chronischer Bleivergiftung sind im allgenginen: bleiche Gezichtzfarbe, trockne Haut, Trockenheit im Munde, Bleisaum des Zahnfleisches (!), Venlaunugsstörungen, Ekel, Brechneigung, eingezogener Unterleib, erschwerter trockner brockiger Stuhlgung, Schwinden der Krafte, Anamie, Krampfe, Lähmungen, Abmagerung. Bei geringeren Graden der chronischen Bleivergiftung ist eines oder das audere dieser Symptome mehr oder weniger oder nicht vertreten. Nach dem längeren Gebrauch von bleihaltigen Haarfärbemitteln z. B. pflegen sich ein repetirendes Kopfweh, Augenschmerz oder Steifigkeit des Nackeas einzustellen, nach längerem Gebrauch von bleihaltigen Umschlägen oder Einreibungen treten Zufälle ein, welche für Rheuma, Gicht und dergleichen gehalten werden.

Als Gegenmittel bei Bleivergiftungen werden schwefelsaure Alkaliaalze, frisch gefälltes Schwefeleisen, Gerhalure, Opinm angesehen. Dass diese Mittel bei chronischen Bleivergiftungen so gut wie nutzlos sind, ist wohl zu beschten,

Zum Nachweise des Bleis in organischen Massen, z. B. in Leichentheiles, bringt man diese wie Bd. I. S. 402 in Losung, filtrirt kochend heiss, dampft zur Ent-fernung der Hauptmenge der überschüssigen Salzsäure auf das halbe Volumen ein, stumpft die grösste Menge der alsdann noch vorbandenen Salzsäure mit Ammoniak ab und fällt das Blei durch Einleiten von Schwefelwasserstoff. Der Niederschlug wird mit Schwefel-wasserstoffwasser gewischen und in verdännter (f) Salpetersäure gelöst. Man dampft die Lösung zur Trockne, füllt das Blei als Bleisulfat und stellt dessen Gewicht fest. Um das Vorhandensein von Blei im Niederschlage einwandfrei festzustellen, kunn man a) das Bleivorhandensem von het im steuerschage einwandtret restrusiehen, sieht man a) das biersulfat durch Digeriren mit kone. Ammoniumkarbonatlösung in Bleikarbonat überführen und nach dem Auswaschen in verdünnter Salpetersture auflösen. b) Das Bleisulfat durch Schmelzen mit Kaliumeyanid im Porcellantiegol in regulinisches Biei überführen.

Vegetabilische Substanzen, wie Mehl u. a., trocknet man, mischt sie mit Kalisalpoter, trägt sie nach und nach in einen glübenden Tiegel und extrahirt die Asche in der Würme mit verdünnter Salpetersläure. Die bleihaltige Lösung wird entweder mit

661

Ammoniak alkalisch gemacht und mit Schwefelwasserstoff behandelt, oder durch Eindampfen von Salpetersäure befreit, mit verdännter Salzsäure versetzt und mit Zink oder Magnesium behandelt. Das auf diese Weise gewonnene Bleisulfid oder metallische Blei

wird in Sulfat verwandelt und gewogen.

Die Glasuren der gewogen.

Die Glasuren der gewohnlichen Töpfergeschirre sind fast stets bleihaltig.

Verlangt wird, dass sie an iproc. Essig Blei nicht abgeben. Man scheuert die Geffisse zunächst mit 4 proc. Essig aus, spült sie mit Wasser nach und erhält min in ihnen 4 proc. (bleifreien) Essig 1/2 Stunde im Sieden. Wird der Essig alsdann in einer bleifreien Porcellanschale auf ein kleines Volumen verdampft, die rückständige Flüssigkeit mit wenigen Tropfen Salpetersäure versetzt und mit Schwefelwasserstoff gesättigt, so darf weder eine braunschwarze Färbung noch ebensolche Fällung auftreten. Sollte dies der Fäll sein, so wäre ein entstehender Niederschlag in verdünnter Salpetersäure zu lösen und näher auf Blei zu unterzuchen.

In der nämlichen Weise erfolgt die Prafung von Emaillen bez, emaillirten Ge-

chirren.

Zum Nachweis von Blei in Wachstuch, Gummiwaaren u. dergl, verkohlt man die Objekte in einem geräumigen und bedeckten Porcellautiegel, zieht die Kohle heins mit 25 proc. Salpetersiture aus, dampft das Filtrat zur Trockne, löst den Rückstand unter Zusatz von wenigen Tropfen Salpetersiture in Wasser und behandelt mit Schwefel-

Nachweis von Blei im Trinkwasser. Man dampft 1-5 1 Wasser in einer bleifreien Porcellanschale mit wenig Salpetersture (2 Tropfen für je 1 1) auf ein kleines Volumen ein, filtrirt und behandelt die Losung mit Schwefelwasserstoff. Es darf alsdann das Wasser, selbst wenn es in haber Schicht über einer weissen Flüche betrachtet wird, sine braunliche Farbung nicht zeigen, viel weniger einen solchen Niederschlag absetzen Zum Vergleich betrachtet man eine gleichhohe Schicht des nicht mit Schwefelwasserstoll

behandelten Wassers unter den gleichen Bedingungen.

Wasserleitungsröhren aus Blei. Trinkwasser kann in Leitungsröhren aus Blel geleitet werden, wenn es hinreichende Mengen von kohlensauren oder schwefelsauren Salzen der Erden und dabei nicht allzuviel freie Kohlensäure enthält. In diesem Falle bedeckt sich das Innere der Röhren ziemlich bald mit einer Sinterschieht von Karbonaten der Erden, welche den Angriff des Wassers auf das Blei verhindert. Ist dagegen das Wasser sehr arm an gelösten Bestandtheilen, und enthält es gleichzeitig relativ viel Kohlenskure (oder Sanerstoff) gelöst, so können merkliche Mengen Biei in Lösung gehen. So sind z B. in Dessau während des Jahres 1887-1889 Massenvergiftungen durch den Genuss des bleihaltigen Leitungswassers beebachtet worden. Der Angriff der Bleirühren wurde auf den reichlichen Kohlensäuregehalt des Wassers zurückgeführt. Man schaffte nach dem Verschlage von Hern dadurch Abbülfe, dass man dem Wasser Actzkalk automatisch zusetzte und dadurch die freie Kohlensäure band und zugleich die Menge der Erdkarbonate vermehrte,

Die Frage, ob ein gegebenes Wasser Bleileitungen angreifen wird, ist nicht schematisch zu entscheiden. Man wird zwar unter allen Umständen den Gehalt des Wassers an gebundener, halbgebundener und freier Kohlensäure bestimmen (Bd. I. S. 837). ausschlaggebend aber ist namoutlich der praktische Versuch, d. h. man füllt mit dem an prüfenden Wasser eine Bleischlange von 5-6 m (spiralig gewunden), welche mit Zaptbahn versehen ist und prüft das Wasser, nachdem es 1-2-5-10 Tage in der Leitung gestanden, ob es Blei aufgelöst hat. Diese Versucho sind natürlich längere Zeit fortzusetzen. - Im Innern geschwefolte Bleirohre bieten keinen hinreichenden Schutz gegen den Angriff des Leitungswassers.

Reichs-Gesetz, betr. den Verkehr mit blei- und zinkhaltigen Gegenständen. Vom 25. Juni 1887.

§ 1. Ess., Trink- und Kochgeschirre, sowie Flüssigkeitsmansse dürfen nicht

1) ganz oder theilweise aus Blei oder einer in 100 Gewichtstheilen mehr als 10 Gewichtstheile Blei enthaltenden Metall-Legirung hergestellt.

2) an dar Innensesse mit einer in 100 Gewichtstheilen mehr als 1 Gewichtstheil Blei enthaltenden Metall-Legirang versiont oder mit einer in 100 Gewichtstheilen mehr als

10 Gewichtstheile Blei enthaltenden Metall-Legirung gelothet, 3) mit Emsil oder Glasur versehen sein, welche bei halbstündigem Kochen mit einem in 100 Gewichtstheilen 4 Gewichtstheile Essigsäure enthaltenden Essig an den letzteren Blai abgeben.

Auf Geschirre und Flüssigkeitsmasse aus bleifreiem Britannia-Metall findet die Vor-

schrift in Ziffer 2 betreffs des Lothes nicht Anwendung.

Zur Herstellung von Druckvorrichtungen zum Ausschank von Bier, sowie von Siphons für kehlensaurehaltige Getränke und von Metalltheilen für Kindersaugflaschen dürfen nur Metall-Legirungen verwendet werden, welche in 100 Gewichtstheilen nicht mehr als 1 Gewichtstheil Blei enthalten.

§ 2. Zur Herstellung von Mundstücken für Saugflaschen, Saugringe und Warzen-hütchen darf blei- oder zinkhaltiger Kautschuk nicht verwendet sein.

Zur Herstellung von Trinkbechern und von Spielwaaren, mit Ausnahme der massiven Balle, darf bleihaltiger Kautschuk nicht verwendet sein. Zu Leitungen für Bier, Wein oder Essig dürfen bleihaltige Kautschukschläuche nicht verwendet werden.

§ 3. Geflisse und Geschirre zur Verfertigung von Getränken und Fruchtsüften därfen im denjenigen Theilen, welche bei dem bestimmungsgemilssen oder vorzuszusehenden Gebrauche mit dem Inhalte in unmittelbare Berührung kommen, nicht den Vorschriften des § 1 zuwider hergestellt sein.

Konservenbüchsen müssen auf der Innenscite den Bedingungen des § 1 entsprechend

bergestellt sein.

Zur Aufbewahrung von Getränken dürsen Gesässe nicht verwendet sein, in welchen sich Rückstände von bleihaltigem Schrot beänden. Zur Packung von Schnupf- und Kautabak, sowie Kase dürfen Metallfolien nicht verwendet sein, welche in 100 Gewichtstheilen mehr als I Gewichtstheil Blei enthalten.

§ 4. Mit Geldstrafe bis 150 M. oder Haft wird bestraft:

1) wer Gegenstände der im § 1, § 2 Abantz I und 2, § 3 Abantz I und 2 bezeichneten Art den daselbst getroffenen Bestimmungen zuwider gewerbamässig herstellt;

2) wer Gegenstände, welche den Bestimmungen im § 1, § 2 Abantz I und 2 und § 4 zuwider hergestellt, aufbewahrt oder verpackt sind, gewerbamässig verkauft oder

3) wer Druckvorrichtungen, welche den Vorschriften in § 1 Absatz 3 nicht entsprechen, zum Ausschank von Bier oder bleihaltige Schläuche zur Leitung von Bier, Wein oder Essig gewerbsmässig verwendet,

§ 5. Gleiche Strafe brifft denjenigen, welcher zur Verfertigung von Nahrungs- oder Genussmitteln bestimmte Mühlsteine unter Verwendung von Blei oder bleihaltigen Stoffen an der Mahlijäche herstellt, oder derartig hergestellte Mühlsteine zur Verfertigung von Nahrungs- oder Genussmitteln verwondet.

§ 6. Neben der in den §§ 4 und 5 vorgesehenen Strafe kann auf Einziehung der Gegenstände, welche den betreffenden Vorschriften zuwider hergestellt, verkauft, feilgehalten oder verwendet sind, sowie der vorschriftswidrig hergestellten Mühlsteine erkannt

Ist die Verfolgung oder Verurtheilung einer bestimmten Person nicht ausführbar, so kann auf die Einziehung selbstständig erkaunt werden.

§ 7. Die Vorschriften des Gesetzes, betr. den Verkehr mit Nahrungsmitteln, Ge-nussmitteln und Gebrauchsgegenständen vom 14. Mai 1879 bleiben unberührt. Die Vor-schriften in den §§ 16, 17 desselben finden auch bei Zuwiderhandlungen gegen die Vorschriften des gegenwartigen Gesetzes Anwendung.

† Plumbum chromicum. Bleichromat. Chromsaures Blei. PbCrO. Mol. Gew. = 323.

Die reine Verbindung wird durch Fällen einer mit Essigsäure angesäuerten Lösung von Bleiacetat mit Kaliumehromat oder Kaliumdichromat dargestellt.

Ein specifisch schweres, schön gelbes Pulver, unlöslich in Wasser und verdünnter Essigsaure, leicht löslich in Natronlauge oder Katilauge.

Basisches Bleichremat PbCrO. PbO wird dargestellt durch Erhitzen von nentralem Bleichromat mit Kaliumchromatlüsung oder durch Behandeln des neutralen Bleichromats mit kalter, stark verdünnter Natronlauge oder durch Kochen mit Kalkwasser. Ein specifisch schweres, lebhaft rothes Pulver.

Von den im Handel vorkommenden Farbmaterialien enthalten neutrales Bleichromat: Chromgelb, Kölner Gelb, Citronengelb, Neugelb, Leipziger Gelb, Königsgelb, Kaisergelb, Pariser Gelb. Das basische Bleichromat ist enthalten im: Chromroth, Chromzinnober, Oesterreicher Roth. Eine Mischung aus neutralem und

basischem Bleichromat ist: Chromorange. Gemische aus Berliner Blau und Chromgeib

rind: Grüner Zinnober, Oelgrün, Neapelgrün, Laubgrün.

Die Bleichromat enthaltenden Fakten zählen zu den giftigen Farben im Sinne des Gesetzes vom 5. Juli 1887 (s. S. 512) und der Polizeiverordnung, betreffend den Vorkehr mit Giften.

† Plumbum oxalicum. Bleioxalat. Oxalsaures Blei. C.O.Pb. Mol. Gew. = 295.

Wird dargestellt durch Fällen einer Lösung von Bleisectat oder Bleisitrat, mittels Ammoniumoxalat. — Ein weisses, krystallinisches Pulver, in Wasser und essigsaurem Wasser, auch in Weingeist unlöslich. Es hinterlässt beim Glühen Bleioxyd. Wurde von Hossiss in salpetersaurer und mit Wasser verdünnter Lösung zu Injektionen in die Harnblase, und zwar zum Zweck der Anflösung der aus Calciumphosphat bestehenden Blasensteine empfohlen, hat sich aber nicht eingeführt.

†Plumbum sulfuricum. Bleisulfat. Schwefelsaures Blei. PbSo. Mol. Gew. = 303.

Wird dargestellt durch Fällen von Lösungen des Bleiacotats oder Bleinitrats mittels verdünnter Schwefelsäure oder Natriumsulfat. Weisses, specifisch schweres, krystallinisches Pulver, merklich löslich in kaltem und in beissem Wasser, unlöslich in Alkohol, so gut wie unlöslich in verdünnter Schwefelsäure, leicht löslich in Kalifauge oder Natronlauge, auch in basisch weinsaurem Ammon. Von Salzsäure wird es namentlich bei Gegenwart von Ferrichlorid leicht gelöst.

Wird gelegentlich als Bestandtheil von Gebeimmitteln gefunden. Kam gegen 1895 aus England als ungiftiges Bleiweiss in den Verkehr, wurde aber zurückgewiesen.

† Plumbum sulfuratum. Bleisulfid. Schwefelblei. PbS. Mol. Gew. = 239.

Hat keine therapeutische Verwendung gefunden, kommt aber gelegentlich in Haarfärbemitteln, z. B. im Eau de Figaro vor.

†Plumbum thiosulfuricum. Bleithiosulfat. Unterschwefligsaures Blei. Plumbum subsulfuricum. PbS:0:. Mol. Gew. = 319.

Wird durch Fällung einer wässerigen Lösung von 10 Th. Blelacetat mit einer wässerigen Lösung von 8 Th. Natriumthiosulfat dargestellt. Das in der Kälte bereitete Präparat ist rein weiss und so fein vertheilt, dass es, mit Kaliumchlorat gemischt und getrocknet, eine Masse liefert, welche sich suf Druck oder Schlag entzündet. Daher ist das so bereitete Bleithiosulfat ein Bestandtheil gewisser phosphorfreier Zündhölzer. Die Präparate des Handels sind (meist grau gefärbt durch Bleisulfid) meist in der Wärme gefüllt, daher von dichterer Beschaffenheit und geben nur sehwer entzündliche Massen.

Plumbum aceticum.

1. † Plumbum aceticum purum. Plumbum aceticum (Austr. Germ. Helv.). Acétate neutre de plomb (Gall.). Plumbi Acetas (Brit, U-St.). Bleiacetat. Neutrales Bleiacetat. Essigsaures Bleiacyd. Bleizucker. Saccharum Satural. Sel de Saturne. Ph(CH₄CO₂)_v + 3 H₄O. Mol. Gew. = 379.

Durstellung. Man löst 1 Th. fein zerriebene Bleiglätte unter Erwärmen in 2 Th. Essigsäure von 30 Proc., filtrirt noch heiss und lässt das Salz an einem küblen Orte krystallisiren. Das Salz kommt so rein im Handel vor, dass die Selbstdarstellung nur zu

Uebungszwecken oder zur Aushillfe erfolgen wird.

Eigenschaften. Das Bleisectat krystallisirt aus der schwach essigsauren Lösung bei langsamer Verdunstung in tafelförmigen monoklinen Krystallen, aus der heissgesättigten Lösung in nadelförmigen Krystallen. Dieselben haben die Zusammensetzung (CH₂CO₄)₂ Pb - 3H₂O, das Mol. Gewicht ist — 379. — Die Krystalle sind ursprünglich klar, durch-

sichtig, glanzend, verwittern aber an der Luft und bedecken sich oberflächlich allmählich mit einer Schicht von Bleisubkarbonst. Sie Waen sich in 2 Th. Wasser von 15º C., in 9,5 Th. Wasser von 100° C., auch in 28 Th. Weingeist bei gewöhnlicher Temperatur, kaum in Aether.

Die wässerige Lösung ist wegen des Gehaltes des angewendeten Wassers an Koblensäure in der Regel etwas opalisirend, sie reagirt schwach sauer und schmeckt anfänglich suss, hintennach adstringfrend-metallisch. Die Krystalle verwittern an trockner Luft und geben ihr Krystallwasser schon bei 40° C., auch über Schwefelsäure oder im Vacuum vollstandig oder aber durch Einwirkung von absolutem Alkohol zum Theil ab. Auf 75° O. erhitzt, schmelzen sie in ihrem Krystallwasser.

Die wässerigen Lösungen des krystallisirten Bleiacetats haben nach Salowon hei 20 * C .:

Gehalt: 5 Proc. 10 Proc. 20 Proc. 30 Proc. 40 Proc. 50 Proc. Spec. Gewicht: 1,031 1,062 1,124 1,184 1,244 1,303.

Die wässerige Lösung I = 10 giebt mit verdinnter Schwefelsiture einen weissen Niederschlag, auf Zusatz von Ferrichleridlösung nimmt sie blutrothe Färbung an unter Ausscheidung weisser, glänzender Krystalle.

Priffung. Diese erstreckt sich auf eine Vernnreinigung mit Bleikarbonat und Cupriacetat. Die Lösung in 10 Th. destillirtem Wasser darf nur schwach opalisiren, muss also fast klar sein (Trübung - Bleikarbonat), und muss mit Kaliumferrocyanid einen rein weissen Niederschlag geben. Ein röthlichgrauer Farbeoton des Niederschlages deutet auf Kupfer, welches auch nicht in dem rohen Salze zugegen sein sell. Um auf Abwesenheit von Bleikarbonst zu prüfen, muss zur Lösung ausgekochtes destillirtes Wasser verwendet werden.

Aufbewahrung. Da das Bleiacetat an der Luft verwittert, sogar Spuren Essigsture ablunstet und besonders durch den in der atmosphärischen Luft nie fehlenden Ammondampf, auch durch Schwefelwasserstoff und Kohlensäure leicht verändert wird, so muss es in dicht verschlossenen Glüsern und, weil es zu den Metallgiften gehört, vorsichtig aufbewahrt werden.

Anwendung. Die äussere Wirkung der Bleisalze beruht hauptsächlich auf ihrer Eigenschaft, sich mit Eiweiss zu verbinden, wodurch kontrahirende Wirkung auf die mit Bleisalzen in Berührung gebrachten Schleimbäute etc. erfolgt. Andauernder innerer Gebrauch hat hartnückige Verstopfung, Bleikolik zur Folge. - Bleiscefat gilt als Adstringens, Coagulans and Hacmostaticum und wird innerlich in Gaben von 0,005-0,025-0,05 g mehrmals täglich bei Diarrhöen, Blutungen, Langentuberkulose, Herzleiden, Epilepsie gegeben. - Höchstgaben: pro dosi 0,1 (Austr. Germ. Helv.), pro die 0,3 (Germ.), 0,5 (Austr. Helv.). - Aonsserlich dient es als entzündungswidriges, austrocknendes Mittel. Man beachte, dass auch nach äusserlichem Gebrauche Vergistungen durch Resorption eintreten können. Gegenmittel gegen Bleivergiftung sind: Natrinmsulfat, Magnesiumsulfat, Ricinuscil and Opium.

† Plumbum aceticum crudum. Robes Bleizcetat. Rober Bleizucker. Pb(CH, CO,), + 3H,0. Mol. Gew. = 379.

Wird fubrikmässig aus Bleiglätte und technischer Essigsäure dargestellt und kommt im Handel in genügender Reinheit vor. — Das robe Salz enthält stets mehr oder weniger basisches Bleikarbonat, seine Lösung in 3 Th. darf opalisiren, dagegen soll sie durch Zugabe von Ferrocyankaliumlösung weder blaue noch rothe Färbung annehmen (Eisen, bezw. Kupfer). Verwendung findet dieses Salz zur Herstellung des Bleiessigs und zur Bereitung von Siccativ und Firniss.

Anticolienm von Oswaln Wölmes in Mühlhausen gegen Kolik und Harnverbaitung bei Pferden, sowie Aufblühen bei Rindvich. Eine 4 proc. Lösung von krystallisirtem

Bleiacetat in einem mit Zuckercouleur versetzten Baldrianauszuge.

Sinos's Pepsin, gegen Kolik der Pferde. In 250,0 g eines Aufgusses von Baldrian, Koriander, Mutterkitumel und Koloquinthen werden gelost 15,0 g krystallisirtes

Selatina Plumbi accticl USWA.	Filulae antiphthisicae Onerunnus.
hp Gelations abuse 5,0 Aguss desulintas 55,0 Giyeerini 70,0 Plumbi sectici 10,0	Pp. Plumbi scatted 0,5 Opii polyarati Follorum Dhjitelin 0,6 Radicin Liquiritian 3,0 Extracti Chapmantiine 4, s.
Injectio Bron.	Figure pilulae No. 30. Hel Pitthisis sweimal 6 Pillen.
Ep. Opil pulverati Catecha 25 0,5 Crosci 1,0 Infunda ad colaturata 200,0 Plumbi scotici 1,5 Zand softwici 3,0	Suppositoria Plambi composita (Brit.). Rp. Plumbi scatici 2,4 Opti palverati 0,8 Old Carao q. s. Fiant suppositoria No. 12.
Liquor injectorius plumbicus ad prothram	Enguentum consumens.
Ricons).	Braupe Salafinnanathe.
Rp. Piumbi oretici 2,0—5,5 Aquan Rosan 150,0, Zur Einspritzung,	Ep. Alofe t,0 Lapidis calaminaria Alominia usti Hydrargyri ozydati ruhri
Liquor injectorius plumbicus ad vaginam	Minif 4a 5,0
Ricond. Rp. Pumbl acostel 10,0—20,0 Aguae destillates 1000,0.	Plumbi scotici 2.5 Adiple sullii 10,0 Terchinthinas 5,0
Acqueriich	Mellis croil 10,0 Dagmenti basilici 100,0
Lotic Flumbi et Opil (Nat. form.). Lead and Opium Wash. Plumbi acesici 17,3 g Tincturas Opii simplicis 15,0 ccm Aquas destilatas q. a. ad i i.	Im Handverkauf als Verhandsalbe für sog. Salaftum. Unguentem narcetice balsamicum Hanasum. Rp. Plumbi accidei 1.0 Extracti Conti 3,0 Tincturas Opti crocatas 0,5
Oleum elecativum album.	Unguenti carei 25,0
Weisse Sicativol Ep. 1. Pinmbi accici crudi crymallani poir. 100,0 2 Old Papareris 1200,0	Baisand Peruviani 5.0. Die Salbe dient moist nur sur Bereitung des Un- guentum arseniosie Hallauste S. Sci. I. S. 392
3. Old Temblathinae 250.0. Man reibt i mit I an, setzt die Mischung unter hiofigene Umechütteln in die Sonne, bis das Oal farbies geweelen, dann mischt man i dazu, lässt abschent und gitest ab.	Enguestam contra decubitum. (Form. Revol.), Ris. Zinci sulfurici 9,5 Piunubi accedei 5.0 Tincturne Myrchao 1.0 Vascilni americani q. s. ad 50,0.
Pitulae anteplieptione Bécantes.	Enguentum contra persiones Visuacuse.
Rp. Plumbi arctict 0,8 Extracti Opii 0,1 Policirum Hysseyami 0,6 Mucilaginis Gusmoni arabici q. s. Fiact pilaise XV. Bel Epilepsie morgena und abenda aime Pillo.	Wiener Frontaille. Rp. Unguest Plumbi scotici 199,0 Langbul subydriel 50,0 Olei camphorath 30,0 Balsami peruviani 15,0 Olei Bergamottae 5,0.
II. + Liquor Plumbi subacetici	(Germ.). Plumbum aceticum basic

II. † Liquor Plumbi subacetici (Germ.). Plumbum aceticum basicum solutum (Austr.). Plumbum subaceticum solutum (Helv.). Sousacetate de plumb liquide (Gall.). Liquor Plumbi Subacetatis fortis (Brit.). Liquor Plumbi Subacetatis (U-St.). Liquor Plumbi hydrico-acetici. Acetum plumbicum. Acetum saturninum. Extractum Saturni. Bleisubacetathüssigkeit. Bleicssig. Biciextrakt.

Darstellung. (Austr. Germ. Helv.) In einem Mörser mischt man 300 g zerriebenes, krystallisirtes, robes Bleinectat mit 100 g präparirter Bleiglätte, welche vorher gesiebt worden ist, schüttet die Mischung in einen tarirten Kolben und giebt 50 g destillirtes Wasser dazu. Man erhitzt nun unter öfterem Umschwenken im Wasserbade, bis die Mischung weiss geworden ist. Dieses Erhitzen dauert mindestens 1½ stunde. Man kann die Erhitzung auch über einem Drahtnetz und freier Flamme ausführen bis zum Aufkochen, in welchem Falle die Mischung sofort die nötbige Weisse erlangt. Nun giesst man 950 g beisses destillirtes Wasser hinzu und erhitzt noch etwa ¼ Stunde im Wasserbade. Hierauf lässt man den mit einem Kork verschlossenen Kolben erkalten, giesst alsdan den Inhalt in eine Flasche und stellt diese wohlverschlossen unter bisweiligem Umschützeln 1—2 Tage bei Selte. Die durch Absetzen geklärte Flüssigkeit wird hierauf unter Bodeckung des Trichters mit einer Glasscheibe filtritt. Wesentlich ist die Verwendung einer nicht zu viel Minium, Bleikarbonat oder Bleimetall enthaltenden Bleigiätte,

in welchem Falle das spec. Gewicht des Filtrats zu gering ausfallen würde. Es bringt übrigens keinen Nachtheil, wenn man die Menge der Bleiglätte von 100 auf 110 g vermehrt.

Gall.: 300 Th. krystall. Bleiacetat, 100 Th. Bleiglatte, 750 Th. Wasser. Brit.: 250 Th. krystall. Bleiacetat, 175 Th. Bleiglatte, Wasser, q. s. ad 1000 Th. Filtrat. U-St.: 170 Th. krystall. Bleiacetat, 100 Th. Bleiglatte, Wasser q. s. ad 1000 Th. Filtrat.

Elgenschaften. Bleiessig ist eine klare, farblose, zusammenziehend-süsslich schmeckende Flüssigkeit von alkalischer Reaktion. Das spec. Gewicht wird wie folgt angegeben: Austr. = 1,23-1,24; Germ. = 1,235-1,240; Helv. = 1,236-1,240; Brit. = 1,275; U-St. = 1,195; Gall. = 1,320. Er mischt sieh klar mit kohlensäurefreiem destillirten Wasser, such mit Weingeist, trübt sich aber unter Abscheidung von basischkohlensaurem Blei auf Zusatz von Brunnenwasser oder durch den Zutritt von kohlensäurehaltiger atmosphärischer Luft. Durch Ammoniak (kohlensäurefreies) entsteht in der Kälte kein Niederschlag, beim Erwärmen wird Bleihydroxyd abgeschieden. Durch Zusatz von Essigsaure geht das basische Bleiacetat in neutrales über. Im übrigen giebt das basische Bleiacetat alle für die Bleisalze bekannten Reaktionen. Der Bleiessig der Austr, Germ. und Helv. enthält 18-19 Proc. Bleioxyd in der Form des basischen Blei-1/2-Acetates 2 [Pb(CH,CO,),]-PbO-H,O.

Aufbewentrung. Die Flissigkeit wird in die Standflaschen, welche nicht zu gross sein sollen, hineinfilteirt, bis unter den Pfropfen aufgefüllt und mit Spitzkorken und dichten Tekturen aus fenchter Blase oder Pergamentpapier vor dem Zutritt atmosphärischer Luft abgeschlossen. Der Bleiessig ist ferner vorsichtig aufzabewahren. Seine Abgabe im Handverkauf wird trotzdem nicht beanstandet, sie geschehe aber stets mit Vorsicht und mit einer entsprechenden Signatur. Bleiessig ist eine Lösung und als solche, d. h. als Heilmittel, dem freien Verkehr entzogen.

Prafung. Giebt der Bleiessig die Reuktionen des Bleis und der Essigsäure, ist er stark alkalisch und stimmt das spec. Gewicht, so bedarf es nur noch der Prüfung auf einen Kupfergehalt: Man mischt den Bleiessig mit einem gleichen Volumen verdünnter Schwefelsaure und filtrirt. Im Filtrat darf durch Kaliumferrocyanid eine braunrothe Farbung oder Fällung nicht entstehen.

Die Entfernung des Kupfers aus dem Bleiessig bietet keine Schwierigkeit, denn man darf diesen nur einen Tag mit feinen Bleischnitzeln in einem verstopften Gefüss im Wasserbade digeriren. Hat man keine Bleischnitzel zur Hund, so ersetzt man sie auch durch Bleimetall, welches man mittelst eines Zinkstabes aus einer mit Essigsäure angesauerton Heincetatlösung gefällt hat.

Anwendung. Der Bleiessig dient nur als äusserliches, austrocknendes, mild adstringirendes Mittel, meist in Verdinnung mit einem vielfachen Volum Wasser oder gemischt mit fettem Oele. Mit der 40-60 fachen Menge Wasser verdünnt gebraucht man ihn zu Waschungen und Umschlägen, bei Verbrennungen, Quetschungen, auch als Augenwasser und zu Injektionen bei Blennorrhöen etc. Eine anhaltende Anwendung kann bei Menschen und Thieren Bleikolik verursachen. In der Pharmacie bereitet man aus ihm das Bleiwasser, Govland's Wasser, die Bleisalbe, die Salbe gegen Decubitus.

† Bleisubacetat in Krystallen 2[Pb(Cll₄CO₄)₄] + Pb(OH)₅ erhält man durch Erhitzen von 2 Th. neutralem krystall. Bleisocetat mit 1 Th. Bleihydroxyd und 3 Th. heissem Wasser bis zum Sieden. Aus dem Filtrate scheidet sich das obige Salz in Krystallen aus. Auf Veranlussung von B. Fischer werden zur Versorgung der deutschen Schutz-Truppen seit 1889 Bleiessig-Pastillen aus diesem Salze hergestellt. 1 Pastille von 6,0 g Schwere entspricht = 11 Bleiwasser. 120,0 g des Salzes geben mit 200,0 g Wasser. 420 g Lieuer Plumbi subschieß (Garan)

= 420 g Liquor Plumbi subacetici (Germ.).

III. + Aqua Plumbi (Germ. Helv.). Aqua plumblea (Austr.). Lotion à l'acétate de plomb (Gall.). Liquor Plumbl Subacetatis dilutus (U-St.). Aqua saturnina. Bleiwasser. Kühlwasser. Eau blanche. Lead Water, Nach Austr, Germ. Helv. und Gall.: Eine Mischung aus 2 Th. Bleiessig und 98 Th. destillirtem Wasser. Nach U-St. werden 30 cem Bleiessig mit Wasser auf 1000 cem aufgefüllt.

Diese einfache Mischung ist anfange fast klar, wenn das Wasser frei von Kohlenshare and Ammon ist, oder doch nur schwach opalisirend, beim Stehen, auch in gut verkarkter Flasche, wird sie nach und nach trübe, und ist die Luft nicht völlig abgeschlossen. to bildet sich ein weisser Bodensatz, welcher aus basischem Bleikarbonat besteht. Ist dieser Bodensatz von einiger Bedentung, so darf das Eleiwasser nicht dispensirt und muss aufs noue gemischt werden. Man halte übrigens davon keinen zu grossen Vorrath. In Plaschen mit dicht aufgesetzten Korkstopfen hillt es sich am besten.

Obgleich das Bleiwasser in der Reihe der starkwirkenden Arzneikörper aufbewahrt wird, so ist seine Abgabe im Handverkauf dennoch zulässig, nur gebe man es nicht in Trinkgeschirren oder in Flaschen ab, welche bestimmungsgemäse zur Aufnahme von Getrünken dienen.

Das Bleiwasser wird nur äusserlich angewendet und dient zu Umschlägen, Verbladen, Waschungen, Injektionen, Klystieren,

Gossypium saturninum Richten, Blelwatte. Watte wird in heissem Wasser ein-Roweleht, dann ausgedrückt und mit Bleiwasser getränkt.

IV. + Aqua Plumbi spirituosa. Aqua Goulardi (Austr.). Lotion dite de Goulard (Gull.), Liquor Plumbi Subacctatis dilutus (Brit.), Gouland Wasser, Aqua regeto-mineralis.

Erganab.: 2,0 Bleiessig, 90,0 gewöhnliches Wasser, 8,0 verdünnter Weingeist. Austr.: 2.0 Bleiessig, 100.0 Wasser, 5.0 verdünnter Weingeist. Brit.: 5 ccm Bleiessig, 5 ccm Spiritus (90 Proc.), 390 ccm Wasser, Gall.: 2,0 Bleiessig, 8,0 Spiritus vulnerarius (Alcoolat vulnerarius), 90,0 Wasser.

Das Goulland'sche Wasser ist eine trübe oder weiss milchige Mischung, welche in der Rube einen weissen Bodensatz macht. Es muss daher vor der Dispensation umgeschlittelt werden. - Obgleich sein Aufbewahrungsort in der Relhe der starkwirkenden Arzneikörper ist, so kann es deanoch, jedoch mit derselben Vorsicht wie das Bleiwasser, im Handverkanf abgegeben werden. - Es wird wie das Bleiwasser nur ansserlich angewendet.

Aqua ophthalmics saturnina. Rp. Liquoris Plumbi subscetiet 0,5

120,b Aquae Bosse Muclinginia Cydonias

Ceratum Plancki tabulatum.

Bleicerat Kübi- und Hellcerat Bp Carne flavne 80,0

Adiple snilli 50,0 Liquoria Plantibl subacctici Aquae Bosne na 10,0.

In Papherkapaeln ausauglessen.

Fomestum antiphiogisticum Cortaxo.

Ro. Liquoria Ammonti acctici 50,0 Liquides Plainbl autmeetici 15,0 Aquae destillatae 955,0.

In fearbien Kompressen auf Kompressionen mit bliotanatriu.

Linkmentum antihyperidroticum Garrano. Rp. Minil

Liqueria Plumbi enhacetici 96.6. Bei übermbrügem Fussebweiss zwischen die Zahen zu streichen. Nicht zu empfehlen.

Lisimentum plumbicum.

Butyram plumbleum Butyrum saturalnum Sapo antiphlogisticus

Ep Liquoria Piambi subnevilei 10,0 Olel Olivac Stark umgeschüttelt auf wunde Haufstelfen.

Linimentum Plumbi Subscribitis (Nat. form.). Rp Liquoria Piambi subnestici 85,0 ccm 65,0 ccin. Olel Gossyph

Liquor anterethicae Horalasp.

Rp. Aquae Amygdalarum amamrum Aquae Goulardi 3.4 60.0 Aquae Rosse

Luguentum defensirum coernieum. Unguentum Oxydi cohattich Ep. L'oguenti Plumbi

Smaltl coerulai praeparati 3,0 Unquestion ophthalmicum Lauranneure.

Rp. Hydrargyrl oxydatl rubri 0,5 Liquoris Plumbi subscetted 5,0 Tincturae Opil crocatae 2.0 Adipte suith 30,0.

> Unguestum Plambi FRORTER. PROETER's obe Salbe.

Rp. Come albae 14.0 Oled Ollyna 40,0 Muchaginia Cydoniae 80.0 Liquoria Pinmbi subacciáci 4,0.

Vet. Linimentum plumbico-comphoratum.

Rp Liquoria Phaintd and metetic \$0.0 Olel Rapas recently Camphorne tritae 5.0.

Zum Bestreichen und Bereiben friech gotatandener Galley bei Pferden.

Vet. Linimentum plumbicum.

itp. Liquaria Piumbi animeetici Olei Olivae vel Espae recentle 100,0. Mittels sines Federbartes sufreststreichen (bei Ex-

corintionen, Verbrennungen der grösseren Hansthiere.

Tet. Linimentum plumbicum epintum.

Rp. Linimenti plumbiei antea notati 120,0 Tincturae Opii simplicie Wie vom Linimentum piumbicum, se wiekt jedoch

starker schmersstillend.

Yel. Unguentum antiparonychicum Wittre. White's Maukenalbe.

Rp. Cerati Resinas Pini 70,0 Olei Olivas 80,0

Camphorae tritae Olei Bastmarini 88 8.0 Liquoris Flumbl subscattel 50,0. Salbe bel Mauke der Pferile.

Yet. Unguestom populeum plambleum. Rp. Unguenti populei Bennots pulveraine 10.0 Liquoria Plambi subsectici 5,0.

Helisalbe bei Wumlen, Rissen, Schrunden im Fesselgelenk der Pferde.

V. Unquentum Plumbi. Unquentum plumbicum. Unquentum saturninum. Enguentum nutritum. Unguentum Lithargyri, Unguentum tripharmacum. Ceratum saturninum. Bleisalbe. Bleicerat. Brandsalbe. Kühlsalbe. Silbergiättsalbe.

Die Vorschriften der einzelnen Pharmakoposon wechseln.

Austr. Unguentum Plumbi acetici. Adipis 300,0, Cerae albae 100,0, Plumbi acetici crystall. 6,0, Aquae 20,0.

Brit. Unguentum Plumbi Acetatia. Plumbi scotici crystall. 20,0, Unguenti Paraffini 480,0. Gall. Cérat de plumb. Cérat de Goulard. Liqueris Plumbi subscetici 100,0.

Cerati Galieni 900.0.

Germ. Unguentum Plumbi. Liquoris Plumbi subacetici, Adipis Lanae sa 100.0. Unguentum Paraffini 800,0,

Helv. Unguentum Plumbi. Liquoris Plumbi subacetici 100,0 werden auf 50,0 singedampft and mit 950,0 Vaselinae albae gemischt.

U-St. Ceratum Plumbi Subacetatis. Liquoris Plumbi subacetici 200,0, Cerati Campborne ') 800,0.

Je nach der Gegend ist das Publikum an eine weisse oder gelbe Bleisalbe gewöhnt. Man wird also unter Umständen diese Salbe mit weissem oder gelbem Wachse bereiten müssen. Man halte indessen von den mit Fett bereiteten Salben keine grossen Vorräthe, da diese Salben leicht ranzig werden.

Ambroxia, Rixo's vegetabilische. Von Toxus & Co. in Petersburg h. H. Trübe Flüssigkeit mit 1 Proc. Bleigehalt. (CHANDLER, Analyt.) Aqua amarella, zum Haarfarben, enthält Bleizueker, Kochsalz und Wasser. (Sizason,

Analyt. Celebrated Hair Restorative, Gray's von Day, Hongland u. Stigge in New-York. Enthalt in 100 g sine Spur Blei in Losung, 0,693 g Blei im Bodensatze. (Chandler,

Circassian Hair-Rejuvenator. Von Pranson & Coup. in Brooklyn bei New-York,

Eine trübe, eires 4 proc. Bleizuekerlüsung. (Charples, Analyt.) Claridat, Naturhaarfarbe von Bensespr. Ist eine Bleiseetatlösung, welche Schwefelmilch suspendirt enthält.

CLEOPATRA'S Haarwiederhersteller. Mischung von Bleisulfat 2 Th., Schwefel 5 Th. mit 100 Th. parfilmirtem Wasser. B. Fiscura.

Distilled Restorative for the Hair, Clark's, von C. G. Clark & Comp., Haar-Stärkungs-, Erzeugungs- und Färbemittel. Das Prüparat enthält in 100 g 0,023 g Blei in essignaurer Lösung. (Chandles, Analyt.)

Ean capillaire, progressive pour rétablir la couleur naturelle des cheveux et de

la barbe. Formule rationelle. Succès garanti. Dr. R. Brimmeyer, chim.-pharmacien è Echternach. Luxembourg. 4 g unterachwefligssures Bleioxydnatron mit unbedeutenden Wismutoxydmengen und 100 g Rossnwasser. (4 Mark.) (Scharler, Analyt.)

Fau de Bahama, zum Schwarzfarban der Haare. Eine Lösung von Bleizneker,

in welcher Schwefelblumen suspandirt sind, parfumirt mit Anisol. (Revent, Analyt.)

Ean de Capille des J. F. Urvaauen in Neumünster in Holstein, jedem ergrauten Haar die ursprüngliche natürliche Farbe wiederzugeben, ist zusammengesetzt aus 1.8 g. präcipitirtem Schwefel, 18,5 g Glycerin, 1 g Bleiscetst und 109 g Wasser. (3 Mark.) (HAGER, Analyt.)

Eau de la Ploride. Farblose Finesigkeit mit einem zeisiggrünen Niederschlage, bestehend aus Bleizucker 50 Th., Schwefelblumen 20 Th., destillirtem Wasser 1000 Th. (150 g = 9 Mark.) — Oder bestehend aus 4,0 Bleizectat, 4,0 Schwefel und 140,0 Bosen-

^{&#}x27;) Ceratum Camphorae (U-St.). Linimenti Camphorae (U-St.) 100,0, Cerae albae 300,0, Adipis suilli 600,0.

Eau de Fées, ein Haarfürbemittel. Eine Lösung von 11/4 Th. schweßigsaurem Bleioxyd in cirka 3 Th. unterschweßigsaurem Natron, 78/4 Th. Glycerin und 88 Th. Wasser. 120 g = 4,8 Mark.) Laut der Gebrauchsanweisung gehören zu dem Haarfärben 3 Flacons 120 g), man soll aber dieses Feenwasser nicht sher benutzen, ehe man das Haar nicht mit Eau de Poppée behandelt hat, und, um den höchsten Schönheitegrad zu erzielen, auch noch Hulle regenératrice d'Hygie gebrauchen. (Hauen, Analyt.)

Eau Pigaro, teinture speciale pour les cheveux et la barbe, ein Praparat der Société d bygiene Française des Sieurs Viocies, enthält 125 g einer mit wenigem Glycerin ver-estzten Lösung von Bleisulfat oder Bleizucker in einer dünnen Lösung des unterschweflig-

**Sauren Natrous. (4 Mark.) (Hages, Analyt.)

Ean virginale von Chants. Bleizucker 1 Th., Zinkvitriol 1 Th., Wasser 25 Th.,

Ean de Cologne 12 Th. werden gemischt und nach einem Monat filtrirt. Ein Loffel voll

gemischt mit einem Glase Wasser zu Vaginaleinspritzungen und Waschungen.
Galene-Elisspritzung von J. F. Schwarzlose Sönek in Berlin. (Nach Hagre:
Karb. Gummi 25 g, Wasser 65,5 g, Bleizucker 4,5 g, Opiumtinktur mit Safran 5 g.—
Nach einer späteren Analyse von Schlädene: Schwefelkarbolsaures Zink 3 g, Gummi
Arabicum 20 g, Opiumtinktur 2 g, Wasser 100 g. (100 g = 6 Mark.)
Haarbalsam, vegetablilischer, dos A. Marquarr in Leipzig, besteht nus Wasser
42 g, Eau de Cologne 6 g, Glycerin 24 g, Bleizucker 1,8 g. (2 Mark.) (Hager, Analyt.)
Haarbalsam, Ostladischer, von Dr. Aree, besteht aus Bleizucker, Schwefel.
Glycerin, Lavendeldt und Wasser.

Haar-Regenerator, Roserten's. Ein Haarfstrhemittal, bestehend aus 245 g Rosen.

Haar-Regenerator, Roserren's. Ein Haarfarbemittel, bestehend aus 345 g Rosen-

Haar-Regenerator, Rosepter's. Ein Haarfarbemittel, bestehend aus 345 g Rosen-wasser, 50 g Glycerin, 2 g Schwefelmilch, 1,5 g Bleizucker. (6 Mk.) (Hage, Analyt.)

Rear-Restorer von Fu Brahemona, zum Farben der Haare. 380 g Füßigkeit, eathaltend 5.0 g Bleizucker. 20 g unterschweftigsaures Natron, 20 g Glycerin und Pomeratzenblüthonwasser. (2,5 Mk.) (Wittstein und Hager, Analyt.)

Haar-Resent 3 g präcipitirter Schwefel. (9 Mk.) (Hager, Analyt.)

Halr-Regulator, physiological, Dr. Trebert's, von Gebe. Terrett in Manchester N. H. Trübe Füßsigkeit mit 1,5 Proc. Bleigehalt. (Chandler, Analyt.)

Halr-Renewer, vegetable Siellian. Von R. P. Hall. & Comp. in Nashua N. H. Trübe Füßsigkeit mit 1,4 Proc. Bleigehalt. (Chandler, Analyt.)

Halr-Restorallye American vegetable. Dr. Chil. Lebert's, jet ein Gemisch aus

Halr-Restorative American vegetable, Dr. Chu. Leneur's, ist ein Gemisch aus 2,0 Sulfur praecipitatum; 25,0 Glycerin; 4,5 Bleiacetat. (Preis 2,80 Mk.) (Witteraus, Analyt.

Hair-Restorative, Martha Washinuton's. Fabrikanten Smonds & Conf., Fita-william N. H. Trübe Flüssigkeit mit fast 2 Proc. Bleigehalt. (Chander, Analyt.)

Hair-Restorative Prof. Wood's, von O. J. Wood & Comr. in New-York. Eine trübe Flüssigkeit mit fast 0,65 Proc. Bleigehalt. (Chander, Analyt.)

Hair Restorer of America von Dr. J. J. O. Barks in New-York. Eine cirks 0,7 proc. Bleignekerlösung. (Chander, Analyt.)

Halr-Tonique, Indian, KNITEL's, Now-York. Trabe Flüssigkeit mit cirka 1,25 Proc. Bleigehalt. (Chandens, Analyt.)

Hair Vigor. Von J. C. Avin & Cosr. Lowel, Massachusetts. Eine cirka 0,6 proc. Bleizuckerlösung. (Charotan, Analyt.)
Injektion. — Einspritzung des Prof. Dr. Wausen, besteht aus 1 Th. Plumb. sont., 1 Th. Zinc. sulf. und 180 Th. Wasser. (5 Mk.) (F. Schua, Analyt.)

Injection Young. Rosanwasser 800 g, Weineseig 200 g, Bleizucker 8 g.

Life for the halr von Chryaller, Hanfärbemittel. 200 g Wasser, 100 g Glyceria, 1,5 g Schwefelmilch, 0,8 g Schwefelbiei, 0,1 g Schwefeleisen mit Rosmarin und Geraniumol paritimist, (Piper, Analyt.)

Mexican Hair-Renewer for renewing and restoring the hair, zur Beforderung des Haarwuchses und Färbung der Haare, von H. C. Caller in London, 1,0 g Bleizucker, 3,0 g Schwefelmilch, 32,0 g Glycerin und 165,0 g Wasser, (4,5 Mk.) (Hagen, Analyt.)
Pomade Galopeau pédicure. Gegen Hühneraugen. Ein Gemisch aus I Th. Leim,
I Th. Stärkemehl, 3 Th. Einessig und soviel Glycerin, dass sine salbenartige Masse ent-

steht. [HAGER, Analyt.]

Régénérateur universel, Alexander Tallandere's. 270 g Flüssigkeit, bestehend aus Bleizucker, unterschweftigsaurem Natron, Glycerin und Wasser (setzt bald eines schwarzen Bodensatz von Schwefelblei ab). (6 Mg.) (Kunz, Analyt.)

Selenite perfectionné aus Paris, zum Färben der Haare, ist eine alkalische Lösung

von essigsaurem und salpatersaurem Blei.

Tolma, Mittel zur Wiedererzeugung der Haare beim Ergrauen, Wiederherstellung der ursprünglichen Farbe, des Glanzes und der Weichheit derselben, ohne eine Haarfarbe zu sein, von Guer. Zienzum in Heilbronn. 200 g eines Gemisches aus Bleiessig (ent-

sprechend 0,6 g Bieîzucker), 32 g gewöhnlichem Glycerin, 2 g Schwefelmilch und der nöthigen Menga Rosenwasser. (2 Mk.) (Haden, Analyt.)

Nach einer späteren Analyse soll nach Asno As die Tolma nur Schwefel und

Glycerin (kein Blei) enthalten.

VItalia. Fahrikanten Phanons u. Sons in New-York. Zwei Flüssigkeiten. No. I ist eine Natronhyposulfitiosung, No. 2 ist eine rothlich klare Flüssigkeit mit en. 3 Proc. Bleigehalt. Die Gebrauchsanweisung schreibt vor, 1 Th. der Flüssigkeit No. 2 mit 2 Th. der Flüssigkeit No. 1 zu verdünnen.

Dr. White's Amerikanisches Hanrwasser zum Farben der Haure. Eine parfamirte Auflösung von Bleiscetat, welche Schwefel suspendirt enthält. 0,5 Proc. Blei-

B. FIRCHER.

World-Hair-Restorer von L. A. Allen, zum Erneuern, Stärken, Verschönern und Putzen des Haares. 5,6 g Schwefel, 8 g Bleizucker, 100 g Glycerin und 200 g mit etwas aromatischem Wasser parfümirtes Wasser. (6 Mk.) (Witterein, Analyt.) Witter and Mitter Bleizucker, 10,5 proc. Bleizucketationung, welche parfümirt und mit pracipitirtem Schwefel versetzt ist. B. Feschen.

Plumbum carbonicum.

1. Plumbum subcarbonicum. Plumbum carbonicum. (Austr.). Cerussa. (Germ. Helv.). Carbonate de plomb. (Gall.). Plumbi Carbonas. (Brit U.-St.). Plumbam bydrico-carbonicum. Bleisubkarbonat. Basisches Bleikarbonat. Cerussa plumbica. Bleiweiss. Céruse. White Lead. Formel jo nach der wahren Zusammensetzung verschieden, meist 2(PbCO₂) + Pb(OH)₂.

Hundelssorten. Von den Handelssorten des Bleiweisses ist nur das sogenannte Cerussa-Oxyd (Cerusea alba oxydata oder pura) oder die Sorte 90 filr den pharmaceutischen Bedarf verwendbar. Kremser-Weiss ist reines Bleiweiss, mit Leimwasser in Tafeln geformt, Periweise besteht ans Bieiweise und Leimwasser und wird nur noch mit Indigo schwach gebläut. Diese Sorten finden lediglich zu Farbanstrichen Verwendung, zu welchen man abrigens auch mit Baryumsulfat und Kreide versetztes Bleiweiss benutzt.

Eigenschaften. Gutes Bleiweiss ist reinweiss, in Wasser unlöslich, aber unter Aufbrausen löslich in verdünnter Salpetersture und Essigenure, auch löslich in Actzkaliund Actzuatronlösung. Schwefelwasserstoff und Schwefelammonium zersetzen es unter Bildung von Schwefelblei. Schwach gegläht verliert es Kohlansaure und Wasser und gebt in Bleioxyd liber, von welchem es mindestens 85 Proc. binterlassen muss. An der Luft Mangers Zeit gegläht, nimmt es Sauerstoff auf und verwandelt sich in Mennige (Pariserroth). Specifisches Gewicht 5,5-6,4. Das specifisch schwerere Subkarbonat ist auch dus basischere. Wie alle anderen Bleipraparate ist auch das Blaiweiss giftig; selbst das Einathmen des Bleiweissstaubes kann schädliche Folgen haben,

Das Bleiweiss ist, wie oben erwithnt wurde, eine Verbindung von Bleikarbonat mit Bieihydroxyd, welche jedoch otwas Bleiacetat zu enthalten pflegt. Der Bleiacetatgehalt beträgt kaum 3 Proc., der Gehalt an Hydratwasser 1-3 Proc., an Kohlensäure 10-12 Proc. Von den Materialien, aus denen das Bleiweiss hergestellt wird, enthält es Spuren Bleichlorid, Ricisulfat, Schwefelblel, bisweilen auch metallisches Blei.

Priifung. 1) Wird 1 g Bleiweiss in einer Mischung von 2 cem Salpetersaure und 4 ccm Wasser gelöst, so darf höchstens 0,01 g Rückstand hinterbleiben. Die Gewichtsbestimmung erfolgt dadurch, dass man diesen Rückstand abfiltrirt, mit salpetersäurehaltigen und schliesslich mit reinem Wasser vollständig auswäscht und Filter und Rücksfand im Porcellantiogel verbreant bezw. giùnt und wagt. Der Rückstand kann ans Sand, Baryumsulfat, Calciumsulfat, auch aus Bleisulfat besiehen und würde näher zu unterzuchen sein. (Flammenfärbung, Glüben vor dem Löthrohr auf Kohle). - 2) Wird die bei 1) resultirende salpetersaure Lösung mit Natronlauge versetzt, so entsteht zunächst ein weisser Niederschlag von Bleihydroxyd Pb(OH). Dieser Niederschlag muss sich in einem Deberschass von Natronlauge vollkommen klar wieder auflösen unter Bildung von EleioxydNatrium. Eine in Natronlauge nicht lösliche Trübung würde auf Veruureinigung durch Baryum-, Strontium- oder Calciumsalze hinweisen. — Wird zu der Natronlauge im grossen Ueberschusse enthaltenden Lösung ein Tropfen verdünnter Schweielslure hinzugefügt, so bildet sich an der Einfallstelle eine weisen Trübung von Bleisulfat, welche aber beim Umschütteln wieder verschwindet, weil Bleisulfat in Natronlauge leicht lüslich ist. Wären in der alkalischen Lösung Barytverbindungen (in Form von Baryumhydroxyd Ba(OH)₂) zugegen, so würde sich durch den Zusatz des einen Tropfens verdünnter Schwefelsäure eine bleibende Trübung von Baryumsulfat bilden, weil dieses in Natronlauge unlöslich ist. — 3) Wird aus der alkalischen Lösung das Blei durch einen Ueberschuss von verdünnter Schwefelsäure ausgefüllt, so darf das Filtrat durch Kallumferrocyanidlösung nicht verändert werden (Rothfärbung — Kupfer, Blaufärbung — Eisen).

Im Zweifelfalle giebt über den Werth eines Bleiweisses die quantitative Bestimmung des Bleies Auskunft, und zwar fällt man das Blei aus der schwach salpetersauren Lösung mit Schwefelwasserstoff und wilgt es als Bleisulfid nach S. 660. Bei einem guten Bleiweiss

findet man eine ca. 85 Proc. Bleioxyd entsprechende Menge Bleisnidd.

Aufbewahrung. Das Bleiweiss wird in der Reihe der starkwirkenden Arzneikörper aufbewahrt. Das Pulvern geschieht unter Reihen im bedeckten Mörser und das
Sieben im bedeckten Siebe. Der Arbeiter bindet sich vor Mund und Nase ein feuchtes
Tuch. Wonn es angeht, ninmt man diese Operation im Freien vor. Mörser und Sieb
milssen hierauf mit vielem Wasser gewaschen, und geschah die Pulverung in der Stosskammer, so muss auch diese von Grund aus gereinigt werden.

Anteendung. Bleiweiss wurde früher vielfach als austrocknendes Mittel äusserlich angewendet. Gegenwärtig benutzt man es zu diesem Zwecke verhältnissmässig nur noch selten und zwar entweder unvermischt oder mit Talenm venetum vermischt in Form von Pudera oder mit Leinöl vermischt in Form von Pasten, am häufigsten in der Form der Bleiweisssalbe. Ueber die Verwendung von Bleiweiss zu kosmetischen Mitteln ete, und als Farbe vergl. S. 612 und S. 661. — Wenn im Handverkanse Bleiweiss als Einstreupulver für kleine Kinder gefordert wird, so gebe man an dessen Stelle Bolus alba oder Zinkeryd ab.

II. † Plumbum carbonicum neutrale. Neutrales Bleikarbonat. PbCo.

Mol. Gew. = 267.

Darstellung. 10 Th. neutrales Bleiacetat werden in 100 Th. destillirtem Wasser gelöst. Diese Lösung wird ültrirt und unter Umrühren in eine Lösung von 3 Th. Ammoniumkarbonat in 30 Th. Wasser eingegossen. Der entstandene Niederschiag wird nach dem Absetzen auf einem Filter gesammelt, mit Wasser gewaschen und bei en. 30° C. auf poröser Unterlage getrocknet.

Ein gerach- und geschmackloses, trocknes, schweres, schr weisses, in verdünnter Essigsbure völlig und klar lösliches Pulver von demselben chemischen Verhalten wie das reine Bleiweiss. Es ist früher als Arzueisubstanz, als reines Bleiweiss noch eine seltene Waare war, empfohlen worden, wird aber beute stets durch ein gutes reines Bleiweiss ersetzt.

III. Emplastrum Corussae. (Germ.). Emplastrum album coctum. Blelweiss-

pflaster. Froschlaichpflaster.

Darstellung. Germ.: 7 Th. feingepulvertes Bleiweiss werden mit 2 Th. Oliventil sorgfältig angerieben und dann mit 12 Th. geschnolzenem Bleipflaster gemischt. Das Gemisch wird unter Umrühren und unter bisweiligem Wasserzusatze gekocht, bis die Pflasterbildung vollendet ist. — Das Bleiweisspflaster besteht aus feitsauren Salzen des Bleis mit überschüssigem Bleiweiss.

Das Bleiweisspflaster unch vorstehender Vorschrift ist sehr weiss, wird aber bei längerer Aufbewahrung hart und spröde. Eine lange Zeit in seiner Pflasterkonsistenz verharrendes Pflaster erhält man nach Jungeraussen, wenn man 100 Th. Geisflure (das käufliche Glein) in einem verzinnten kupfernen oder einem zinnernen oder porcellanenen Kessel im Wasserbade orhitzt und nach Zusatz von 5 Th. destillirtem Wasser unter Umrühren

nach und nach in kleinen Portionen mit 125 Th gepulvertem, zuvor durch ein Sieb geschlagenen Bleiweiss versetzt.

IV. Unquentum Cerussae. (Germ. Austr.). Unquentum Plumbi Carbonatis. (Brit. U.-St.). Unguentum Plumbi subcarbonici. Unguentum album simplex. Blejweisssalbe. Tornamira's Salbe. Onguent de céruse. White lead-salve. Onguent blanc de Rhazis.

Austr. Adipis suilli 200,0 Emplastri Plumbi simplicis 40,0 werden susammengeschmolren. Der erkaltenden Masse werden unter Umrühren zugemischt Cerussas 120,0.
Brit. Unguentum Plumbi Carbonatis. Lead Carbonate Cintment. Corussae 10,0, Unguenti Paraffini 90,0.

Germ. Unguentum Cerussae. Bleiweisssalbe. Carussae 30,0, Unguenti

Paraffini 70,0.
U-St. Unguentum Plumbi Carbonatia. Cerassae 10,0, Adipis benzoati 90,0. Es mag darauf hingewiesen werden, dass das Bleiweiss mit einem Theile der Salbongrundlage zunächst auf's sorgfältigste feinzureiben ist, bevor man den Rest der Salbengrundlage hinzufügt.

Emplastrum Cornanae rabram (Hamb. V.). Rothes Biel weisspfinster. Rp. Ceme finyan Sold oville Ha 16,0 Oled Olivan 8,0 Ceranano 4,0 Minii 5,0 Campborne 1,0.	Ritt, widerstandsfählger für Risen. Rp. Solfuria Cercanne in 1,0 Boracis 0,2. Man mischs, befsuchset mit starker Schweleisiere, bringt swischen die zu kintenden Flächen und pressi stark. Pommade de carbonate de plomb (fiakl.).
Gelatina Plumbi carbonici Unna. Gelatina Cerusase Unna.	Ouguent blanc de Brarks. Bp. Cormano. 10,0 Adipit bensoati 20,0. Jedsemal frisch zu bereiten !
Hp. Gelatinas aibas 5,0 Aquas destiliaina 45,0 Ciyecrini 20,0 Piumbi carbonici 10,0	Enguesiam Cermane camphoratum (Germ.). Kampferbaltige Bleiweinnanthm. Rp. Unguenti Cermanae (Germ.). 19,0 Camphorae 1,0.

Enguentum contra perulones (Hamb. V.). Frontalbe III. Rp. Ralsand Peruviant Unquenti Corume camphaesti 90,0,

Bleiwelss, ungliftiges. Eine aus England importirte weisse Deckfarbe, als ungiftiger Erentz des Bleiweisses angepriesen, ist natürlich wie alle resorbirbaren Bleiverbin-

Damenpulver von J. Ponlmass in Wien. Ein Schminkpulver aus 14 Th. Blei-weise, 7 Th. Talkstein, I Th. Magnesia, mit etwas Karmin gefärbt und mit flüchtigen Delen parfilmirt. 0,5 Mk. (Hader, Analyt.)

Engenie's Favorite von M'lles T, et L. Jouves in Paris. Farblese Flüssigkeit mit

28 Proc. Bleikarbonst. (Chasdler, Analyt.)

Hair-Restorative, Sixora's New-York. Trube, Bleikarbonat haltige Flüssigkeit mit

mehr als 3 Proc. Bleigebalt. (Chasples, Analyt.)

Kallomyrin, kaiseri königi. ausschliessi, privileg. Hasrfärbe-Kraftpomade aur Wiederlierstellung und Erhaltung der natürlichen Hanrfurbe von Dr. Einest Kreisen und Kant-Russ in Wien. 520 Th. eines Gemisches aus Schweinefett und Kokosal, 60 Th. Stearin, 180 Th. Glycerin, 12 Th. Parubalsam und Storax, 16 Th. Schweiel, 20 Th. Bleiweiss, 1 Th. Eisenocher, 3 Th. in Glycerin Isalicher scharfer Substanz (wahrscheinlich aus Spanisches Fliegen). (50 g = 4 Mk.) (Hager, Analys.)

Last de perles, ein Cosmeticum, besteht aus 120 g etwas Schleim haltendem Regen-

wasser and 15 g Bleiweiss. (Draggendoge, Analyt.)
Schminkwasser von J. Ponimann in Wien, enthalt auf 8 Th. eines aromatischen

Wassers 1 Th. Bleiweise. (Haoka, Analyt.)
Schönheitswasser, Russisches, von Frau Schmant in München. Mit 6 Proc.
schwerspathaltigem Bleiweise vermeugtes und mit Benzoe versetztes Rosenwasser. (125 g

Snow-White Enamel for Whitening and Beautifying the Complexion von Phalon u. Sons in New-York. Eine farblose Flüssigkeit mit 37,5 Proc. Bleikarbonat.

Snow-White Oriental Cream, for Whitening and Beautifying the Complexion von Phanon u. Som in New-York. Eine farblose Flüssigkeit mit 50 Proc. Bleikarbonat (Chandlen, Analyt.)

Plumbum chloratum.

I. † Plumbum chloratum. Plumbum muriaticum. Bleichiorid. Chlorblei. Plumbi Chloridum. Lead Chloride. Chlorure de plomb. PhCl., Mol. Gew. = 278.

Darstellung. Man verdünnt Bleiessig mit der fünffachen Menge kaltem destillirtem Wasser und fügt unter Umrühren so lange in kleinen Antheilen verdünnte Salzsäure hinzu, als diese noch einen Niederschlag hervorbringt. Ein allzugrosser Ueberschuss von Salzsäure ist zu vermeiden. Der Niederschlag wird nach einigen Stunden gesammelt, mit möglichst wenig eiskaltem Wasser gewaschen, dann an einem lauwarmen Orte, vor Schwefelwasserstoff geschützt, getrocknet.

Die als Anstrichfarben in den Handel gebrachten basischen Bleichloride: Kasseler Gelb, Mineralgelb, Tunnn's Gelb, Veroneser Gelb, Pariser Gelb, Patent-Yellow etc. dürfen therapeutisch natürlich nicht verwendet werden.

Elgenschaften. Farbloses, krystallinisches Pulver oder farblose, glänzende Krystalle, spec. sehwer (D = 5,8), von süsslich-zusammenziehendem, metallischem Geschmack, löslich in 140 Th. kaltem oder 30 Th. siedendem Wasser, unlöslich in absolutem Alkohol. Schmilzt gegen 500° C. und erstarrt beim Erkalten zu einer hornartigen Masse (Hornblei).

Praftung. Das Bleichlorid muss in heissem Wasser völlig löslich sein und mit Ammoniaktitssigkeit macerirt ein Filtrat geben, welches beim Verdampfen und Erhitzen keinen feuerbeständigen Rückstand liefert.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Schwefelwasserstoff geschützt. Anwendung. Die therapeutische Verwendung kann als aufgegeben angesehen werden. Gegenwärtig wird es nur noch als Zusatz (2-5 Proc.) zu Silbernitrat verwendet, um harte Höllensteinstifte darzustellen. S. Bd. I. S. 377.

Albion (Pariser Fabrikat). Soll die Haut frei von Runzeln und weiss erhalten. Eine weisstrübe Flüssigkeit, aus einem aromatischen Wasser bestehend, welches Chlorblei und häufig auch Calomel suspendirt enthält. (Landerer, Amilyt.)

und häufig auch Calomel suspendirt enthält. (Landerse, Analyt.)

Eau de Cythère, ein Haarfarbemittel. Eine Lösung von 4 Th. Chlorblei und 8 Th.

Natriumthiosulfat in 88 Th. destillirtem Wasser. (250 g = 8 Mk.) (Hages, Analyt.)

II. † Plumbum bromatum. Bleibromid, Bromblei. PbBr₂. Mol. Gew. = 367. Dargestellt durch Mischung von Lüsungen des Bleiacetats und Natriumbromids, eintägiges Beiseitestellen etc., ist dem Bleichlorid sehr ähnlich. Es hat früher einmal eine innerliche Anwendung durch Van den Conput gefunden. Gabe 0,02-0,04-0,06.

Plumbum jodatum.

† Plumbum jedatum (Ergänzb. Helv.). Jedure de plemb (Gall.). Plumbl Jedldum (Brit. U-St.). Plumbum hydrojedicum. PbJ₃. Mol. Gew. = 461.

Darstellung. 8 Th. Kaliumjodid werden in 5 Th. Wasser in der Siedelnitze gelöst. Diese Lösung wird mit einer Lösung von 8 Th. Bieinitrat in 40 Th. siedendem Wasser unter Umrilhren versetzt. Der Niederschlag wird nach dem Erkalten gesammelt, mit kaltem Wasser ausgewaschen und zwischen Filtrirpapier an einem lauwarmen Orte getrocknet (Helv.).

Ein spec, leichteres Praparat wird nach Gall, erhalten, indem man 100 Th. Bleinitrat in 1500 Th. kaltem Wasser löst, mit einer Lösung von 100 Th. Kaliumjodid in 500 Th. Wasser fallt und den entstandenen Niederschlag nuswäscht und trocknet.

Engenschaften. Gelbes, spec. schweres, krystallinisches, geruch- und geschmackloses, neutrales Pulver. Erhitzt schmilzt es zu einer braunen Flüssigkeit, entwickelt dann Hande d. pharm. Pratt. 11. Joddämpfe und hinterlässt eitronengelbes Bleioxyjodid. Löslich in 1300 Th. kaltem Wasser oder in 200 Th. siedendem Wasser. Letztere Lösung ist farbles und scheidet beim Erkalten das Bleijodid in glänzenden, goldgelben, sechsseitigen Blätteben ab. Nur wenig löslich in Alkohol und in Aether, sowie in verdünnter Kaliumjedidlösung, leicht löslich in kone. Kaliumjedidlösung und in ätzenden Laugen. Auch löslich in Lösungen der Alkaliacetate, des Anmoniumchlorids und Natriumthiosulfats.

Prüfung. Man mischt 1 Th. Bleijodid mit 2 Th. Ammoniumchlorid durch Reiben in einem porcellanenen Mörser und setzt dann 2 Th. Wasser hinzu. Es muss alsbald Entfärbung eintreten, im audern Falle enthält es möglicher Weise Bleichromat. Wird diese Lösung mit 50 Th. Wasser verdünnt und alsdann mit Schwefelwasserstoff gesättigt, so darf das Filtrat nach dem Abdampfen und gelinden Glühen einen Rückstand nicht hinterlassen.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Tageslicht geschützt,

Anwendung. Bleijodid wurde früher innerlich in Gaben von 0,1-0,3 g dreibis viermal täglich gegen Skropheln, Phthisis und Syphiiis angewendet. Diese Anwendung kann als aufgegeben augesehen werden. Höchstgaben: 0,5 g pro don, 1,0 g pro die (Ergänzb.). Zur Zeit ist es wesentlich als mildes Jodpräparat im Gebrauche.

Emplastrum Coull com Flombo fedato Ricego.

Rp. Emplastri Conii 18,0 Plumbi jodasi 2,0,

Bel Hubonen, chronischer Orchitis, skrophulösen Anschweijungen.

Emplastrum Plumbi Jodidi (Brit.).

Rp. Plumbi jodati 50,0 Emplantei Plumbi compositi 400,0 Colophonii 50,0.

Gelatina Plumbi jedati UNNA.

Rp. Gelatima albae 5,0 Aquae destilatae 60,0 Glycerini 85,0 Plumhi jodati 10.0.

Pilalae Plambi bromati van nes Concer.

np. Extracti Selisdonnas Pinebi bromati in 0,5 Lupulini 1,0 Sirupi Sacchari q. x.

Flant pilulae No. 20. Gegen schmarzhafts Erekuenen bei Haruröhrenentzhadung.

Plielas Plumbi jodati Corregnasi.

Rp. Plumbi jodnii 5,0 Conserves Rosas q. s. Fiant pilules No. 100 Tiglich 2—Bund swei Pillen bei Syphilis, Ekrophits.

Unguestum discutters Devat. Bp. Plumbi jedati

Extracti Conit Camphoras 53 5,0 Adipis suitti 40,0.

Zum Einreiben auf skrophulöse Anschweilungen.

Cogneston: Pinmbi Jodati (Helv.). Unguestum Pinmbi Joddii (Bris. U-Sz.). Pommada d'Jodern de plamb (Gall.).

Unquentum chrysochromicum.

I. Münch Ap.- V., Helv.

Rp. Piumbi jodnii 10,0 Adipis sulli 80,0. 11. Gall., U-St.

Rp. Plumbi Jodail 10.0 Adipis benzoati 10,0. III. Brit.

Rp. Plumbi jodati 10,0 Vascilui flavi 90,0.

Bleijodidpflastermuli nach Unna. Wird bergestellt unter Verwendung folgender Salbe: Plumbi jodati 5,0, Terebinthinae Venetae 5,0, Olei Amygdalarum 5,0, Emplustri Flumbi simplicis 15,0.

Plumbum nitricum.

† Plumbum nitricum (Helv.). Plumbi Nitras (U.-St.). Azotate de plomb (Gall.). Bieinitrat. Salpetersaures Blei. Blei-Salpeter. Pb(NO_s). Mol. Gew. = 331.

Darstellung. Man verdünnt in einem Kolben 100 Th. Salpetersäure (von 25 Proc.) mit 100 Th. Wasser und trägt in die erwärmte Mischung in kleinen Anthellen 40 Th. prilpärirte Bleiglätte ein. Wenn diese bis auf einen kleinen Rest gelöst ist, ültrirt man heise, setzt dem Filtrat etwas Salpeterslüure zu und lässt in der Kälte krystallisiren. Die Mutterlauge giebt beim Einengen weitere Mengen Krystalle. Die Krystalle werden nach dem Abtropien zwischen Fliesspapier getrocknet.

Eigenschaften. Grosse, farblose oder opaque, Infebeständige, wasserfiels Krystalle vom spec. Gewicht 4,5, löslich in 2 Th. kaltem oder 0,75 Th. siedendem Wasser, unlödlich

in absolutem Alkohol. Beim Erhitzen decrepitirt es, dann schmilzt es und zersetzt sich achliesalich unter Entweichen von Stickstoffoxyden und Hinterlassung von Bleioxyd. Eine koncontrirte Lösung von Bleinitrat föst beim Erwärmen beträchtliche Mengen Bleioxyd oder Bleihydroxyd auf unter Bildung basischer Bleinitrate. Die wässerige Lösung des Bleinitrate reagirt sauer.

Pratung. Eine Lösung von 0,5 g Bleinitrat in 50 ccm Wasser wird mit wenigen Tropfen Salzzähre versetzt, mit Schweielwasserstoff vollständig ausgefällt und filtrirt. Das Filtrat wird in zwei Halften getheilt. Die eine Hälfte soll mit Ammeniak und Ammoniumvalid versetat weder eine weisse noch eine dunkle Fällung (Zink, Eisen) geben. Die andere Hällte wird zur Trockne verdampft und zum Glüben erhitzt. Sie darf nach dem Glüben keinen wilgbaren Rückstand hinterlassen (Salze der Erden und der Alkalien). - Ob Kupfer oder Eisen als Vernnreinigung zugegen sind, ermittelt man in der mit Salzeiture schwach angesäuerten wässerigen Lösung durch Zugabe von Kaliumferroevanid.

Aufbewahrung, Vorsichtig. Anwendung. Thempentisch nur sehr selten and dann unter den gleichen Indikationen und in den gleichen Mengen wie Flumbum declicum. In grossen Mengen zur Herstellung anderer Bleisalze und als Bestandtheil von Massen für Streienzundhölzer.

+ Plumbum nitricum fusum. Blainitrat wird in einem Schälchen oder Kasserol aus Porcellan bel möglichet gelinder Hitze geschmolzen und dann in Metaliformen gegossen, welche mit etwas Talg ausgerichen sind. In Ermangelung von Metallformen kann man sum Ausgiessen auch Glasröhren benutzen.

Eau de Fée, Hear-Naturalisir-Praparat des Chemikers Larren in Kiel, als eine vegetabilische unschädliche Zusammensetzung empfohlen, ist der Hauptsache nach eine starks Auflösung von salpetersaurem Bleioxyd. — Vergl. auch Eau des Féos. (Hint.y., Analyt.)

Haarbalsam von A. Masquant in Leipzig ist eine Mischung aus 83 g Wasser mit Ean de Cologne parfämirt, 12 g Glycerin, 4,25 g Schwefelmilch, 1,2 g Bleimitrat. 2 Mk.

Liqueur desinfectante de Raphanel et Ledones besteht aus einer Lösung von

Bleinitrat.

Winterlandschaften im Glase. Man giebt in ein geeigneies kleines Glas eine etwa 5 cm hohe Schicht einer 25 proc. Bleinitratlösung, fügt bohnengrosse Stücke sublimirten Salmiaks hinzu, so dass der Boden des Glases von diesem bedeckt wird, und stellt 24 Stendon zur Seite.

Bönne's, Ronsur, Haarbalsam. Parfümirte, 1,5-2,0 proc. Auflösung von Bleinitrat mit präcipitirtem Schwefel. B. Fiscuss.

Tinte, welser, zum Schreiben auf schwarze Tafeln. Kalli carbonici 15.0, Aquae 55,0 lost man in einer Reibschale und fügt unter Reiben Plumbi nitrici 80,0 hinzu.

Plumbum oxydatum.

1. Plumbum oxydatum (Austr. Helv.). Lithargyram (Gorm.). Plumbl Oxydum (Brit. U-St.). Oxyde de plomb fonda (Gall.). Oxydum plumbleum. Bleloxyd. Rieiglatte. Silberglatte. PhO. Mol. Gew. = 223.

Handelssorten. Von den im Handel befindlichen Sorten eignet sieh zum pharmazeutischen Gebrauche nur die sogenannte "Englische, praparirte Bleiglätte", welche durch Oxydation von geschmolzenem Blei in einem Luftstrome und Mahlen und Schlämmen des erhaltenen Bleloxyds gewonnen wird. Sie wird nicht etwa ausschliesslich in England, sondere Sberell da dargestellt, wo Blei auf Bieigiatte vererbeitet wird.

Silberglätte = das durch rauches Abkühlen erhaltene gelbe Bleioxyd. Goldglatto = ein durch laugsames Abkühlen erhaltenes rothliches Bleioxyd. Massicot = ein durch vorsichtiges Erhitzen von Bleikarbonat oder Bleinitrat erhaltenes Bleioxyd, als gelbe Malerfarbe verwender, anch als "Neugelb" oder "Bleigelb" bekannt. Lithargyrum Anglicum praeparatum die in der Pharmacie verwendete Bleiglätte.

Eigenschaften. Die officiaelle Bleiglätte ist ein gelbes oder röthlichgelbes, schweres krystallinisches Pulver von 9,25—9,50 spec. Gewicht, welches auf Kohle vor dem Lüthrohre Metallkugeln ausgiebt, die sich unter dem Hammer abplatten lassen, welches ferner in verdünnter Salpetersäure völlig föslich ist und damit eine farblose Lösung giebt, die durch Schwefelwasserstoff schwarz gefüllt wird, oder auf Zusatz von verdünnter Schwefelsäure einen weissen, in Wasser unlöslichen, in einem Ueberschusse verdünnter Actzkalilauge aber leicht und farblos löslichen Niederschlag fallen lässt. — Beim Erhitzen wird die Bleiglätte dunkelroth, sie nimmt aber während des Erkaltens ihre ursprüngliche Fürbung wieder an. In Wasser ist sie nicht ganz unlöslich, sie ertheilt demselben alkalische Reaktion und löst sich nach Jonks in 12000 Th. Wasser, wahrscheinlich unter Bildung von Bleibydroxyd Pb(OH)₄.

Bleioxyd ist eine verhältnissmässig starke Bass; es absorbirt, namentlich in feuchtem Zustande, Kohlensäure aus der Luft, bildet mit Säuren Salze und verseift bei Gegenwart von Wasser die Glycerinfette bez. Oele unter Bildung von fettsauren Bleisalzen (Pflasteru).

— Am leichtesten löst sich die Bleiglätte in Salpetersäure, Essigsäure, auch in Kalilauge.

Prüfung. Diese richtet sich gegen einen zu hohen Gehalt an basischem Bleikarbonat, Verbindungen des Kupfers, Eisens, an metallischem Blei und Bleisuperoxyd.

1) 5 g Bleiglätte durch durch Erhitzen in einem Porcellantiegel durch Glüben bis zum Schmelzen nicht mehr als 0,1 g an Gewicht verlieren. Theoretisch würde ein solcher Verlust in der Annahme, dass Kobleusäure und Wasser im gleichen Verhältnisse wie beim Bleiweiss zugegen sind, einen Gehalt von 14,6 Proc. basischem Bleikarbonat von der Zusammensetzung des Bleiweisses berechnen lassen. Erfahrungemässig aber entspricht ein solcher Glühverlust nur einem Gehalt von 10 Proc. basischem Bleikarbonat, weil ein Teil des Glühverlustes durch entweichendes hygroskopisches Wasser (d. h. zur mechanisch auhaftendes Wasser) bedingt wird. - 2) In ein Probirrohr giebt man 1 g der Bleiglätte und übergiesst und mischt allmählich mit 5 ccm Salpetersäure von 1,153 spec. Gewicht und dann mit 3 eem Wasser. Ein allmählicher Zusatz der Salpetersäure ist deshalb nothwendig, damit eine plötzliche Kohlensäurcentwickelung bez, ein Uebersteigen der Flüssigkeit verhindert wird. Unter Erhitzen bis zum Anfkochen muss eine farblose, nur unbedeutend trübe Lösung erfolgen. Die Durchsichtigkeit der Plüssigkeitssäule darf nicht aufgehoben sein, auch dürfen keine spec schweren Partikel in der umgeschützelten Flüssigkeit sichtbar werden. Diese Lösung versetzt man mit 5 ccm verdfinnter Schwefelsführe and filtrirt nach einiger Zeit (1/4-1 Stunde) den entstandenen Niederschlag ab. Das Filtrat wird mit etwas mehr als dem gleichen Volumen Ammoniakilüssigkeit versetzt: die Flüssigkeit darf höchstens ganz schwach bläulich erscheinen (ist sie deutlich blau, so ist der Kupfergehalt zu gross) und höchstens Spuren eines rothgelben Niederschlages von Ferrihydroxyd absetzen. - 3) 5 g der praparirten Bleiglätte werden in einem Glaskolben, welcher eires 100 eem fasst, mit 5 g oder com Wasser durchschüttelt und dann mit 20 g Essigsture (von 30 Proc.), aber nur nach und nach, versetzt. Unter Selbsterwärmung und unter Aufbrausen infolge entweichender Kohlensäure erfolgt die Auflösung, welche man unter Schütteln und Erhitzen bis zum Aufkochen vollendet. Nun wird durch ein getrocknetes und dann gewogenes, zuvor genässtes Filter gegossen, das Filter mit Wasser völlig ausgewaschen, schilesslich getrocknet und gewogen. Sein Mehrgewicht einschliesslich seines Inhaltes soll nicht über 0,075 g hinausgeben; es sollen also nur 1,5 Proc. der Bleiglitte in Essigsäure unlöslich sein. Der unlösliche Antheil kann bestehen aus: Bleimetall, fremden Metalloxydan (Eisenoxyd), auch Bleisulfat, Bleisuperoxyd, Sand etc.

Aufoewahrung. Die Bleiglätte muss in gut verstopften oder dicht geschlossenen Gefässen, vor feuchter kohlensänrehaltiger Luft geschützt, vorsichtig aufbewahrt werden.

Bei mangelbafter Außewahrung zieht sie Kohlensäure aus der Luft in erheblichen Meugen an und verursacht alsdann Schwierigkeit beim Pilasterkochen und bei Darstellung des Bleiessigs.

Anwendung. Innerlich wird Bleiglätte gar nicht, äusserlich böchst selten, z. B. zu Salben aud zu austrockneuden Streupulvern benutzt. Sie dient zur Herstellung

von Bleipräparaten, Pflastern, Bleiessig, in der Technik zur Horstellung von Kitten und zur Fabrikation des Glases.

Plumbum hydroxydatum. Blelhydroxyd. Pb(OH), Mol. Gew. == 241. Zur Darstellung fallt man eine 10 proc. Bleinkratlösung vorsichtig, mit einer etwa 5 proc. Natroulauge, bis eine Probe ein deutlich alkalisch reagirendes Filtrat liefert. Ein grösserer Ueberschuss von Actakali ist zu vermeiden, da hierdurch Blei in Losung übergehen würde. Man wäscht den Niederschlag aus, bis sich im Filtrat Salpetersaure nicht mehr nachweisen limit, presst ihn ab and trooknet ihn bei 30-40° C.

Ein weisses Pulver, welches von Essigsaure und verdünnter Salpetersaure klar ge-lost wird, ohne erhebliche Mengen von Kohlensaure zu entwickeln.

Anwendung. Vorzugsweise zur Darstellung chemischer Praparate, z. B. des krystallisirton Bleisubacetata

Kitte. Mastic Serbat. Eine derbteigige Mischang aus 10 Th. Bleightte, 10 Th.

Braunstein, 1 Th. Graphit und der genügenden Menge Leinölfkruiss.

Kitt und Füllmittel für Stein. 1) Feiner Sand 100 Th., Bleiglatte 20 Th., Actakalkpulver 20 Th., Wasserglas so viel als nothig zur Darstellung einer plastischen Masse. Muss alshald verbraucht werden. - 2) Feiner Sand 100 Th., Bleiglatte 20 Th., Autzkalkpulver 5 Th. werden mit Leinel zur Masse gemacht.

Kitt für eiserne Apparate, Dampfleesel, Hassins. Feiner Sand 100 Th., Portland-rement 200 Th., Bleiglatte 25 Th., Glaspulver 5 Th., Leinölfirniss die genügende Menge.

Kitt für Metall. Gleiche Theile Bleisulfat, Bleiglätte, Zinkoxyd, Braunstein, Colcothar Vitrioli werden mit Leinolfirniss gemischt.

POLLACE'scher Kitt für Stein und Eisen. Ein Gemisch aus Glycerin und Bleiglatte. Es muss frisch dargestellt in Anwendung kommen.

Steinkitt. Ein Gemisch aus 12 Th. Infusorienerde, 10 Th. Bleiglatte, 5 Th. Kalk-

ordehydrat und der genügenden Menge Leinölfirniss.

Schreibstifte für Glas. 20,0 Stearinsaure, 15,0 Rindertalg und 10,0 gelbes Wachs werden bei gelinder Warme geschmolzen, dann mit einem fein zerriebenen Gemisch aus 30,0 Mennige und 5 Th. trocknem Kaliumkarhonat versetzt, unter wiederholtem Umrühren eine Stande an einem warmen Orte stehen gelassen und endlich in Gharobren oder in Schilfrohr ausgegossen.

Ceratum fuscum (Austr.).	
ita 1. Emplastri Plumbi simplicis	250,0
2. Cerne flavor	100,0
5. Adipir sulli	150;0.
Man Rocht 1, ble et schwarzbraun ist, and I binsu.	und flig! I

Coratum glutinana galeres. Particken-Elebwachs.

Ep. Emplastri adbamivi Employer Plumbi complicie Ceruil Resinue Pini ES 90,0 Amyll Tritlel 5.0

Collodium saturninum.

Colledium diachylatum (Münch, V.). 10,0

Rp. 1. Emplastri Plumbi simplicie 10,0 2. Spirium (90 Proc.) 90,0 B. Antheria 60 D. 4. Colladil

Han digerirt 1 mit 2 and a wahrend 6 Stunden, litest absetzen, gicest ab und gieht d en. Trübe Filleslighedt.

Emplastrum adhaestsum.

Auskr

Emplastrum Dischylon linteo extensum (Sparadrap).

Rp. t. Emplastri Littsargyri (Gerus.) 250,0

2. Ceme flavor

S. Resinne Danamar ME 25,0 4. Colophonil 9,3.

5. Terebinthings Venetas Nachdem I durch Erhitzen wasserfrel gemacht worden ist, setst man die geschmelsene und kolirte Misching von 2-6 an,

	trorus, L	LL	
Rp.	Limplastri Plumbi ni	mpliels 1	100,0
	Come flavne		10,0
	Resinse Duminur		
	Colophordi	8.0	10,0
	Terebinshinse		1.0

Germ. IV.

Rp. 1. Emplastri Plumbi simplicis sh agun liberati 405.0 E Paraffini solidi 8. Parallini liquidi 18 25 4. Colophondi 85,0 5. Resinae Dampuar 10,0 6. Knuischuk 10.0 7. Benzini Petrolei

75,0 Man schmilst 1-5, fügt zunächst die geschmölzen-Mischung von 4 und 5, achtleselich die Lösung von 5 in 7 hinzu und verjagt das Bensin durch Erhitzen im Wasserhade nuter Umrübeen, Fe der-

Helv. Empinetrum adhaesivum Rp, Emphastri Plumbi simpl. 80,0 Ellemi

Cerns flavae Colophonii

Tereblathlane SER 5.0.

Bett U-St. Emplastrum Rouinae. Adhesive planter.

U-BL Rela 140,0 100.0 lip. Colopbonii Suplantel Plambi 800.0

simplicia Saponia eleacel puly 30,0 60,0. Durch Schmelson zu einem Pflanter zu vereinigen,

	The state of the s
Emplastrum adhaesivum Wirceburgicum. Würzburger Hoftpflaster.	Emplastrom Lithargyri molle (Erginzb.). Waloben Mutterpflaster.
Rp. Emplastri Plumbi simplicia 50,0	Rp Emphatri Plumbi simplicis a,o
Resinae Pini 25,0	Adiple benzoati 8,0
Temblathiane 10,0	Sobi benzoati
Liquatia immisce	Gerae flavno \$6 1/2.
Boll Armentale propagatae	Emplastrum Matris Strength,
Lapidia Haematitae prosparati la 5,0	Rp: Emphatri Plumbi simplicis 60,0
Emplastrum adhuealrum Bavaricum.	Corne flavne
Empiratrum Leodienas, Emplastrur	a Sobi murini 63 22,6,
domus misericordise. Bayerisches od Lützicher Hetspflaster.	or Man kocht bis zum Dunkolwerden und giesst in Twieln aus.
Rp 1. Mail 350,0 9. Sebi ovilis 350	Emplastrum Matrie album,
8. Olei Olivas 450,0	Emplantrum Lithurgyri molle Pharma-
4 Cerae flavan 40,0	concene Germanicae Weisses Mutter-
a Kesinao Pini colatae 55,0	pflanter.
6. Terebiathinae laricinae 115,0,	Etp. Emphasiri Plumid simplicia 45,0
Mas kocht i mit I und 8 zum dunkien Pflas	ter Sebi inarial 30,0
in S. 684) and fügi 4-0 su.	Corne flavne ha 15.0.
Francisco etameticos (West Line)	Nor durch Schmelzen an bereiten und in Papier-
Emplastrum aromaticum (Nat. form.).	kupseln auszugiessen.
Aromatic Planter. Spice Planter.	Proplement Wiell and and Photon of the same
Bp. I. Emplastel Plumbi simplicia 25,0 Z. Olel Gossypii 35,0	Emplastram Minii rubrum (Erganab Hamb, V.). Rothes Munnigopfinster
2. Old Gostypil 35,0 3. Chrysphyllorum palv.	Ep. 1, Corne Haran
4. Corticls Cincomonti poly.	1 Sebl benroinati aa 100,0
5 Rhicometia Zingiberia pulv. 65 10,0	5. Old Office 40.0
4. Fructus Capsiel pulv	4 Minit 100,0
7. Camphoma AA 5,0,	3 Camphorau 3.0
Man schmilet 1 mit 2 und rührt 3-7 nie biel	at 6. Ciel Clivae and
feine Palver darquier.	Zu der geschinolennen Mischung von 1-5 mischt
Emplatre diapalme (Gall.),	man die Anreibung von 4-6 bingu.
Emplastrum dispalma.	Emplitre de Minium camphré (Gall),
Ep. 1. Emplastri Plambi simplicia 600,0	Emplisse de Nucemberg.
2, Cerna aliane 60,0	Ep Emplantel Lithargyri 600,0
3. Zinci nulturial cryst, 25,0.	Cerno flavne . 300,0
blan fost 5 in möglichet wenig Wasser, giebt d	Le Olel Ollvan 100,0
Lösning an der geschmolrenen Mackening von und 8 und erhitzt im Wasserbade, his das Wass	1 Minii 150,0 er Camphorns 12.0;
verjagt lat.	I as Minima ist mit dem Olivendt frinzurefben
	das Pflaster ist nur durch Schusters daranstellen.
Emplastrum durum.	Emplantrum intraculosum Ramenacores.
Hartpflaster.	Emplastrum miraculosum Walture
Espidia Calaminaria 15,0	Ep Emplantel fund camphoral 190,0
Plumii accilci 7,5	Section pracparati 3,0
Zinci oxydati	Alaminis usti puly. 1,0,
Lithargyri	Production of the Manager
Cerusiae as 5,0,	Emplastrum plumbienm Fouquer.
	Fougerr'sches Pflanter. Rp. Emplastri Pfumbl simplicis
Emplacirum ad Fonticulos (Ergünch.).	Lithargyri peacparati
Foutanellpflaster.	Cerno flavno LA 80.0.
Rp. Emphatri adhaestri (Germ III. 95,0 Otel Birthi	Nur durch Schmelnen au barriton
	Paralastania de la la
Emplasirum fuscani (Brgāneb. Hamb, V.)	Emplastrum alemachicum Kunppunnum. Kunppunnum'achen Magen- und Nervez-
Brannes Pflaster. Buffelkopfpflaster.	starkendes Pflaster,
Rp. Minii pulverati 30,0	Rp. Emplastel Plainbl almplicis \$50,0
Olel Olivae communis 40,0 Cerne Bayne 15.0	Cerae Davao 80,0
Picis savalia 5.0	Resinae Pini 40.0
Wie Emplestrum furcum camphoratum zu be	Terublathians communis 90,0
rolton, s. S. 684	Carolibudraio recomo 2'0
Emplastrum fuscum camphoratum (Nat. form.	Olei Petrae Italiei 8,0
Camphorated Brown Planter.). Old Absinthil Old Calami
Emplastrum matris camphoratum.	Olei Lavandulae
Camphorated Mother Planter.	Old Menthus piperites at 1,0
Nach der Vorschrift der Germ. zu bereiten.	Olei Aurantili corticia
Emplacirum glutinativum Clinici chirargici	Olel Caryophyllonem
Berolinensis,	Olei Remoraritd as 2,0,
75 77 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	Duen auf Leinen gestrichen auf die Magengegend
Restuse Pini 10,0,	su legen bei Magenkrumpf, Verdauungsbeschwer- den, Windkolik etc.
4.5144	See by Transactine One.

Plumbum	oxydatum.
Gelatina Lithargyri Unna. En Gislatinae albae 5,0 Aquae destillatae 65,0 Giyocrini 90,0 Lithargyri 10,0 Fasta Lithargyri cum Amyle Unna.	Ungaentum autoczonatienm Unga. Rp. 1. Lithargyzi 25,0 2. Aced 75,0 3. Choi Olivac 25,0 4. Adiple berzensti 25,0. Man kochs 1 mil 2 bis sum Gewicht von 50,0 unsilecht 3 mnd 4 darunter.
itp. 1. Lithurgyri 0,0 2. Aceti criedi 16,0 3. Amyli Tritici 6,0 4. Aquao 15,0 b. Giyeerini 10,0 an 15at 1 in 2 und dampti zum Brei ein; diesem	L'aguentain commune Onizi Rp. Adiph suilli 34,0 Schi critis 9,0 Cerne flavan 9,0 Emphatri Flumbi simplicis 29,0.
setzi man die Anrelbung von 3-5 zu und er- hites aufs neue, bis 40 Th. einer Pasta entstan- den sind. Plumbum causticum solutum. p. Lithurgyri 5,0	Ungaontam dischylon album Berolineuse. Rp Emplastri Lithargyri simplicis (glycorinfrei) 10,0 Unguenti Paraffini 5,0 Paraffini liquidi 5,0 Aquie destillatue 3,0.
Lispoor's Kall caustici (sp. Gew. 1,85) 7,0. neer Erwärmen zu Been. Zum Actsen von Condy- lomen. Plambum causticum in bacillis.	Inguestam dischyles carbolisatam Lassan (Erglands), Lassan'ar he Bleinnibe. Ep Emplestri Plambi simplicis
Rp. Kall countlet fuel 80,0 Litherstel 80,0. Silbertlegel su schmelsen und in Formes su glassen.	Vaselini fixvi 33 50,0 Acidi enricolici 2,0. Ungucutum diachylon carbolisatum (Form. Berol.). Ep Acidi carbolici liquefacul 1,0
Paivis Inspersories dischylates (Ramb, Y.). Wundstrupulver. Ity Aeidi borlei poiv. 5,0 Plumbi stesrialel 5,0 Annyli Oryma 58,0.	Ungmenti dischylon q. a. ad 69,0. Ungmentum Blachylon vaselinatum (Ergümb Vaselin baltige Blelpflastersalba. Rp. Emphastr Flumbi simplicis Vaselini flavi
Sparadrap diapalme (Gall.). Rp. Empinstri diapalma (Gall.), 1200,0	Unquestom Fascum (Nat. form.). Brown Ointment, Unquestum matria Mother's Salve. to Employed fusel emphoration 50.0

Terebinthinge Venetar 200,6 Adipia sulil) 15 25,0. Benediktiner Hellpflaster von Hauben. 35 g eines dunkelbraunen, durch Kochen von 1 Th. Bleiglatte mit 2 Th. Olivenol bis zum Schwarzbraunwerden, Zusatz von 4 Th. gelbem Wachs, kurze Zeit fortgesetztes Erhitzen und Ausgiessen bereiteten Pflasters. (WITTETERS, Analyt.)

Hp Emplastel fusci cumphorati 50,0

Old Oliver

BOXDERGER'S Hillmeraugenpflaster. Emplastri Plumbi 100,0, Cerae flavac 10,0,

Minii 20,0, Opii pulverati 2,0.

Cerne albao

Man 1 meter hiter den

Rp. L'ouer Palmi

Im Si ginn Pal

Dischylon-Wundpulver. Man fallt eine Lösung von 2 Th. Bleiacetat mit einer anderen von 3 Th. Oelseife in 15 Th. Wasser. Der Niederschlag wird ausgewaschen und abgepress. 10 Th. des Niederschlages werden mit 100 Th. Stärkepulver und 3 Th. Borsaure gemischt. Man parfämirt beliebig, z. B. mit Tuberose.

Dick's Wundsalbe ist — Emplastrum fuscum camphoratum.

Ba 100,0

Emplastrum Fodicatorium Paracelsi von J. Cn. Nevarck zu Rohrbach (Schwarzburg Rudolstadt). Eine längliche Holsschachtel enthält 20 g einer Mischung von ungefähr 3 Th. Emplastrum fuscum camphoratum, 6 Th. Ceratum Resinae Pini, 3 Th. Terpentin und 3 Th. Baumol. (HAGER, Analyt.)

Hauspflaster des Paster Christ wird durch eine Mischung von 50 Th. Emplastrum

fuseum camphoratum mit 1 Th. Perubatsam ersetzt. (HAGER, Analyt.)

Hauspflaster nach Prof. HEBBA. Emplastri fusci 300,0, Balsami Peruviani, Cam-

phorae, Olei Olivae aa 10,0 (Wiener Specialitat).

Hell-Wundpflaster von Georg Kraetz, Scharfrichtereibesitzer in Zeitz. Es besteht aus Pix nigra, Resina Pini und Empl. fuscum. (Hauen, Analyt.)

Hell- und Wundpflaster von Michael, Lauen in Nürnberg, jetzt verfertigt von Thereta Brenner in Erfurt. Gegen Cholera, Zahnschmerzen, Stein, bösartige Geschwüre, autzündete Brüste, Kopfschmerzen etc. Ein hellchokoladenbraunes, ziemlich weiches Pflaster aus Mennige, Baumel, Kampher und Wachs oder Talg. Eine ovale Holzschachtel mit 15 g = 0,25 Mk. (Hages, Analyt.)

Hell- und Wundpflaster von Monnentual ist Emplastrum fusc camphoratum. Heil- und Wundpflaster von Waltern ist dem Emplastru fuscum camphoratum

thalich.

Heil- und Zugpflasier, Glorckerr'sches, von Mayhilde Ringelhardt, geb. Glorckerr, in Leipzig. Gegen Knochenfrass, Krebsschäden, Karbunkel, Flechten, Salzfluss, Hümorrhoidalknoten, erfrorene, verbrannte Glieder, Frostballon, Hühneraugen, sowie alle syphilitischen, offenen, aufzugehenden, zu zertheilenden Leiden, Gelenkrheumatismus, Glicht, Podagra. Eine durch Schmelzung erzeugto Mischung aus 65 Th. Emplastrum fuseum und 35 Th. Baumöl. Eine ovale Holzschachtel mit 18 g = 0,25 Mk. (Hagze, Analyt.)

Heil- und Zugpflaster von Lampert. Eine Schachtel mit 38 g eines heilbraumen Pflasters, dargestellt durch Erhitzen von 5 Th. einfachem Bleipflaster, 3 Th. gelhem Wachs und 1 Th. Talg bis zum Braunwerden, Zusatz von 1 Th. Terpentin und Ausgiessen. (Wittstein, Analyt.)

Hühnerangenpflaster Henra's Ist einfaches Bleipflaster. (Gecheidens.)

Indian-Pflaster von Apotheker Schnaper in Federbach, gegen Flechten etc. Ist ein mit etwas Perubalsam versetztes Mutterpflaster.

Lithanode. Wird zur Herstellung von Akkumulatoren gebraucht und ist ein in Tafeln gepresstes Gemisch von Bleisuperoxyd und Ammoniumsulfat.

Papier de Madame Pourien ist ein dem Papier Fayann-Blays shuliches Sparadrap.

Papier de WLINSKY ist ein dem vorhergehenden ahnliches Sparadrap.

Rosenbalsam von Renolieu Gosti in Berlin, gegen schlimme Brust der Wöchnerinnen, sowie bei allen offenen Wunden und Geschwüren (Furunkel, Karbunkel, Decabitus) ist ein schwarzes Mutterpffaster, nur mit etwas weniger Wachszusatz. 50 g = 0,50 Mk.

Rosenhalsam, Politrinage de Rose, von Jon. Wilhelm Broker in Fredeburg (Westfalen), eine Art Universalselbe gegen alle möglichen Leiden. 40 Th. Baumol, jo 20 Th. Schweinefett, ungesalzene Butter, Talg, Wachs und Bleiglatte werden bis zur braunen Farbe gekocht und mit 5 Th. Schwarzpech zusammengeschmelzen. 80 g = 0,75 Mk

Schaeffere's Haupt-, Wund-, Brand-, Frost- und Heilpflaster ist Empl. fascum camphoratum. Eine längliche Holzschachtel mit 8,0 des Pflasters = 0.25 Mg.
Scholings' Hexenschusspflaster. Ist auf Leinwand gestrichenes Emplastrum fuscum

campboratum. (B. Fischen.)
Siecatif. Man kocht: Altes Leinöl 7 kg, Mennige 2 kg, Bleioxyd 2 kg, Bleioxyd 2 kg, Bleioxyd 1 kg und verdünnt nach dem Erkalten mit Terpentinol 14 kg.

Dr. SPRANGER'S Heilsalbe. Eine Salbe aus Mutterpflaster, Harz und Wachs.

(B. FISCHER.)

Universal-, Hell- und Flusspflaster, sogenanntes echtes Hamburgerpflaster, ist ein Gemisch von 40 Th. Empl. fascum camphoratum mit 1 Th. feingepulvertem Berastein. Es kommt in 7,5 cm langen Cylindern, im Gewichte von 15 g (= 0,25 Mk.) umwickelt mit einer Anpreisung seiner Wirkung in den Handel.

Wundersalbe von Johan Tekitler, Einsiedler am Spittelberge bei Glatz, in der Strafanstalt für Geistliche zu Rehden in Westpreussen hereitet, gegen 30 verschiedene Krankheiten empfohlen, besteht aus einer Mischung des bekannten braumen camphorhaltigen Närnberger Pflasters mit Baumöl und Theer und hat viel Achulichkeit mit Schusterpech.

Unguentum diachylon Hebrae. Diese Salbe hat während der letzten 30 Jahre manche Wandlungen erlebt. Hebra selbst hatte der Billigkeit wegen eine Mischung aus gleichen Theilen Bleipflaster und Leinöl vorgeschrieben. Da diese Salbe im Verlaufe der Darsteilung übelriechend wurde, ersetzte man das Leinöl durch Olivenöl, und da die Mischung durch Austrocknen bröcklig wurde, bereitete man sie mit Vaseline und schrieb vor, sie nicht aus fertigem Bleipflaster zu bereiten, sondern aus Olivenöl und Bleiglätte ad hoe zu kochen. Infolge dieser Maassnahme blieb in der Saibe das vorher an die Fettsauren gebundene Glycerin. Hierdurch erklären sich ohne weiteres die verschiedenen Vorschriften der Pharmakopöen:

Unguentum diachylon Hebrae, Orlginal-Yorschrift. Rp. Emplastri Plumbi simplicis, Olci Lini 55. Die Mischung ist bis zum Erkalten zu rühren.

Austr. Unguentum Dischylon. Zu 100 Tb. frisch bereitetem (!) Bleipflaster (Austr.) fügt man hinzu 70 Th. Olivenol und 4,0 Th. Lavendeld und rührt bis zum

Germ. Unguentum dlachylon. Emplastri Plumbi simplicia, Olei Olivae aa. Man sobmilst im Wasserbade, rührt bis zum Erkalten und rührt nach einigen Stunden noch-

Hely. Unguentum Plumbl Hebrae. Man kocht Lithargyri 25,0 und Olei Olivae 75,0 unter Zusatz von Wasser, bis das Bleioxyd gelost, erhitzt im Wasserbade bis das Wasser verdampft ist und behandelt mit 2 Th. Benzoe.

U-St. Unguentum diachylon. Emplastri Plumbi simplicis 50,0, Olei Olivae 49,0, Olei Lavandulae 1,0.

Die Hesna'sche Salbe ist ein viel gebrauchtes Mittel bei Hyperhydrosis der Füsse, gegen nilssende Ekzeme, Acne, Mentagra, Impetigo etc.

Emplastrum Plumbi. (Brit. Heiv, U-St.) Emplastrum Plumbi simplex. Emplastrum Lithargyri (Germ.). Emplastrum Diachylon simplex (Austr.). Emplastre simple (Gall.). Emplastrum Lithargyri simplex. Bleipflaster. Diachylonpflaster, einfaches. Silberglättpflaster. Simplexpflaster. Weisses Diachelpflaster. Palmpflaster. Weisses Zugpflaster. Besteht ans basischen und neutralen Bleisalzen der Pettsäure- und Oelsäurereihe und wird durch Verseifung von Olivenöl oder Gemischen von Olivenöl und Schweineschmalz mittels Bleioxyd dargestellt. Erfahrungsgemäss werden die besten Pflaster durch Mischungen verschiedener Fette erhalten, wie sie z. B. die Gall. und Germ. vorschreiben.

Darstellung. Steht ein Dampfapparat zur Verfügung, welcher Wasserdämpfe von 1—2 Atmosphären Spannung liefert, so bietet die Bereitung des Bleipflasters keinerlei Schwierigkeiten. Es besteht alsdann nicht die Gefahr, dass das Pflaster anbrenat; auf der andern Seite aber ist die Pflasterbildung auch bei grösseren Meugen innerhalb eines Tages sieher beendet. Kann man dagegen nur einen gewöhnlichen Dampfapparat benutzen, so ist die Bereitung des Pflasters eine mühsame Arbeit, die sich unter Umständen tagelang hinschleppen kann. — Das Kochen des Pflasters über freiem Fauer giebt ein ebenso schönes Präparat wie die Darstellung mit gespanntem Dampf, vorausgesetzt, dass man die erforderliche Uebung besitzt und die nothwendige Sorgfalt aufwendet. Man verfährt in diesem Falle wie folgt:

In einen blankgescheuerten kupfernen Kessel giebt man 10 kg Baumôl und 10 kg Schweinefett¹), so dass davon nicht mehr als ungefähr der fünfte Theil des Rauminhaltes des Kassels ausgefüht wird, setzt den Kessel auf einen Windofen und heizt mittels eines mässigen Kohlenfeuers. Sobald das Fett bis ungefähr 110° C. erhitzt ist, was man daran erkennt, dass hineingespritztes Wasser ein Prasseln erzeugt, ninmt man vom Fauer und setzt 10 kg vorher durch ein feines Sieb geschlagene (I) und hierauf mit 2 Liter heissen destillirten Wasser angeriebene Bleiglätte hinzu. Nachdem die geschmolzene Fettmasse, Bleiglätte und Wasser gut durcheinander gerührt sind, wird der Kessel wieder über das Fauer gesetzt und das Gemisch unter beständigem Umrühren mit einem hölzernen, an seinem unteren Ende glatten und breiten Spatel in's Kochen gebracht und darin unterhalten. Ein Annetzen der schweren Bleiglätte an den Boden des Kessels hat man durch Umrühren sorgfältig zu verhüten (I). Nach Verlauf einer Viertelstunde setzt man nur von 5 zu 5 Minuten jedesmal ungefähr 30—40 cem warmes destillirtes Wasser hinzu. Das Umrühren und Kochen wird ohne Unterbrechung fortgesetzt. Lasset sich nach dem Zusatz von Wasser ein starkes Poltern und Knacken hören, so ist dies auch ein Zeiehen einer zu hohen Temperatur. Man nimmt sogleich den Kessel vom Feuer und rührt mit abgewendetem Gesicht um, weil in einem solchen Falle das plötzlich in Dampf verwandelte Wasser die Pflastermasse umherschleudern kann. Unter Umrühren fügt man kleine Mengen Wasser die Pflastermasse umherschleudern kann. Unter Umrühren fügt man kleine Mengen Wasser hinzu und, wenn das Poltern nachläszt, setzt man wieder aufa Feuer und fährt im Zusetzen von Wasser und im Umrühren fort. Sehr bequem und sieher verführt man, wenn man aus einem Wasserreservoir mit Hülfe eines Zapfhahnes das Wasser tropfenweise in langsamem Tempo in die Pflastermasse fallen lässt.

Die anfänglich röthliche Mischung geht allmühlich in eine weisslich-graue, zuletzt in eine weissliche über. So lange sie hiureichend Wasser enthält, schäumt sie hoch auf, anfänglich in kleinen, später aber, wenn die Verseifung vorschreitet, in grösseren Blasen. Die Temperatur der kochenden Masse steht mit der Menge des augesetzten Wassers im Verhältniss. Sie steigt um so höher, je weniger Wasser die Pflastermasse enthält. Steigt sie auf 120° C., so ist dies ein Beweis, dass Wasser zugesetzt werden muss. Nach 2 bis 2½ Stunden ist die Pflasterbildung beendigt. Man erkennt dies, wenn man einige Tropfen der füßsigen Masse in kaltes Wasser tröpfelt und die erkalteten Tropfen zwischen den Fingern knetet. Ist die Masse nicht mehr klebrig, zeigt sie sich vielmehr vollkommen plastisch, so hat sie auch die gehörige Konsistenz. Man nirmmt nun den Kessel vom Feuer und kolirt die Pflastermasse, nachdem sie etwas erkaltet ist, in lauwarmes Wasser, in

¹⁾ Oder an Stelle dieser Mischung die von den einzelnen Pharmakopöen vorgeschriebene Fettsubstanz, z. B. 20 kg Olivenöl

welchem man sie zur Entfernung des Glycerins unter mehrmaligem Ersatz des Wassers auswäscht bezw. ausknetet.

Hierauf wird das Pflaster malaxirt und unter Benetzen mit Wasser auf einem sauberen

Pflasterbrette ausgeroilt.

Dasjenige Pflaster, welches zum Streichen oder als Grundlage zur Bereitung anderer Pflaster dienen soll, wird nach dem Auswaschen mit warmem Wasser wieder in den Kessel zurückgegeben und durch Erhitzen mit gespannten Wasserdämpfen von dem in ihm enthaltenen Wasser befreit. Im gewöhnlichen Dampfbade kann man das Entwässern des Pflasters dadurch erreichen, dass man das Pflaster unter häufigem Zusatz kleiner Mongen von Alkohol erhitzt.

Die Hauptpunkte, welche man bei der Darstellung des Bleipflasters auf die soeben beschriebene Weise zu beschten hat, sollen kurz zusammengestellt werden: Das Baumöl und die Bleiglätte müssen von guter Qualität sein, ersteres sei recht klar und nicht verfälscht mit anderen Oelen, welche gemeiniglich später geiblich werdende Pflaster geben, letztere recht fein gepulvert und prüparirt, auch frei von grösseren Mangen basischem Bleikarbonat und von Minium und, wenn es sein kann, frei von metallischem Blei. Die käufliche praparirte Bleiglätte enthält zusammengebackene Klümpchen oder Körner, welche sich sehr schwierig, oft auch gar nicht zerkochen lassen. Deshalb muss sie vor ihrer Verwendung durch ein Sieb geschlagen werden. Während des Kochens, besonders so lange die Masse noch eine röthliche oder gelbgrane Färbung zeigt, wird anhaltend, jedoch ohne alle Hast, vielmehr in rahigem Tempo umgerührt, damit die Bleiglätte aich nicht absetzen kann. Ist ihr dies möglich, so veraulasst sie nicht nur ein Anbrennen, sie bildet auch am Boden des Kessels Rinden, welche sich schwierig zerkochen lassen und das Pilaster stückig machen.

Während des Erhitzens oder Kochens der Masse darf es dieser nie an Wasser fehlen. So lange die Masse blasig aufschäumt, Wasserdämpfe entweichen und die entweichenden Dämpfe keinen stechenden Geruch baben, ist auch noch Wasser darin genügend vorhanden. Ist dieses nicht mehr vorhanden, so fällt die Masse auf ihr ursprüngliches Volumen zurück, erreicht einen hohen Wärmegrad und die entweichenden Dämpfe riechen stechend und unangenehm. Tröpfelt man Wasser binzu, so entsteht sogleich ein heftig polterades und knatterades Gerkusch. Soweit muss man es jedoch nicht kommen lassen, wenn es sich um die Darstellung eines schön weissen Pflasters handelt. Dem ungeführeren Arbeiter ist anzumthen, lieber etwas mehr Wasser zuzusetzen als zu wenig. Die Arbeit wird dadurch nur insofern erschwert, als eine halbe bis gauze Stunde länger gekocht worden muss. Ist die Masse ins Kochen gebracht, so bedarf es nur eines sehr gelinden Feuers, sie darin zu unterhalten.

Die von den berlicksichtigten Pharmakopten gegebenen Vorschriften sind folgendo: Austr. Adipis 1000,0, Lithurgyri 500,0. Das Pflaster ist über freiem Feuer zu

Brit. Olei Olivae 800,0, Lithargyri 400,0, Aquae 400,0. Im Dampfbade zu bereiten Gall, Germ. Adipis, Olei Olivae, Lithargyri sa 1000,0, Aquse q. s. Das Pilaster ist auf freiem Feuer zu kochen.

Helv. U-St. Olei Olivao 60,0, Lithargyri 32,0, Aquae q. s. Nach Helv. auf dem Wasserbade, nach U-St. über freiem Feuer darzustellen.

Bleipflaster ist im wasserhaltigen Zustande gelblich-weiss, im wasserfreien Zustande zeigt es einen Stich ins Graue. Es darf nicht röthlich aussehen, d. h. es darf freie Bleiglätte nicht enthalten,

Aufbewahrung. In der Regel bewahrt man den Hauptvorrath des Bleipflastens in Blöcken oder dieken Stangen auf. Dieses Bleipflaster sollte völlig wasserfrei sein, da dasselbe zur Herstellung anderer Pflaster bestimmt ist. Einen kleineren Theil, der zur Abgabe im Handverkaufe oder in der Receptur bestimmt ist, bewahrt man zu dünnen Stungen ausgerollt in hölzernen Kästen zwischen Wachs- oder Paraffinpapier auf.

Emplastrum ad fonticulos. Fontanellpflaster. Eine bei gelinder Wärme bewirkte Mischung aus 15,0 Fichtenharz, 5,0 Rindertalg und 180,0 Bleipflaster wird dünn auf danne Leinwand gestrichen, diese dann mit Zwischenlagen Paraffinpapier übereinander geschichtet und mit einem 3 cm im Durchmesser messenden eisernen Hohloylinder durchstossen, so dass Pflasterscheiben von 3 cm Durchmesser erhalten werden.

Das Ausschlageisen bildet einen cirks 12,5 cm langen Hohleylinder aus Eisenblech von 2 mm Dicke, an dem einen Ende 3,2 cm, am andern 3,0 cm weit, am letzteren Ende verstählt und in eine scharfe Schneide verwandelt. Das Ausschlagen der Pflasterscheiben geschieht in der Weise, dass man die 1-2 em hohe Schichtung aus Pflaster und Paraffiupapier auf einen glatten Querschnitt (auf die Hirnseite) eines Klotzes aus Buchen- oder Ellernholz legt, den eisernen Cylinder aufsetzt und diesen durch Schläge mit einem Hammer

bis auf die hölzerne Unterlage treibt.

Das Fontanell (fonticulus) ist ein künstlich erzeugtes Geschwilr in der Haut an irgend einer Stelle des Körpers, welche durch Bewegung des Körpers oder der Kleidung irgend einer Stelle des Kürpers, wolche durch Bewegung des Kürpers oder der Kleidung wenig tangirt wird, z. B. am Oberarm unter dem Deltamuskel, am Oberschenkel. Es wird an der betreffenden Stelle die Haut durch ein kleines pfenniggrosses Spanischfliegenpflaster gelöst oder durch einen Einschnitt geöffnet und in die betreffende Wunde ein erbsengrosses Kägelehen aus Veilebenwurzel (globulus ad fonticulam), welches auch wohl mit Seidelbastextraktlösung getränkt ist, oder eine Erbse, kleine unreife Pomeranze oder ein Stückehen Seidelbastrinde gelegt. Zum Festhalten dieses fremden Körpers in der Wunde dient ein kleines runden. 3 cm im Durchmesser haltendes Stück Heftpflaster, sogenanntes Fontanellpflaster. Da die Einlage in die Wunde täglich erneuert wird, so bedarf derjonige, welcher eich ein Fontanell hült, täglich ein neues Heftpflästerchen.

Ein sogenannter Pontanellapparat besteht aus 1) 30 Fontanellpflastern, 2) 2 Fontanellpflastern, denen in der Mitte ein erbsengrosses Stückehen Cantharidenpflaster aufgedrückt ist, 3) 15,0 Fontanellsalbe (einer Salbenmischung aus 60,0 gelbem Wachs; 150,0 Olivanol, 40,0 gepulvarien Kanthariden und 10,0 Euphorbium).

Olivenol, 40,0 gepulverten Kantharlden und 10,0 Euphorbium).

H. + Plumbum oxydatum rubrum. Plumbum hyperoxydatum rubrum (Asstr.). Minium (Germ. Helv.). Oxyde rouge de plomb (Gall.). Mennige. Rothes Blefoxyd. Blelroth. Ph.O. Mol. Gew. = 685. Neuerdings wird auch bisweilen die Formel Pb.O. angegeben; deren Mol. Gew. würde danu = 908 sein.

Meanige wird fabrikmassig durch Erhitzen von praparirter Bleiglatte auf 300 bis 450° C. unter Luftzutritt und häufigem Umkrücken gewonnen. Das Bleioxyd nimmt hierbei Sauerstoff auf und geht in Mennige über. Die beste Handelssorte heisst Mennige-Zinnobor. Eine als Pariser Roth bekannte Sorte wird durch Erhitzen von Bleiweiss bei Luftzatritt erhalten. Die in der Pharmacie zu verwondende Sorte ist die in den Preis-

listen der Drogisten als Minium rubrum pracparatum laevigatum anigeführte.

Eigenschaften. Die officinelle Mennige ist ein lebbaft rothes, feines Pulver vom spec, Gowicht 8,6-9,0. Beim Glifben wird sie violett, dann schwarz, beim Erkalten wieder roth; belin stärkeren Glilhen giebt sie Sauerstoff ab und wird zu Bleioxyd. Mit Salpetersaure, oder auch mit verdünnter Essigsaure oder Bleiacetatlösung digerirt, gerfällt sie in Bleioxyd, welches eich auflöst, und in ungalöst bleibendes braunes Bleisuperoxyd. Durch Behandeln der Mennige mit Salpetersäure unter Zusatz von etwas Zucker oder Oxalsäure last ein sich vollständig oder beinahe vollständig. Der Vorgang hierbei ist der, dass die Oxalsaure dem Bleisuperoxyd Sauerstoff entzieht und es dadurch zu Bleioxyd reducirt. welches in Salpetersilure leicht idslich ist. Zueker wirkt in derselben Weise, weil er beim Erbitzen mit Salpetersäure zu Oxalsäure oxydirt wird. Eisessig löst beim Erwärmen Mennigo auf. Die Lösung bleibt im geschlossenen Gefässe unverändert, beim Verdüngen derselben mit Wasser aber scheidet sich nach einiger Zeit Bleisuperoxyd aus.

Wegen dieses leichten Zerfalles in Bleioxyd und Bleisuperoxyd pflegt die Meunige anigefasst zu werden als eine Verbindung von Bleioxyd und Bleisuperoxyd. Wegen ihres Gehaltes an Bleisuperoxyd entwickelt die Mennige beim Erhitzen mit Salzsäure freies Chlor.

Prüfung. Von Verfalschungen der Mennige sind bisweilen beobachtet worden: Ziegelmehl, Ocker, eisenexydhaltige Erden, Todtenkopf; von Verunreinigungen: Bleisulfat, Bleinitrat, Bleichlorid. Die meisten derselben bleiben beim Auflösen der Mennige in

Salpetersaure unter Zusatz von Zucker oder Ozalsaure ungelöst zurück:

1) Man fibergiesst 5 g Mennige mit 10 ccm Salpetersaure und 10 ccm Wasser, erwärmt und fügt der braun gewordenen Flüssigkeit allmählich 1 g Zuckerpulver hinzu. Unter lebhafter Entwickelung von Kohlensaure erhält man bei reiner Mennige eine klare Lösung, welche nur kleine ungelöste Partikelehen aufweist. Man filtrirt durch ein getrocknetes und gewogenes Filter ab, witscht Filter und Rückstand gut aus, trocknet und wägt. Das Gewicht des aus 5 g Mennige unter diesen Umständen erhaltenen unlöslichen

Rückstandes darf nicht mehr als 0,075 g betragen, d. i. 1,5 Proc. vom Gewichte der Mennige.

— 2) Man kann diese Prüfung dadurch vervollständigen, dass man die Meanige mit Wasser auszieht. Das Filtrat darf beim Verdonsten keinen wägbaren Rückstand hinterlassen. — 3) Zur Prüfung auf fromde Metalle fällt man aus der salpetersauren Lösung durch einen Ueberschuse verdönnter Schwefelsäure das Blei als Bleisulfat und versetzt das nach mehrstündigem Absetzen der Fällungsfülssigkeit gesammelte Filtrat mit Ammoniak im Ueberschusse. Blaufürbung zeigt Kupfer, weisser Niederschlag Wismut, röthlicher Niederschlag Eisen an. — 4) Zur Prüfung auf Erden füllt man das Blei aus der salpetersauren Lösung mittels Schwefelwasserstoff, entferut aus dem Filtrat den Schwefelwasserstoff durch Kochen und versetzt alsdann mit Ammoniak, bez. noch Ammonium-oxalat oder Natriumphosphat.

Aufbewahrung. Mennige werde, weil sie aus der Luft Kohlensäure und Feuchtigkeit aufnimmt, in gut geschlossenen Glasgefassen und zwar vorsichtig aufbewahrt.

Anvendung. Die Mennige wird zur Darstellung einiger Salben und Pflaster gebraucht. In der Technik verwendet man sie als Malerfarbe, als Zusatz zu Glassfüssen, Glassren etc., zur Darstellung von Kitten verschiedener Art. Sie werde im Handverkaufe nur mit Vorsicht abgegeben. Mennige gehört zu den gesundheitsschädlichen Farben im Sinne des Reichsgesetzes vom 5. Juli 1887.

Blelasche, Blelsuboxyd. Clais Plumbl, ist das grane Pulver, in welches sich das Blei beim Schmelzen unter Luftzutritt nach und nach verwandelt. Es wird au Bleighauren verwendet.

Bleiglas ist bei starker Hitze geschmolzene Bleiglätte.

Emplastrum fuscum camphoratum (Germ.). Emplastrum Minii (Austr.). Emplastrum Minii fuscum (Helv.). Emplastrum universale. Emplastrum Noricum. Emplastrum Minii camphoratum. Emplastrum Minii adustum. Emplastrum tabulatum. Emplastrum triapharmacum. Universalphaster. Nürnberger Phaster. Züllichauer Phaster. Hamburger Phaster. Tafeiphaster (schwarzes Mutterphaster). Chokoladenphaster. Hallisches Waisenhausphaster. Leghand'sches Mutterphaster. Lacen'sches Phaster. Buennen'sches Phaster. Kjöng'sches Phaster. Heiligen-Phaster. Emplätre de la mère. Onguent de la mère.

Das Pflaster wird nach allen Vorschriften übereinstimmend dadurch bereitet, dass man Fette mit Minium ohne Zusatz von Wasser bis zur Pflasterbildung kocht und dem geschmolzenen Pflaster noch Zusätze von Wachs und dergt, macht. Wir geben im Nachstehenden die Bereitung nach Germ, ausführlich, die Pflaster der anderen Pharmakoposen werden mutatis mutandis abenso bereitet.

Man bringt 600 Th. gemeines Olivenol in einen entsprechend grossen Kupferkessel und siebt 300 Th. Mennige hinein. Schon vorher hatte man 150 Th. gelbes Wachs abgewogen und eine Anreibung von 10 Th. Kampfer und 10 Th. Olivenol (event, unter schwachem Erwärmen) fertiggestellt. Man erhitzt nun über freiem, aber ruhigem Feuer die Mischung von Ool und Mennige unter beständigem Umrühren. Wenn die letzten Antheile des Wassers unter knatterndem Geräusch verdampft sind, zeigt sich in der Regel eine geringe Entwicklung von Kohlensture. Allmählich wird die Masse schmutzig roth, braun. Plotzlich kommt ein Punkt, wo die Masse anfangt, unter lethaliem Schäumen bläuliche, ähnlich wie Moschus riechende Dämpfe zu entwickeln. Sobald dieser Punkt eingetreten ist, hebt man sofort deu Keesel vom Feuer, setzt ihn auf den Boden, bez. auf einen Strohkranz, und mildert die Reaktion durch Umrühren. Die Pflasterbildung geht nun ohne weitere Wärmezusuhr von selbst zu Ende.

Dass dies der Fall ist, erkennt man daran, dass eine Probe, in kaltes Wasser oder auf eine kalte Steinplatte getropft, sich nicht mehr schmierig, sondern plastisch anfahlt list dies eingetroffen, so seizt man des Wachs hinzu, welches ohne weitere Erwarmung zum Schmelzen kommt.

Schliesslich, wenn das Pflaster auf 60-80° C. abgekühlt ist, setzt man die Mischung von Kampfer und Oel hinzu, rührt gut um und giesst in geeignete Formen aus. Benutzt man Papierkapseln, so mache man sie aus starkem Papier und streiche sie kurz vor dem Ausgiessen mit Olivenol siemlich stark aus. Das Papier lässt sieh dann, sobald das Pflaster erstarrt ist, mit Leichtigkeit von dem letzteren abziehen.

×

Da dieses Pflaster während der Aufbewahrung allmühlich etwas heller wird, während im Handverkauf ein gleichmässig schwarzes Pflaster verlangt wird, so setzt man dem für den Handverkauf bestimmten Pflaster zogleich mit dem Wachs etc. etwa 5 Proc. schwarzes Schiffspech zu.

Die speciellen Vorschriften der einzelnen Pharmakopöen sind folgende:

Anstr. Olei Olivae 300,0, Minii 150,0, Cerae flavae 25,0, Camphorae 15,0 in Olei Olivae 15,0 solutae.

Germ. Olei Olivac 600,0, Minii 300,0, Cerac flavac 150,0, Camphorac 10,0, Olei Olivac 10,0.

Relv. Olei Olivae 300,0, Adipis suilli 150,0, Sebi ovilis 100,0, Minii 300,0, Camphorae 10,0, Olei Olivae 10,0, Cerae flavae 150,0.

der Germ., aber unter Weglassung des Camphors bereitet.

Emplastrum fuscum (sine Camphora). Emplatre brun (Gall.). Emplastrum Matris fuscum. Onguent de la mère Theele wird wie das vorstehende nach Vorschrift

Nach Gall. ist aus: Olei Olivae 1000,0, Sebi ovilis, Adipis suilli, Butyri anhydrici ka 500,0, Lithargyri 500,0 ein Pflaster zu kochen in der nämlichen Weise, wie bei dem vorigen angegeben, d. h. bis scharfriechunde Dämpfe auftreten und die Mischung dunkel wird. Dann giebt man zu: Picis nigrae depuratae 100,0.

III. † Plumbum byperoxydatum. Plumbum superoxydatum. Plumbum peroxydatum. Plumbum oxydatum fuscum. Bielhyperoxyd. Bleisuperoxyd. Bleisuperoxyd. Bleisuperoxyd. PbO₃. Mol. Gew. = 239.

Darstellung. 100 Th. Mennige werden in einem Glaskolben mit einer Mischung von 250 Th. Wasser und 200 Th. Salpetersäure (von 25 Proc.) einen Tag lang digerirt. Nach Zusatz von 200 Th. Wasser wird das zurückgebliebene braune Polver abfiltrirt, ausgewaschen und bei gelinder Wärme getrocknet. Ausbeute ca. 25—30 Th.

Eigenschaften. Ein dankelbraunes, spec. schweres Pulver, unlöslich in Wasser und 25 proc. Salpeterslure. Von letzterer wird es aber gelöst, wenn man die Mischung erwärmt und kleine Mengen Oxalskure oder Zucker zufügt (vergl. unter Mennigs). Von Salzsäure wird es unter Entwicklung von Chlor zu Bielehlorid gelöst. Mit Aetzalkali bildet es Salze der Bleislure vom allgemeinen Typus PbO₂M₂, wenn M ein einwerthiges Metall darstellt. Wird Schwefel mit Bleisuperoxyd gerieben, so gelangt er zur Entzündung.

Prüfung. Bleisuperoxyd, welches zur chomischen Analyse verwendet wird, darf Bieichlorid nicht enthalten. Man entzieht ihm dasselbe durch Ausziehen mit stark verdünnter Salpetorsäure in der Wärme und prüft die Lösung mit Silbernitrat.

Anwendung. Zu analytischen Zwecken, ferner in der Zündwaarenfabrikation. In der Grosstechnik der Theerfarbstoffe zur Oxydation der Leukobasen in Farbbasen.

Gemenge. Oxydirte Mennige. Zur Darstellung rührt man 100 Th. Mennige mit hinreichenden Mengen einer Mischung von 12,5 Th. Salpetersture und 12,5 Wasser zum Brai an und dampft das Gemisch zur Trockne. Es ist eine aus Bleisuperoxyd und Bleinitrat bestehende Mischung, welche in der Zundwauren-Fabrikation Vorwendung findet.

Plumbum tannicum.

† I. Plumbum tannicum (Ergänzb, Helv.). Plumbum tannicum siccum. Bicl-tannat. Gerbaurez Blei. Zusammensetzung unbestimmt.

Darstellung. A. Ergäuzb.: 30 Th. Bleicssig werden unter beständigem Umrühren in eine kalte Lösung von 10 Th. Gerbaure in 190 Th. Wasser eingetragen. Der Niederschlag wird auf einem Filter ausgewaschen und bei gelinder, 30° C. nicht übersteigender Würme getrockset. B. Helv.: 8 Th. krystall. Bleiacstat werden in 80 Th. Wasser gelöst. Diese Lösung wird mit einer Auflösung von 9 Th. Gerbäure in 90 Th. Wasser, oder soviel derselben versetzt, bis kein Niederschlag mehr erfolgt. Der Nieder-

schlag wird mit Wasser ausgewaschen, bis das Ablaufende nicht mehr sauer reagirt, und dann bei gelinder Warme getrocknet.

Eigenschaften. Feines, gelblich-graues, im Wasser unlösliches, geschwacklores Palver, unschwelzbar, in der Hitze verkohlend. Beim Glühen an der Luft hinterbleibt ein gelbgrauer, im wesentlichen ans Bicloxyd bestehender Rückstand.

Aufbewahrung. Vorsichtig. Anwendung. In Substauz als höchst feines Pulver zum Einstreuen bez. Bestreuen, ferner in Salbenform zum Bedecken der Exkoriationen, brandiger Geschwüre etc.

II. Plumbum tannicum pultiforme (Erganzh.). Cataplasma ad decubitum. Unguentum (seu Linimentum) ad docubitum Autenriethi. Unguentum quercinum-Feuchtes Bicitannat. Autenrietu's Salbe für das Durchliegen.

Darstellung. S Th. mittelfein zerschnittene Eicheurinde werden mit der hinreichenden Menge Wusser ¹/₄ Stunde gekocht, so dass 40 Th. wässeriger Auszug erhalten
werden. Der filtrirten Abkochung wird nuch dem Erkalten (I) unter Umrithren solange
Bleiessig (etwa 4 Th.) zugesetzt, als ein Niederschlag entsteht. Dieser mittels eines
Filters gesonderte, noch feuchte, ungefähr 12 Th. betragende Niederschlag wird in Form
eines dieklichen Breies in ein Glas gebracht und mit 1 Th. Weingelst vermischt. Nach
Pharm. Germ. I seilte das Präparat nur zur Dispensation dargestellt werden; es lässt sich
indessen sehr wohl 8-14 Tage lang vorräthig halten. Zur Darstellung verschiedener
Gewichtsmengen des breiförmigen Bleitannats sind folgende Substanzmengen erforderlich:

Plumb, tann, pultif.	10,0	20,0	25,0	80,0	400	60.0	P.R. A.	75.5 II		ion o
norm absorber	85,0	70,0	87,5 8,75	21,0 105,0 10,5	28,0 140,0 14.0	35,0 175,0 17.5	42,0 210,0 21.0	56,0 280,0 28.0	68,0 315,0	70,0 350,0 35,0

Anwendung. Das breifdrinige Bleitannat ist ein vorzügliches Mittel für Wunden infolge des Auf- und Wundliegens (decubilus) in schweren Krankheiten.

Caguontum Plumbl tannici :	Cierro 1
Gerbellure-Bielsalb	O.
Ep. Acidi tannici	1,0
Liquoria Plumbi subscetici	2,0
Adiple milli Zur Abgebe friech zu bereiten	17,0.

Unguerium Plumbi tanutei (Heiv).
Unguentum ad decubitum.
Rp. Acidi usmici 5,0
Liqueri Plumbi subacctici 10,0
Vascini filet 65,0

Podophyllum.

Gattung der Berberidaceae.

I. Podophyllum peitatum L. "May Apple, Mandrake, wilde Limone". Heimisch im atlautischen Nordamerika. Mit kriechendem Rhizom und 2 schildförmigen, handförmig gelappten Blättern. Blüthe weiss, einzeln, terminal. Frucht gelb, eine Beere, die Samen der pulpös werdenden Placents eingesenkt.

Liefert: † Ralzoma Podophylli. Podophylli rhizoma (Brit.). Podophyllum (U-St.). Radix Podophylli. — Podophyllwurzel. Malapfelwurzel. Fussblattwurzel. — Rhizome de Podophyllum (Gall.). Podophyllum rhizome. — Podophyllum root. May apple root.

Beschreibung. Das ein Sympodium bildende Rhizem erreicht eine Länge von 1 m, kommt aber auf in 10—15 cm langen, bleistiftdicken Bruchstücken von brannföllicher Farbe, die glatt und spröde brechen, in den Handel (Fig. 83). Sie lassen von Zeit zu Zeit Knoten erkennen und auf denselben die Narben der abgefallenen Lanbblätter, umgeben von Narben von Niederblättern, die man auch auf dem Rhizem zwischen den Knoten erkennt. An der Unterseite, besonders an den Knoten, entspringen die 0,2 em dieken Wurzeln. Ist das Rhizem im Herbst gegraben, so zeigt es eine deutliche Endinospe und an der

Unterseite in der Achsel von Niederblättern weitere Knospen, von denen sich gewöhnlich nur eine entwickelt, die das Rhizem weiterführt.

Auf dem Querschnitt unterscheidet man ein grosses Mark, einen unregelmässigen Kreis von Holzbündeln, unterbrochen durch die Markstrahlen und eine dieke Binde.

Zu äusserst lässt der Querschnitt unter dem Mikroskop die Epidermis oder eine dänne Korkschicht erkennen und darunter Kollenchym. Im Parenchym, in den Markstrahlen und im Mark Stärke in einzelnen und zusammengesetzten Körnchen, sowie, besonders im Mark,



Fig. 83. Rhizoma Podophylli. u Unterseite. o Oberseite.

Oxulatdrusen. In den Gefüssbündeln ist dem Phloëm, sowie der Innenseite des Xylems oft je ein Paserbündel vorgelagert. Geschmack schleimig-bitter.

Bestandtheile. Podophyllotoxin C₂₀H₁₂O₄(OCH₂)₅·2H₂O, amorph, von weisser bis hellgelblicher Farbe und intensiv bitterem Geschmack, wird mit koncentritter Schwefelsäure kirschroth, dann grünblau, endlich violett; Schmelzpunkt 95°C., as ist der Haupträger der Wirksamkeit. Dem Podophyllotoxin isomer ist das Pikropodophyllin, das ebenfult in der Droge vorhanden ist, aber auch aus dem Podophyllotoxin darch Behandeln mit Ammoniak antsteht. Schmelzpunkt 227°C. Pikropodophyllinskure, eine braune, barzige, in Aether und Petroläther unlösliche Substanz. Schmelzpunkt 156—158°C. Podophyllotuercetin, krystallinisch, schmilat bei 247—250°C., wird mit Eisenchlorid dankelgrün. Formel C₂₀H₁₄O₁₉· — Die genannten Bestandtheile mit underen harzartigen Körpern sind in der Droge etwa zu 5,9 Proc. enthälten, darin 33,8 Proc. Podophyllin (s. d.).

Elnsammlung. Aufbewahrung. Man pflegt das Rhizom im August zu sammeln, doch soll es im März und April am reichsten an Podophyllin sein. Man bewahrt es getrocknet, ganz oder gepulvert, unter den starkwirkenden Arzneimitteln auf. Beim Pulvern Schutzmaske anlegen!

Anwendung. Als Abführmittel zu 0,5-1,0-1,5 g, als Brechmittel zu 1,5-2,0-2,5 g, doch giebt man dem Podophyllin gewühnlich den Vorzug.

† Extractum Podophylli (U-St.). Extract of Podophyllum. Ans 1000 g gepulvertem Rhizom (No. 60) und q. a. einer Mischung aus 300 ccm Weingeist (91 proc.) und 200 ccm Wasser; man befonchtet mit 300 ccm, erschöpft im Perkolator, zieht den Waltersieft ab und verdennen zur Pillunkansistenz.

Weingesst ab und verdampft zur Pillenkonsistenz.

† Extractum Podophylli fluidum (U-St.). Fluid Extract of Podophyllum. Wie voriges, doch fängt man die ersten 850 com Perkolat für sich auf und bereitet I. a. 1000 com Fluidextrakt.

† Extractum Podophylli chloroformicum, Podophyllotexin erhält man durch Erschöpfen der Droga mit Chloroform und Verdunsten des Lösungsmittels, siehe auch unter Podophyllin.

† Podophyllinum (Germ. Helv.). Bestna Podophylli (Brit, U-St.). Restna Podophylli peitati. — Podophyllin. Vegetabilischer Kalomel. — Réstae de Podophyllum peitatum (Gall.). — Resta of Podophyllum or May apple.

Wahrend Germ, und Helv, sieh mit der allgemeinen Angabe begnügen, dass man das Podephyllin aus dem weingeistigen Auszuge der Wursel mittels Wasser abscheidet, geben die übrigen Arzneibücher ausührliche Bereitungsvorschriften. Brit: 400 g gepulvertes Rhizom (No. 40) erschöpft man mittels 1500 och Weingeist (90 vol. Proc.) im Verdeilungungswege, destillirt den Weingeist ab, giesst den Rückstand unter Umrähren in das dreifache Volum Wasser, das mit 1/24 seines Gewichts Salzsaure vormischt ist, lässt 24 Stunden abseizen, wäscht den Niederschlag mit destillirtem Wasser und trocknet bei höchstens 37,7° C. — U. St.: 1000 g gepulvertes Rhizom (No. 60) perkolirt men mit q. s. 31 proc. Weingeist (zum Befouchten 480 ccm), bis 1600 ccm Auszug gesammelt sind (das Alproce Weingeist (zum Befouchten 480 ccm), bis 1600 ccm Auszug gesammelt sind (das den siropdiekon Rockstand unter Umrühren in eine auf 10° C. abgekählte Mischung aus 10 ccm Salzsaure und 1000 ocm Wasser, wäscht den Niederschlag zweinal mit kaltem

Wasser durch Dekunthiren und trocknet an der Luft im kühlen Raum. - Gall. Das gepulverte Rhizom wird mit 90 proc. Weingeist perkolirt, 1, des verbrauchten Weingeists abdestillirt, der Rückstand mit seinem gleichen Gewicht kalten Wassers gemischt, der Niederschlag bei höchstens 30°C. getrocknet. — Man verlegt die Darstellung zweckmässig in die kältere Jahreszeit. Es ist zu beachten, dass Podophyllin heftig die Schleimhäute augreift und die Haut reizt; man vermeide desbalb, damit zu stauben oder den Staub

Verfülschungen sind vorgekommen mit Thouerdehydrat (bis 35 Proc.).

Prüfung. Der Aschengehalt soll nicht über 0,5 Proc. betragen. In 100 Th. Ammoniuk klar löslich, aus der Lösung fallen beim Neutralisiren Flocken aus, ebenso aus der alkoholischen Lösung (1:10) beim Verdünnen mit Wasser. Mit Wasser geschüttelt giebt es ein bitter schmeekendes Filtrat, das durch Eisenchlorid braun und durch Bleiessig

Wirkung. In starken Doson drastisch wirkend mit Brechreiz, in kieinen Doson purgirend. Daher für einmaligen Stuhlgang 0,05-0,1 g, bei habitueller Verstopfung 0,005 bis 0,03 g ein- bis zweimal täglich. Wird auch als Anthelminticum verwendet. Grösste Binzelgabe nach Germ. und Helv. 0,1, grösste Tagesgabe 0,8 g. Germ. schreibt vor-sichtige Aufbewahrung vor. Vom Podophyllotoxin, das man in weingeistiger Lösung.

giebt, erhalten Kinder 0,0005 bis 0,005 g,	hyllotoxin, das man in weingeistiger Los Erwachsens 0,015 g.
Essentia laustiva Douer.c. Douer.la Laurivenscou, Ep. Podophybbil 0,15 Tinctur. Zingiberis 10,0 Spiritus diluci 65,0.	Fills of Colseysthids at Podephylli (Nat. form). Pills of Colseysth and Podephyllum. Bp. Extracti Colocysthid. comp. (U-St.) 16,2 Podephyllmt Man focust hierars 160 Pillen.
Guttao lazztican Monti.	Pilulas Colocrathidis cum Podophylline
Ep. Pedophyllotoxia, 0.1 0,1 Spiritus diluti 6,0 8,0	Rp Podophyllini 0,8 Extract Colocynthidia 1,2
Pastilli Podophyllini Druvenicii.	Zu 10 Pillen. Spiritus saponati q. s.
Rp. Podophyllini Radio Giyeyrrhiz polv 20,0 Tragacantimo 2,0 Sacchari 50,0 Glycerini 5,0 Sirupi gammosi 4,0 Man forma 100 Pastillan	Piluise Podophyllini Distriction Rp. Podophyllini 2,0 Sapunia medicati 5,0 Italic, Althaese 3,0 Olei Forniuli gita X. Man formi 100 Pilion.
Pilalas Alofa et Podophyill compositae (Nat form.). Composid Pills of Alofa and Podophyillan, Janawax's Pills. Rp. Alofa purificat. (U-St.) 6,5 Podophyillai 3,25 Extract Bellsdonn, follor.	Pilalas Padophyllint asrcotless. VAN DEN CORPUT. Rp. Fodophyllini Extract Strychni spirit 0,05 Extract Reliadons. 0,5 Saponis medicati 4,0, Zu zehn Pillen.
Man formt kieraus 100 Pilien.	Pilutas Podophyllini simplicas van nun Consur Rp. Podophyllini 0,2 Saponis medicasi 1,0 Olei Poeniculi gtas X. Zu sehn Pillen.
Pilulae Alcini compositae (Nat. formul.). Gempound Pills of Alcin. Rp. Alcini 3,25 Fodophyllini 0,8 Extract Relindoun foliar. alcohol. (U-St.) 1,6. Man formt 100 Pillen. Pilulae aparieutes Manchart. Rp. Podophyllini 3,0 Extract. Hyoseyami 2,0 Saponis sedicati q. s. Man forut 100 Fillen.	Pilolae Podophylli, Belladonnae et Capaici (Nat. formul.). Pillis of Podophyllum, Belladonna and Capaicium. Somna's Podophyllum Pillis Rp. Podophyllini Extract. Belladonn. fol. alcobol. (U-81). Fruct. Capaici fastighti 3,8 Sacchari Laetts 6,5 Gunnai arabici Glycerini, Stropi 45, q. 2. Man formt libraus 100 Fillen.
Pilalee sperientes C. Paul. Rp. Pedophyllini	Pfinise triplicus (Nat. form.). Triplex Pills, Pilula triplex. Rp. Aloks suprificates (It. 8.).

Saponia medienti at 0,5

q. a.

Mellia depurati

We seem Pillen:

Itp. Alods pariticales (U-St.) 18,0

Podophylltni

Man formt 100 Pillon.

Massae Hydrargyri (U-St.) 8,5

1.41

Strupus Podophyllini Baco.

0.2 solve in Rp. Podophyllini 2,0 sdde Glycerial 6.6 Strop! Hub! Idne! 10,0.

Tinctura Podophylll (Brit.). Tincture of Podophyllum. Rp. 1. Resinas Podophylli (Brit.) 36,5 2. Spiritus (20 vol. Proc.) q. s Man stellt 1 mit 900 ocm von 8 unter bleweiligem Schütteln 24 Stunden bei Seite, fültrirt und bringt

durch Nachwaschen des Filters mit 2 auf 1000 ccm.

Cholagogne, Osocoo's oder Celebrated Ague Cure, ein Abfahr- und Fieber-mittel, besteht aus je 3,0 Chiniu. sulf. und Extract. Veronicae virgin. fluid., 6,0 Extract. Stilling. silvat. fluid., 4,5 Extract. Podophyll. fluid., 0,2 Ol. Sassafras, 0,3 Ol. Wintergreen und Sirup. simpl. ad 100,0.

Compound Sugar coated May-Apple Pills von Dr. Scorr and Pillen aus Podo-

phylirhizom, Rhabarber, Jalape und Pfeffer.

Little Liver Pills aus New-York. 12 überzuckerte Pillen aus 0,09 Podophyllin

and 0,2 Alos.

Nursing-Sirup von Wherene soll aus Fluidertrakt aus Podophyllrhizom und aus Mohnköpfen, Kalkwasser, Anisol und Zucker bestehen. Pleasant purgative Petlers, Pranck's sind überzuckerte Podophyllinpillen.

Podophyllinum comp. Berrocons, Watlcoms & Cc. 25 Pillen mit je 0,01 Podophyllin, 0,16 Mass. Pilul. Rhei comp., 0,08 Extr. Hyosoyami.

II. Podophyllum Emodi Wall. Heimisch im Himalaya, vielfach in den Gürten in Kultur. Mit rother Frucht. Verwendung findet ebenfalis das Rhizom, das dem der vorigen Art ähnlich ist und auch dieselben Bestandtheile zu haben scheint. Da en bis 12 Proc. Harz liefert, so glaubte man, es I vorziehen zu sollen, indessen hat sich gezeigt, dass es soviel armer au Podophyllotoxin ist, dass der Gehalt der Droge davon doch nor etwa die Hilfte von 1 ist. Die Frucht wird gegessen.

III. Podophyllum pleianthum Hance auf Formoss and P. versipelle Hance in China finden ausserliche Verwendung.

Pogostemon.

Gattung der Lablatae - Stachyoldeae - Pogestemonene.

Pogostemon Patchouil Pell. Heimisch in Vorderindien, Ceylon, Maiacca, Singapore, Sumatra, Borneo, kultivirt in Ostindien, Südchina, auf den Maskarenen und in Westindien. Blätter langgestielt, 6-8 cm lang, cifürmig, spitz oder zugespitzt, gekerbt oder tief gesägt, an der Basis verschmälert. Mit mehrzelligen, langen, warzigen Gliederhauren und Oeldrüsen. Stomatien auf beiden Seiten des Bluttes. - Man destillirt aus den Bluttern dus Patchouliël. (Vergl. unten.)

Das Vorkommen dieses atherischen Geles scheint nicht auf die genannte Art beschränkt zu sein; in Vorderindien kultivirt man zur Oelgewinnung auch P. sugvis Ten.

and cheuse scheint es in P. menthoides Bl. in Java vorzukommen.

Verfalschung. Die im Handel befindlichen Blätter enthalten sehr baufig (bis 80 Proc.) Malvaccenblätter, kenntlich an der handförmigen Nervatur und den Büschelhauren,

Das Patchoulikraut der Gärtner ist Plectranthus Patchouly Clarke (Labiatae).

Oleum foliorum Patchouli. Patchouliöl. Essence de Patchouli. Oil of Patchouly,

Frisches Patchoulikraut ist geruchlos, das Etherische Oel bildet sich erst durch einen Gührungsprocess beim Trocknen der Blätter, die dann bei der Destillation bis 4 Proc. Och

Eigenschaften. Gelbgrünliche bis braune, dicke Flüssigkeit von intensivem, anhaftendem Geruch. Spec. Gewicht 0,970-0,995. Drehungswinkel im 100 mm Rohr -500 bis - 68° Klar löslich in 4-5 Th. Spiritus.

Zusammensetzung. Bei längerem Stehen scheidet sich manchmal aus dem Ocle der in wasserhellen, hexagonalen, bei 56°C. schmelzenden Prismen krystallisirende, geruch-Handb d. pharm. Praxis. II. 44

lose Patchoulialkohol, (Patchoulikampfer), C₁₈H₂₆O, aus. Ein weiterer Bestandtheil des Oeles ist das Sesquiterpen Cadinen, C₁₈H₂₄. Die Körper, die dem Oele seinen charakteristischen Geruch verleihen, sind noch unbekannt.

Polygala.

Gattong der Polygalaceae.

I. Polygala amara L. Zerstreut in Mitteleuropa. Stengel bis 15 cm hoch, untere Blätter gross, verkehrt-eiförmig, eine Rosette bildend, obere länglich-keilförmig. Blüthenstand eine Traube, seitenständige Deckblätter so lang als das Blüthenstielchen. Kelchblätter flügelartig, länglich verkehrt-eiförmig, dreinervig, Nerven an der Spitze kanm ineinanderfliessend, Seitennerven nach aussen aderig, Adera spärlich ästig, nicht netzigverbunden. Blüthen meist blau, vorderes Kronblatt mit vielspaltigem Anhängsol. Charakteristisch sind der Epidermis angedrückte, einzellige, dickwandige, warzige, am unteren Ende flaschenartig aufgeschwollene Haare, die 70—100 μ lang und bis 18 μ dick sind.

Die ganze Pflanze liefert: Herba Polygalae (Ergänzb.). Herba Polygalae amarae eum radice. Herba Amarellae. — Kreuzblumenkraut. Bittere Polygala. Kreuzburz. — Milkwort.

Bestandthelle. 0,05 Proc. flüchtiges Oel, 4,4 Proc. bitteres Extrakt, 1,6 Proc. Polygamarin, 1,55 Proc. fettes Oel und Chlorophyll, 0,2 Proc. Wachs, ein an Cumarin erinnernder Riechstoff, ferner Polygalit CaH. oo, mit Quercit isomer.

Verwechslungen. An Stelle der genannten werden oft andere Arten gesammelt. Polygala amarella Crantz mit grösseren Blüthen und grösseren Kelchblättern, gilt als Varietät von I. P. vulgaris L. ohne Blattrosette, Blätter schmal-lauzettlich, die unteren elliptisch. Deckblätter halb so lang wie das Blüthenstielchen, Nerven der Kelchblätter an der Spitze mit einer schiefen Ader verbunden, Seitennerven nach aussen aderig, die Adern netzig verbunden. P. comosa Schkuhr, vielleicht Varietät der vorigen, die noch unentwickelten Blüthen von den schopfartigen obersten Deckblättern überragt.

Einsammlung und Anwendung. Man sammelt das der ganzen Sommer hindurch blübende Kraut mit der Wurzel auf sonnigen Höben (auf fenchtem Beden verliert sich der Bitterstoff), trocknet und bewahrt es geschnitten auf. Man benutzt es in Form der Abkochung (15,0—20,0:200,0) als Magenmittel und gegen Katarrh.

Rp. Desocti Polygalas 200,0 Morphiai bydrochior. 0,06 Succi Liquiritias 5,0 Liquor. Ammon. snis. 5,0 Eirepi simplicis 40,0	itp. Decord Polygalas 180,0 Ammonii carionici 1,0 Finet. Opil bemede, Finet. Scillas & 5,0 Birupi tolutani 80,0.
--	--

II. Polygala butyracea Heckel wird in Westafrika kultivirt; die Samen liefern 17,55 Proc. Fett, dasselbe besteht aus 4,8 Proc. Palmitineäure, 31,5 Proc. Olefn, 57,54 Proc. Palmitin, 6,16 Proc. Myristin. Ebenso liefert P. rarifolia B. C. in Afrika Fett,

III. Viele Arten enthalten Saponine, vergi. Senega,

IV. Polygala tinctoria Forsk. In Arabien, liefert einen blauen Farbstoff (Indigo?).

V. Zahlreiche Arten enthalten Salicylsäuremethylester, und zwar auscheinene nicht frei, sondern in glukosidischer Bindung, nämlich P. Senega L., P. Baldwinil Nutt., P. variabilis H. B. K., P. javans D. C., P. oleffera Heckel, P. serpyllacea Weihe, P. calcarea F. Schultz, P. vulgaris L.

VI. Polygala Senega L. Vergl. Senega.